

Niniejsza publikacja jest przeznaczona dla osób uprawnionych do wystawiania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 6 września 2001 „Prawo farmaceutyczne” (Dz. U. Nr 126, poz. 1381, z późniejszymi zmianami i rozporządzeniami).

## RECEPTARIUSZ - indeks chorób (obowiązuje od 1 kwietnia 2024)

sponsor aktualizacji



Korzystasz z bazy leków?

Nie kupuj! **Pobierz bezpłatnie**,  
dzięki firmie Polpharma.



[www.leksykon.com.pl](http://www.leksykon.com.pl)

Copyright © 2003-2024 by LekSeek Polska

Reprodukcja i rozpowszechnianie części lub całości publikacji w jakiegokolwiek formie może odbywać się tylko za uprzednią zgodą wydawcy.

W niniejszej publikacji zamieszczono opisy wybranych preparatów, których treść została ustalona z podmiotami odpowiedzialnymi. Ze względu na ograniczoną objętość opracowanie nie obejmuje wszystkich preparatów dostępnych w Polsce.

Publikacja nie ma statusu urzędowego, dlatego wszelkie decyzje mogące mieć poważne konsekwencje terapeutyczne bądź finansowe powinny być podejmowane w oparciu o materiały źródłowe – oryginalne szczegółowe informacje o leku zatwierdzone przez Ministerstwo Zdrowia i podmiot odpowiedzialny. Wydawnictwo nie ponosi w żaden sposób odpowiedzialności ani konsekwencji z tytułu aktualności podanych informacji, możliwych błędów lub ewentualnych nieścisłości. Przytaczane nazwy handlowe nie oznaczają ich promocji, stosowane są jedynie w celu identyfikacji produktu. Wydawnictwo nie ponosi również odpowiedzialności za treść zamieszczanych reklam. Zastrzega jednocześnie, że ich lokalizacja wynika z ustaleń z ogłoszeniodawcą oraz z technicznych i prawnych możliwości zamieszczenia reklamy w danym miejscu książki. Niniejsza publikacja jest przeznaczona wyłącznie dla osób uprawnionych do wystawiania recept oraz osób prowadzących obrót produktami leczniczymi w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 6 września 2001 „Prawo farmaceutyczne” (Dz. U. Nr 126, poz. 1381, z późniejszymi zmianami i rozporządzeniami).

LekSeek Polska Sp. z o.o.

ul. Puławska 465, 02-844 Warszawa, tel. 22 350-00-06, kom. 723-700-700

e-mail: [lekseek@lekseek.com](mailto:lekseek@lekseek.com) [www.lekseek.com](http://www.lekseek.com)



# Objaśnienia oznaczeń

<p><b>Oznaczenia specjalne</b></p> <p>środek odurzający (N) z grupy I-N <span style="float: right;">■</span></p> <p>substancja psychotropowa (P) <span style="float: right;">○</span></p> <p>substancja psychotropowa (P) z grupy II-P <span style="float: right;">●</span></p> <p>Lek dodatkowo monitorowany <span style="float: right;">▼</span></p>	<p>postać <b>dawka</b> - opakowanie</p> <hr/> <p><b>Enarenal®: tabl. 20 mg - 60 szt.</b></p> <p><i>Enalapril maleate (1)W:</i> Leczenie nadciśnienia tętniczego. Leczenie objawowej niewydolności serca. Zapobieganie objawowej niewydolności serca u pacjentów z bezobjawowym zaburzeniem czynności (dysfunkcją) lewej komory serca (frakcja wyrzutowa ≤35%). <b>WP:</b> Niewydolność serca, przewlekła choroba nerek, leczenie renoprotekcyjne i nadciśnienie tętnicze - u dzieci do 18 roku życia</p> <p style="text-align: right;"><b>Polpharma</b></p>	<p><b>Poziom odpłatności</b></p> <p><b>B</b> wydawany bezpłatnie do wysokości limitu</p> <p><b>S</b> wydawany bezpłatnie dla pacjentów 65+</p> <p><b>C</b> wydawany bezpłatnie dla kobiet w ciąży</p> <p><b>DZ</b> wydawany bezpłatnie dla pacjentów do ukończenia 18 r. życia</p> <p><b>R</b> odpłatność ryczałtowa</p> <p><b>30%</b> odpłatność 30%</p> <p><b>50%</b> odpłatność 50%</p> <p><b>100%</b> pełna odpłatność lub cena hurtowa brutto (dla leków z Programów Lekowych i Chemioterapii)</p>
--	---	---

  

<p><b>Uwagi do przepisywania recept</b></p> <p><b>Leki oznaczone symbolem</b> <span style="float: right;">○</span></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>ilości substancji psychotropowej i środka odurzającego należy dodatkowo <b>wyrazić słowami</b>.</li> <li>na jednej receptce można przepisać tylko <b>jeden lek</b></li> </ol> <p><b>Leki oznaczone jednym z symboli</b> <span style="float: right;">■ ●</span></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>ilości substancji psychotropowej i środka odurzającego należy dodatkowo <b>wyrazić słowami</b>.</li> <li>na jednej receptce można przepisać tylko <b>jeden lek</b></li> <li><b>tylko na miesięczną kurację</b></li> <li><b>jeśli dawka jednorazowa/dobowa przekracza dawkę maksymalną:</b> <b>wykrzyknik/słownie/podpis/pieczęć</b></li> <li><b>szczegółowy sposób dawkowania</b></li> </ol>	<p><b>Kategoria dostępności</b></p> <p><b>Rx</b> - wydawany na receptę</p> <p><b>Rx-z</b> - wydawany na receptę do zastrzeżonego stosowania</p> <p><b>Rx-w</b> - wydawany na receptę (leki z grupy I-N lub II-P)</p> <p><b>Lz</b> - do stosowania w lecznictwie zamkniętym</p> <p><b>ŚŻ</b> - środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego</p> <p><b>WM</b> - wyrób medyczny wydawany na receptę</p> <p><b>WMo</b> - wyrób medyczny wydawany bez recepty</p> <p><b>OTC</b> - wydawany bez recepty</p> <p><b>SD</b> - suplement diety</p> <p><b>DK</b> - dermokosmetyk</p> <p><b>HPL</b> - homeopatyczny produkt leczniczy</p> <p><b>ZPL</b> - ziołowy produkt leczniczy</p>
--	--

**nowość** oznaczenie nowego leku na liście MZ

**X** - w okienku cenowym, brak zweryfikowanej informacji

- ◆ Produkt leczniczy, który może wpływać upośledzająco na sprawność psychofizyczną; jeżeli przepisana dawka i droga podania wskazują, że w okresie stosowania może pojawić się wyraźne upośledzenie sprawności psychomotorycznej, to należy udzielić pacjentowi wskazówek co do zachowania szczególnej ostrożności w zakresie prowadzenia pojazdów lub obsługiwanie urządzeń mechanicznych w ruchu bądź uprzedzić o konieczności czasowego zaniechania takich czynności.
- ◇ Produkt leczniczy silnie upośledzający sprawność psychomotoryczną; bezwzględny zakaz prowadzenia pojazdów i obsługiwanie urządzeń mechanicznych w ruchu przez 24 h po zastosowaniu.



# Indeks chorób

## Akromegalia

Sandostatin®: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 5 amp. 1 ml	Rx	100%	34,34
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	27,30
Sandostatin®: inj. [roztw.] 100 µg/ml - 5 amp. 1 ml	Rx	100%	45,79
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	26,19
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Ocreotide** (1) Chemioterapia ICD-10: C.45.a. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Akromegalia **WP:** Hipernsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekreacji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynnych innych niż określone w ChPL (4) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie objawowe i zmniejszanie stężenia hormonu wzrostu (ang. GH) i insulinoopodobnego czynnika wzrostu (ang. IGF) w osoczu pacjentów z akromegalią, u których leczenie chirurgiczne lub radioterapia okazały się niewystarczające. Produkt leczniczy jest również zalecany w leczeniu pacjentów z akromegalią, u których leczenie chirurgiczne jest przeciwwskazane bądź u pacjentów odmawiających podania się takiemu leczeniu lub będących w okresie przejściowym, przed wystąpieniem pełnych efektów radioterapii. Łagodzenie objawów spowodowanych hormonalnie czynnymi guzami żołądka, jelit i trzustki (ang. GEP), takim jak rakowiaki z cechami zespołu rakowiaka. Lek nie jest lekiem przeciwnowotworowym i nie powoduje u tych pacjentów wyleczenia. Zapobieganie powikłaniom po operacjach trzustki. Nagłe postępowanie w celu zahamowania krwawień lub zapobiegania nawrotom krwawień z żyłaków przełyku w przebiegu marskości wątroby. Produkt leczniczy jest stosowany w połączeniu ze specyficznym leczeniem, takim jak endoskopowa skleroterapia żyłaków. Leczenie gruczolaków przysadki wydzielających TSH: gdy nie doszło do normalizacji wydzielania po leczeniu chirurgicznym i/lub radioterapii; u pacjentów, dla których leczenie chirurgiczne nie jest odpowiednie; u pacjentów napromieniowanych, aż do chwili, gdy radioterapia osiągnie skuteczność.

Sandostatin® Lar®: inj. dom. [mikrogran.+rozp.] 10 mg - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk. z rozp. 2,5 ml	Rx	100%	594,40
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	14,69
Sandostatin® Lar®: inj. dom. [mikrogran.+rozp.] 20 mg - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk. z rozp. 2,5 ml	Rx	100%	1188,82
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	9,13
Sandostatin® Lar®: inj. dom. [mikrogran.+rozp.] 30 mg - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk. z rozp. 2,5 ml	Rx	100%	1783,22
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,57
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Ocreotide** (1) Chemioterapia ICD-10: C.45.a.; C.45.b. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Akromegalia. Leczenie objawów u pacjentów z hormonalnie czynnymi guzami żołądka, jelit i trzustki, którzy zadowalająco reagują na leczenie oktreotydem podawanym podskórnym: rakowiak z objawami zespołu rakowiaka, VIP-oma, glukagonoma, gastrinoma (zespół Zollingera-Ellisona), insulinoma (w celu utrzymania właściwego stężenia glukozy przed operacją oraz w leczeniu podtrzymującym), GRF-oma oraz w leczeniu pacjentów z zaawansowanymi guzami neuroendokrynymi wywodzącymi się ze środkowej części przjelita lub o nieznanym ognisku pierwotnym, w przypadku których wykluczono ognisko pierwotne nieznające się w środkowej części przjelita. Leczenie gruczolaków przysadki wydzielających TSH: gdy nie doszło do normalizacji wydzielania po leczeniu chirurgicznym i/lub radioterapii; u pacjentów, dla których leczenie chirurgiczne nie jest odpowiednie; u pacjentów napromieniowanych, aż do chwili, gdy radioterapia osiągnie skuteczność.

**W:** Leczenie pacjentów z akromegalią, u których leczenie chirurgiczne jest niewskazane lub nieskuteczne lub pacjentów będących w okresie przejściowym, przed wystąpieniem całkowitego efektu działania radioterapii. Leczenie objawów u pacjentów z hormonalnie czynnymi guzami żołądka, jelit i trzustki, np. rakowiakami z cechami zespołu rakowiaka. Leczenie pacjentów z zaawansowanymi guzami neuroendokrynymi wywodzącymi się ze środkowej części przjelita lub o nieznanym ognisku pierwotnym, w przypadku których wykluczono ognisko pierwotne nieznające się w środkowej części przjelita. Leczenie gruczolaków przysadki wydzielających TSH: gdy nie doszło do normalizacji wydzielania po leczeniu chirurgicznym i/lub radioterapii; u pacjentów, dla których leczenie chirurgiczne nie jest odpowiednie; u pacjentów napromieniowanych, aż do chwili, gdy radioterapia osiągnie skuteczność.

Somatuline Autogel: inj. [roztw.] 60 mg - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx	100%	2837,21
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Somatuline Autogel: inj. [roztw.] 90 mg - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx	100%	3771,24
		B <sup>(1)</sup>	44,92
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	48,12
Somatuline Autogel: inj. [roztw.] 120 mg - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx	100%	4713,78
		B <sup>(1)</sup>	48,12
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,27
		S <sup>(4)</sup>	4,27

**Sanofi-Aventis Deutschland GmbH**

**Arava® - (IR):** tabl. powł. 20 mg - 30 szt.

**Leflunomide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów **WP:** Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu (3) Pacjenci 65+

**W:** Leflunomid wskazany jest w leczeniu u dorosłych pacjentów z: aktywną postacią reumatoidalnego zapalenia stawów jako produkt leczniczy, należący do grupy leków przeciwreumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD); aktywną postacią artropatii łuszczykowej. Niedawne lub równoczesne leczenie pacjenta produktami leczniczymi z grupy DMARD (np. metotreksat), wykazującymi hepatotoksyczne lub hematotoksyczne działanie może zwiększać zagrożenie wystąpienia ciężkich działań niepożądanych; dlatego też decyzję o rozpoczęciu stosowania leflunomidu należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwych zagrożeń. Co więcej, zastąpienie leflunomidu innym produktem leczniczym z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymykania może zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych, nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w długotrwałym leczeniu chorych na akromegalię, gdy stężenie krążącego hormonu wzrostu (GH) i/lub insulinoopodobnego czynnika wzrostu (IGF-1) pozostają nieprawidłowe po operacji i/lub radioterapii oraz u pacjentów, u których nie jest możliwe przeprowadzenie operacji chirurgicznej i/lub zastosowanie radioterapii. Celem postępowania terapeutycznego w akromegalii jest obniżenie stężeń GH i IGF-1, i o ile jest to możliwe, doprowadzenie ich do wartości prawidłowych; w leczeniu objawów związanych z akromegalią: w leczeniu guzów neuroendokrynnych żołądkowo-jelitowo-trzustkowych (GEP-NET) G1 i części guzów G2 (indeks Ki67 do maks. 10% środkowej części przjelita, trzustki lub nieznanego pochodzenia, po wykluczeniu ognisk pierwotnych w końcowej części przjelita, u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnymi guzami miejscowymi zaawansowanymi lub z przerzutami; w leczeniu objawów związanych z guzami neuroendokrynymi.

Arava® 10 mg: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	64,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	9,83
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Arava® 20 mg: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	120,86
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,93
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Leflunomide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów **WP:** Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu (3) Pacjenci 65+

**W:** Leflunomid wskazany jest w leczeniu u dorosłych pacjentów z: aktywną postacią reumatoidalnego zapalenia stawów jako produkt leczniczy, należący do grupy leków przeciwreumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (DMARD - ang. Disease-Modifying Antirheumatic Drug); aktywną postacią artropatii łuszczykowej. Niedawne lub równoczesne leczenie pacjenta produktami leczniczymi z grupy DMARD (np. metotreksat), wykazującymi hepatotoksyczne lub hematotoksyczne działanie może zwiększać zagrożenie wystąpienia ciężkich działań niepożądanych. Dlatego też decyzję o rozpoczęciu stosowania leflunomidu należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwych zagrożeń. Co więcej, zastąpienie leflunomidu innym produktem leczniczym z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymykania może zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych, nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.

Arava® - (IR): tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	109,41
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Leflunomide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów **WP:** Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu (3) Pacjenci 65+

**W:** Leflunomid wskazany jest w leczeniu u dorosłych pacjentów z: aktywną postacią reumatoidalnego zapalenia stawów jako produkt leczniczy, należący do grupy leków przeciwreumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD); aktywną postacią artropatii łuszczykowej. Niedawne lub równoczesne leczenie pacjenta produktami leczniczymi z grupy DMARD (np. metotreksat), wykazującymi hepatotoksyczne lub hematotoksyczne działanie może zwiększać zagrożenie wystąpienia ciężkich działań niepożądanych; dlatego też decyzję o rozpoczęciu stosowania leflunomidu należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwych zagrożeń. Co więcej, zastąpienie leflunomidu innym produktem leczniczym z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymykania może zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych, nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.

Leflunomide medac: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	60,76
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,39
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Arava® - (IR): tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	109,37
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Leflunomide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów **WP:** Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu (3) Pacjenci 65+

**W:** Leflunomid wskazany jest w leczeniu u dorosłych pacjentów z: aktywną postacią reumatoidalnego zapalenia stawów jako produkt leczniczy, należący do grupy leków przeciwreumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD); aktywną postacią artropatii łuszczykowej. Niedawne lub równoczesne leczenie pacjenta produktami leczniczymi z grupy DMARD (np. metotreksat), wykazującymi hepatotoksyczne lub hematotoksyczne działanie może zwiększać zagrożenie wystąpienia ciężkich działań niepożądanych; dlatego też decyzję o rozpoczęciu stosowania leflunomidu należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwych zagrożeń. Co więcej, zastąpienie leflunomidu innym produktem leczniczym z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymykania może zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych, nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.

Leflunomid Bluefish: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	59,62
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	5,25
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Leflunomid Bluefish: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	109,41
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Leflunomide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów **WP:** Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu (3) Pacjenci 65+

**W:** Leflunomid wskazany jest w leczeniu u dorosłych pacjentów z: aktywną postacią reumatoidalnego zapalenia stawów jako produkt leczniczy, należący do grupy leków przeciwreumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD); aktywną postacią artropatii łuszczykowej. Niedawne lub równoczesne leczenie pacjenta produktami leczniczymi z grupy DMARD (np. metotreksat), wykazującymi hepatotoksyczne lub hematotoksyczne działanie może zwiększać ryzyko wystąpienia ciężkich działań niepożądanych; dlatego też decyzję o rozpoczęciu stosowania leflunomidu należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwego ryzyka. Co więcej, zastąpienie leflunomidu innym produktem leczniczym z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymykania, może zwiększać ryzyko wystąpienia poważnych działań niepożądanych, nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.

Leflunomid Egis: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. <b>nowość</b>	Rx-z	100%	59,04
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,67
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Leflunomid Egis: tabl. powł. 15 mg - 30 szt. <b>nowość</b>	Rx-z	100%	85,90
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Leflunomid Egis: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. <b>nowość</b>	Rx-z	100%	111,70
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Leflunomide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów **WP:** Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu (3) Pacjenci 65+

**W:** Leflunomid jest wskazany w leczeniu u dorosłych pacjentów z: aktywną postacią reumatoidalnego zapalenia stawów jako produkt leczniczy, należący do grupy leków przeciwreumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD); aktywną postacią artropatii łuszczykowej. Niedawne lub jednocześnie leczenie pacjenta produktami leczniczymi z grupy DMARD (np. metotreksat), wykazującymi hepatotoksyczne lub hematotoksyczne działanie może zwiększać zagrożenie wystąpienia ciężkich działań niepożądanych; dlatego też decyzję o rozpoczęciu leczenia leflunomidem należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwych zagrożeń. Co więcej, zmiana leflunomidu na inny produkt leczniczy z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymykania, może zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych, nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.

Leflunomide medac: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	60,76
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,39
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.



Leflunomide medac: tabl. powł. 15 mg - 30 szt.	Rx-x	100%	88,47
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,32
Leflunomide medac: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx-x	100%	115,13
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Leflunomide (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów **WP**: Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu (3) Pacjenci 65+

**W:** Leflunomid wskazany jest w leczeniu u dorosłych pacjentów z: czynnym reumatoidalnym zapaleniem stawów jako produkt leczniczy należący do grupy leków przeciwrheumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD - Disease Modifying Antirheumatic Drug). Niedawne lub równoczesne leczenie pacjenta produktami leczniczymi z grupy DMARD (np. metotreksat), wykazujących hepatotoksyczne lub hematotoksyczne działanie może zwiększać zagrożenie wystąpienia ciężkich działań niepożądanych; dlatego też decyzję o rozpoczęciu stosowania leflunomidu należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwych zagrożeń. Co więcej, zastąpienie leflunomidu innym produktem leczniczym z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymywania, może zwiększyć ryzyko wystąpienia działań niepożądanych nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.

Leflunomide Orion: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. <b>nowosca</b>	Rx-x	100%	102,53
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Leflunomide (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów **WP**: Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu (3) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu u dorosłych pacjentów z: czynną postacią reumatoidalnego zapalenia stawów jako „produkt leczniczy należący do grupy leków przeciwrheumatycznych, modyfikujących przebieg choroby” (ang. DMARD); czynną postacią łuszczycowego zapalenia stawów. Niedawne lub równoczesne leczenie pacjenta produktami leczniczymi z grupy DMARD (np. metotreksat), wykazujących hepatotoksyczne lub hematotoksyczne działanie, może zwiększać ryzyko wystąpienia ciężkich działań niepożądanych; dlatego też, decyzję o rozpoczęciu stosowania leflunomidu należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwego ryzyka. Co więcej, zastąpienie leflunomidu innym produktem leczniczym z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymywania, może zwiększać ryzyko wystąpienia poważnych działań niepożądanych nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.

Leflunomide Sandoz: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	115,13
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Leflunomide (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów **WP**: Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu (3) Pacjenci 65+

**W:** Leflunomid jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z: czynnym reumatoidalnym zapaleniem stawów, jako lek przeciwrheumatyczny modyfikujący przebieg choroby (ang. DMARD), czynną artropatią łuszczycową. Niedawne lub jednoczesne leczenie produktami leczniczymi z grupy DMARD o działaniu hepatotoksycznym lub hematotoksycznym (np. metotreksatem) może zwiększać ryzyko ciężkich działań niepożądanych, dlatego decyzję o rozpoczęciu leczenia leflunomidem należy poprzedzić wnikliwą analizą stosunku korzyści do możliwego ryzyka. Ponadto zmiana leflunomidu na inny produkt leczniczy z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymywania może również zwiększyć ryzyko działań niepożądanych, nawet długo po dokonaniu zmiany.

**Alergia na białka mleka krowiego (BMK), objawy alergii na BMK lub podejrzenie alergii na BMK ze względu na występujące objawy, jak również nietolerancja laktozy, nietolerancja sacharozy, a także nadwrażliwość na inne białka (np. białka sojowe)**

Nutramigen® 1 LGG Complete: prosz. do przyg. roztw. - 1 op. 400 g	Sz	100%	56,35
		30%(1)	36,54
Nutramigen® 2 LGG Complete: prosz. do przyg. roztw. - 1 op. 400 g	Sz	100%	62,29
		30%(1)	22,61
Nutramigen® 3 LGG Complete: prosz. do przyg. roztw. - 1 op. 400 g	Sz	100%	50,94
		30%(1)	15,28

**Dieta eliminacyjna mlekozastępcza (1)** Alergia na białka mleka krowiego (BMK), objawy alergii na BMK lub podejrzenie alergii na BMK ze względu na występujące objawy, jak również nietolerancja laktozy, nietolerancja sacharozy, a także nadwrażliwość na inne białka (np. białka sojowe)

## Astma

Airbufo Forspiro: prosz. do inhal. 160/4,5 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx	100%	59,90
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	16,11
Airbufo Forspiro: prosz. do inhal. 160/4,5 µg/dawkę - 2 inhal. (120 dawkę)	Rx	100%	109,69
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	18,90
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Airbufo Forspiro: prosz. do inhal. 320/9 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx	100%	110,84
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	20,05
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Budesonide + Formoterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choro

**W:** Astma. Produkt leczniczy jest wskazywany w systematycznym leczeniu astmy u dorosłych i młodzieży (w wieku co najmniej 12 lat), u których właściwe jest jednoczesne stosowanie wzięwanego glikokortykosteroidu i długo działającego agonisty receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych, gdy leczenie wzięwanymi glikokortykosteroidami i stosowanymi doraźnie krótko działającymi wzięwanymi agonistami receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych nie zapewniło odpowiedniej kontroli objawów choroby lub stosowane osobno wzięwane glikokortykosteroidy i długo działający agonisty receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych zapewniły odpowiednią kontrolę objawów choroby. **Przewłoka obturacyjna choro** **pluc (POChP)**. Stosowanie produktu jest wskazane w objawowym leczeniu dorosłych (w wieku co najmniej 18 lat) z POChP z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV<sub>1</sub>) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostreżeniem choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela.

AirFuSal Forspiro: prosz. do inhal. 50/250 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx	100%	87,87
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	12,75
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

AirFuSal Forspiro: prosz. do inhal. 50/500 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx	100%	104,54
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	13,75
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Fluticasone propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choro

**W:** Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest leczenie skojarzone długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem i wzięwanym kortykosteroidem u: pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli objawów astmy stosując kortykosteroid wzięwny i stosowany doraźnie wzięwny krótko działający β<sub>2</sub>-mimetyk lub pacjentów, u których uzyskano kontrolę objawów astmy stosując zarówno kortykosteroid wzięwny, jak i długo działający β<sub>2</sub>-mimetyk. **POChP**. Produkt leczniczy wskazany jest do objawowego leczenia pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostreżeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.

AirFuSal Forspiro - (IR): prosz. do inhal. 50/250 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx	100%	87,41
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	12,29
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Fluticasone propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choro

**W:** Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest leczenie skojarzone długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem i wzięwanym kortykosteroidem u: pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli objawów astmy stosując kortykosteroid wzięwny i stosowany doraźnie wzięwny krótko działający β<sub>2</sub>-mimetyk lub pacjentów, u których uzyskano kontrolę objawów astmy stosując zarówno kortykosteroid wzięwny, jak i długo działający β<sub>2</sub>-mimetyk. **POChP**. Produkt leczniczy wskazany jest do objawowego leczenia pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostreżeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.

AirFuSal Forspiro - (IR): prosz. do inhal. 50/250 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx	100%	85,30
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	10,18
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Fluticasone propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choro

**W:** Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest leczenie skojarzone długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem i wzięwanym kortykosteroidem u: pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli objawów astmy stosując kortykosteroid wzięwny i stosowany doraźnie wzięwny krótko działający β<sub>2</sub>-mimetyk lub pacjentów, u których uzyskano kontrolę objawów astmy stosując zarówno kortykosteroid wzięwny, jak i długo działający β<sub>2</sub>-mimetyk. **POChP**. Produkt leczniczy wskazany jest do objawowego leczenia pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostreżeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.

Airium: aerozol inhalacyjny [roztw.] (100 µg+ 6 µg)/dawkę - 1 poj. po 120 daw.	Rx	100%	89,09
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Beclomethasone dipropionate + Formoterol fumarate dihydryd (1)** Kobiety w ciąży (2) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choro

**W:** Astma. Lek jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wzięwanego kortykosteroidu i długo działającego β<sub>2</sub>-agonisty) u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wzięwnych oraz stosowanego doraźnie szybko działającego, wzięwanego β<sub>2</sub>-agonisty lub u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wzięwnych, jak i długo działających β<sub>2</sub>-agonisty. **POChP**. Leczenie objawowe pacjentów z ciężką postacią przewłok obturacyjnej choroby płuc (POChP) (wartość FEV<sub>1</sub>: <50% wartości na-

leżnej) oraz nawracającymi w przeszłości zaostreżeniami, u których występują wyraźne objawy choroby pomimo regularnego leczenia długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela.

Alvesco® 80: aerozol inhal. [roztw.] 80 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawkę)	Rx	100%	X
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	28,37
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Alvesco® 160: aerozol inhal. [roztw.] 160 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawkę)	Rx	100%	X
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	12,80
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Ciclesonide (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choro

**W:** Leczenie przewłok astmy oskrzelowej u osób dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych).

Asaris: prosz. do inhal. 100/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx	100%	71,96
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,22
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Asaris: prosz. do inhal. 100/50 µg/dawkę - 3 inhal. (60 dawkę)	Rx	100%	199,27
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Asaris: prosz. do inhal. 250/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx	100%	90,16
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	15,04
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Asaris: prosz. do inhal. 250/50 µg/dawkę - 3 inhal. (60 dawkę)	Rx	100%	237,65
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	10,68
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Asaris: prosz. do inhal. 500/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx	100%	106,83
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	16,04
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Asaris: prosz. do inhal. 500/50 µg/dawkę - 3 inhal. (60 dawkę)	Rx	100%	291,16
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	18,80
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Fluticasone propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choro

**W:** Astma oskrzelowa. Lek jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednoczesne stosowanie długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wzięwanego kortykosteroidu: u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wzięwanego oraz krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku, stosowanego doraźnie, lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wzięwanym i długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem. Uwaga: produkt leczniczy w dawce: 100 µg + 50 µg, nie jest przeznaczony do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. **Przewłoka obturacyjna choro** **pluc (POChP)**. Lek w dawce: 500 µg + 50 µg, jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostreżeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

Asmenol: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,25
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,98
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choro

**W:** Produkt leczniczy jest stosowany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewłoką o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia wzięwanymi kortykosteroidami i stosowanymi doraźnie krótko działającymi β<sub>2</sub>-agonistami są niezadowalające. U pacjentów w wieku 2-14 lat produkt może być również stosowany zamiast małych dawek wzięwnych kortykosteroidów u pacjentów z astmą przewłoką o łagodnym nasileniu, u których w ostatnim okresie nie obserwowano ciężkich napadów astmy wymagających stosowania doustnych kortykosteroidów, oraz u pacjentów, którzy nie są w stanie stosować kortykosteroidów wzięwnych. U pacjentów w wieku od 15 lat z astmą, u których produkt jest stosowany w leczeniu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt jest też stosowany w zapobieganiu astmie, w której skurcz oskrzeli wywołany jest głównie przez wysyłek fizyczny. Wszystkie informacje dotyczące produktu - o ile nie jest wyraźnie zaznaczone inaczej - odnoszą się zarówno do produktu w postaci tabl. do rozgrzymania i zlicza 4 i 5 mg, jak również do produktu w postaci tabl. powł. 10 mg.







## W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.Sumamigren  
Sumatriptanum

<b>Flixotide® Dysk:</b> prosz. do inhal. <b>250 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawk)	Rx	100%	<b>60,16</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>32,86</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
<b>Flixotide® Dysk:</b> prosz. do inhal. <b>500 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawk)	Rx	100%	<b>105,24</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>49,57</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Fluticasone propionate** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Dawka 50 µg, 100 µg, 250 µg i 500 µg. Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy jest wskazany zapobiegawczo: u dorosłych: astma łagodna - u pacjentów, którzy wymagają codziennego objawowego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela; astma umiarkowana - niestabilna lub nasilająca się astma, mimo regularnego stosowania leków zapobiegających napadom astmy lub tylko rozszerzających oskrzela; astma ciężka - u pacjentów z ciężką postacią przewlekłej astmy oskrzelowej oraz wymagających stosowania doustnych steroidów w celuapanowania objawów astmy. Rozpoczęcie wzięwanego stosowania flutyzonu propionianu u wielu osób pozwala zmniejszyć dawki albo całkowicie odstawić steroidy stosowane doustnie; u dzieci wymagających zapobiegawczego podawania leków, włącznie z pacjentami nieskutecznie leczonymi innymi dostępnymi lekami stosowanymi zapobiegawczo. Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POCHP). Flutyzonu propionianu wskazany jest w leczeniu POChP, w skojarzeniu z długo działającym β<sub>2</sub>-agonistą, takim jak salmeterol. Do stosowania w tym wskazaniu odpowiednie są tylko produkty lecznicze, proszek do inhalacji o mocy 250 µg/dawkę inhalacyjną i 500 µg/dawkę inhalacyjną. Dawka 2 mg/2 ml, 0,5 mg/2 ml. Dorosli i młodzież w wieku powyżej 16 lat: zapobiegawczo, w ciężkiej astmie oskrzelowej, u pacjentów wymagających stosowania dużych dawek steroidów wzięwanych lub doustnych. Rozpoczęcie stosowania flutyzonu propionianu wzięwanego u wielu osób pozwala zmniejszyć dawki albo całkowicie odstawić steroidy stosowane doustnie. Dzieci w wieku 4-16 lat: leczenie zaostrzenia astmy oskrzelowej.

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

<b>Flurhinal:</b> aerozol inhal. [zaw.] <b>125 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawk)	Rx	100%	<b>34,91</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>7,61</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
<b>Flurhinal:</b> aerozol inhal. [zaw.] <b>250 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawk)	Rx	100%	<b>65,74</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>10,07</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Fluticasone propionate** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy oskrzelowej u dorosłych oraz u młodzieży w wieku powyżej 16 lat. Produkt leczniczy jest również wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu ciężkiej przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POCHP) w skojarzeniu z długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem (np. salmeterolem).

<b>Fluticomb:</b> aerozol inhal. [zaw.] <b>50/25 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (120 dawk)	Rx	100%	<b>71,94</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>3,20</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
<b>Fluticomb:</b> aerozol inhal. [zaw.] <b>125/25 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (120 dawk)	Rx	100%	<b>87,86</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>12,74</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
<b>Fluticomb:</b> aerozol inhal. [zaw.] <b>250/25 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (120 dawk)	Rx	100%	<b>104,53</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>13,74</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Fluticasone propionate + Salmeterol** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednoczesne stosowanie długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wzięwanego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wzięwanego oraz krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku, stosowanego doraznie lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wzięwanym i długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem.

<b>Flutixon:</b> prosz. do inhal. [kaps.] <b>125 µg/dawkę</b> - 60 szt.	Rx	100%	<b>42,68</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>15,38</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
<b>Flutixon:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>125 µg/dawkę</b> - 120 szt.	Rx	100%	<b>75,53</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>19,86</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

<b>Flutixon:</b> prosz. do inhal. [kaps.] <b>250 µg/dawkę</b> - 60 szt.	Rx	100%	<b>75,87</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>20,20</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
<b>Flutixon:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>250 µg/dawkę</b> - 120 szt.	Rx	100%	<b>144,27</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>32,95</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Fluticasone propionate** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Astma oskrzelowa. Lek jest wskazany u dorosłych w zapobiegawczym leczeniu astmy łagodnej - u pacjentów, którzy wymagają codziennego objawowego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela, astmy umiarkowanej - niestabilna lub nasilająca się astma, mimo regularnego stosowania leków zapobiegających napadom astmy lub tylko rozszerzających oskrzela, astmy ciężkiej - u pacjentów z ciężką postacią przewlekłej astmy oskrzelowej oraz wymagających stosowania doustnych steroidów w celuapanowania objawów astmy. Rozpoczęcie stosowania propionianu flutyzonu u wielu osób pozwala zmniejszyć dawki steroidów stosowanych doustnie albo całkowicie je odstawić. POChP. Lek jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POChP.

<b>Foradil®:</b> prosz. do inhal. [kaps.] <b>12 µg/dawkę</b> - 60 szt.	Rx	100%	<b>61,26</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>6,30</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
<b>Foradil®:</b> prosz. do inhal. [kaps.] <b>12 µg/dawkę</b> - 180 szt.	Rx	100%	<b>162,95</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>9,60</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Formoterol** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Zapobieganie i leczenie zwięzienia oskrzeli u pacjentów z astmą oskrzelową, jako uzupełnienie terapii kortykosteroidami podawanymi wzięwanymi; zapobieganie skurczowi oskrzeli wywołanemu przez alergeny wzięwane, zimne powietrze lub wysiłek fizyczny; zapobieganie i leczenie zwięzienia oskrzeli u pacjentów z odwracalną lub nieodwracalną POChP, w tym z przewlekłym zapaleniem oskrzeli i rozmadką płuc. Wykazano, że lek poprawia jakość życia u pacjentów z POChP.

<b>Forastmin®:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>12 µg/dawkę</b> - 60 szt.	Rx	100%	<b>60,81</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>5,85</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
<b>Forastmin®:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>12 µg/dawkę</b> - 120 szt.	Rx	100%	<b>116,28</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>6,40</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
<b>Forastmin®:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>12 µg/dawkę</b> - 180 szt.	Rx	100%	<b>169,78</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>9,60</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Formoterol** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Formoterol jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu podtrzymującym kortykosteroidami wzięwanymi, w leczeniu objawów obturacji oskrzeli oraz w zapobieganiu objawom wywołanym wysiłkiem u pacjentów z astmą, jeżeli leczenie kortykosteroidami jest niewystarczające. Formoterol jest również wskazany w leczeniu objawów obturacji oskrzeli u pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP). Zaleca się, aby leczenie produktem leczniczym rozpoczął lekarz pulmonolog lub pediatra.

<b>Formodual:</b> aerozol inhal. [roztw.] <b>(100 µg+ 6 µg)/dawkę</b> - 1 poj. 180 dawk	Rx	100%	<b>140,98</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>4,80</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
<b>Beclomethasone dipropionate + Formoterol fumarate dihydric</b> (1) Kobiety w ciąży (2) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	<b>140,98</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>4,80</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**W:** Astma. Produkt leczniczy jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wzięwanego kortykosteroidu i długo działającego β<sub>2</sub>-agonisty); u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wzięwanych oraz stosowanego doraznie szybko działającego wzięwanego β<sub>2</sub>-agonisty lub; u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wzięwanych, jak i długo działających β<sub>2</sub>-agonistów. POChP. Leczenie objawowe pacjentów z ciężką postacią przewlekłej obturacji choroby płuc (POCHP) (wartość FEV<sub>1</sub> <50% wartości należnej) oraz nawracającymi w przeszłości zaostrzeniami, u których występują wyraźne objawy choroby pomimo regularnego leczenia długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela.

<b>Formodual:</b> aerozol inhal. [roztw.] <b>(200 µg+ 6 µg)/dawkę</b> - 1 poj. 180 dawk	Rx	100%	<b>140,98</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>4,80</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Beclomethasone dipropionate + Formoterol fumarate dihydric** (1) Kobiety w ciąży (2) Astma (3) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wzięwanego kortykosteroidu i długo działającego

β<sub>2</sub>-agonisty); u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wzięwanych oraz stosowanego doraznie szybko działającego, wzięwanego β<sub>2</sub>-agonisty lub u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wzięwanych, jak i długo działających β<sub>2</sub>-agonistów. Produkt leczniczy jest przeznaczony do stosowania u dorosłych.

<b>Formoterol® Easyhaler®:</b> prosz. do inhal. <b>12 µg/dawkę</b> - 1 inhal. prosz. (120 dawk + opak. ochronne)	Rx	100%	<b>117,35</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>7,43</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Formoterol** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Lek jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy u pacjentów leczonych wzięwanymi kortykosteroidami, którzy wymagają również stosowania długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku zgodnie z obecnie obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi leczenia. Lek jest również wskazany w celu zmniejszenia obturacji dróg oddechowych u pacjentów z POChP, którzy wymagają długotrwałego leczenia produktem rozszerzającym oskrzela.

<b>Fostex:</b> aerozol inhal. [roztw.] <b>100/6 µg/dawkę</b> - 1 poj. (180 dawk)	Rx	100%	<b>165,91</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>29,73</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

<b>Fostex:</b> aerozol inhal. [roztw.] <b>200/6 µg/dawkę</b> - 1 poj. (180 dawk)	Rx	100%	<b>165,91</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>29,73</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Formoterol + Beclomethasone dipropionate** (1) Kobiety w ciąży (2) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (3) Pacjenci 65+ (4) Astma

**W:** Dawka (100 µg+ 6 µg)/dawkę. Astma. Lek jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wzięwanego kortykosteroidu i długo działającego β<sub>2</sub>-agonisty); u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wzięwanych oraz stosowanego doraznie szybko działającego, wzięwanego β<sub>2</sub>-agonisty lub u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wzięwanych, jak i długo działających β<sub>2</sub>-agonistów. POChP. Leczenie objawowe pacjentów z ciężką postacią POChP (wartość FEV<sub>1</sub> <50% wartości należnej) oraz nawracającymi w przeszłości zaostrzeniami, u których występują wyraźne objawy choroby pomimo regularnego leczenia długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela. Dawka (200 µg+ 6 µg)/dawkę. Produkt leczniczy jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wzięwanego kortykosteroidu i długo działającego β<sub>2</sub>-agonisty); u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wzięwanych oraz stosowanego doraznie szybko działającego, wzięwanego β<sub>2</sub>-agonisty lub u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wzięwanych, jak i długo działających β<sub>2</sub>-agonistów. Produkt leczniczy jest przeznaczony do stosowania u dorosłych.

<b>Fostex Nexthaler:</b> prosz. do inhal. <b>100/6 µg/dawkę</b> - 1 inhal. 180 dawk	Rx	100%	<b>165,91</b>
		C <sup>(1)</sup>	<b>67,22</b>
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>bezpł.</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

<b>Fostex Nexthaler:</b> prosz. do inhal. <b>100/6 µg/dawkę</b> - 1 inhal. 120 dawk	Rx	100%	x
		C <sup>(1)</sup>	x
		DZ <sup>(2)</sup>	x
		R <sup>(3)</sup>	x
		S <sup>(4)</sup>	x

<b>Fostex Nexthaler:</b> prosz. do inhal. <b>100/6 µg/dawkę</b> - 2 inhal. 180 dawk	Rx	100%	<b>320,41</b>
		C <sup>(1)</sup>	<b>123,04</b>
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>bezpł.</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Formoterol + Beclomethasone dipropionate** (1) Astma, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci 65+

**W:** Astma. Lek jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wzięwanego kortykosteroidu i długo działającego β<sub>2</sub>-agonisty); u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wzięwanych oraz stosowanego doraznie krótko działającego β<sub>2</sub>-agonisty, lub u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wzięwanych, jak i długo działających β<sub>2</sub>-agonistów. Produkt jest wskazany do stosowania u osób dorosłych. POChP. Leczenie objawowe pacjentów z ciężką postacią POChP (wartość FEV<sub>1</sub> <50% wartości należnej) oraz nawracającymi w przeszłości zaostrzeniami, u których występują wyraźne objawy choroby pomimo regularnego leczenia długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela.

<b>Ipavent Inhaler:</b> aerozol inhal. [roztw.] <b>20 µg/dawkę</b> - poj. 200 dawk	Rx	100%	<b>19,85</b>
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	<b>3,56</b>
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Ipatriptolum bromide** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc WP: Mukowicydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dys dyskineza rzęsek (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania w regularnym leczeniu odwracalnego skurczu oskrzeli związanego z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP) i przewlekłą astmą u dorosłych.

<b>Miukante:</b> tabl. do rozgr. i żucia <b>4 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	<b>15,46</b>
		C <sup>(1)</sup>	<b>8,06</b>
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

<b>Miukante:</b> tabl. do rozgr. i żucia <b>5 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	<b>19,27</b>
		C <sup>(1)</sup>	<b>10,02</b>
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.





# ZOLPIC

zolidem

## Daj owcom odpocząć.



Rx	100%	29,61
	30% <sup>(1)</sup>	12,01
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Milukante: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W: Dawka 4 mg.** Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających β-agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych glikokortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować glikokortykosteroidów wziewnych. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Dawka 5 mg.** Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających β-agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych glikokortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować glikokortykosteroidów wziewnych. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Lek jest również wskazany w leczeniu objawów sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. **Dawka 10 mg.** Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających β-agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek jest również wskazany w leczeniu objawów sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa.

Rx	100%	13,68
	30% <sup>(1)</sup>	7,17
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Monkasta: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.

Rx	100%	17,28
	30% <sup>(1)</sup>	9,14
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Monkasta: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.

Rx	100%	26,01
	30% <sup>(1)</sup>	9,74
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Monkasta: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W: Dawka 4 mg.** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu astmy jako lek dodatkowy u pacjentów w wieku 2-5 lat z przewłoką astmą łagodną do umiarkowanej, u których nie udaje się uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów, i u których doraźne stosowanie krótko działających β-agonistów nie daje wystarczającej klinicznej kontroli objawów astmy. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z przewłoką astmą łagodną, u których w ostatnim czasie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować wziewnych kortykosteroidów. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie u dzieci w wieku od 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Dawka 5 mg.** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu astmy jako lek dodatkowy u pacjentów z przewłoką astmą łagodną do umiarkowanej, u których nie udaje się uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów, i u których doraźne stosowanie krótko działających β-agonistów nie daje wystarczającej klinicznej kontroli objawów astmy. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów z przewłoką astmą łagodną, u których w ostatnim czasie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować wziewnych kortykosteroidów. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie u dzieci w wieku od 6 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Dawka 10 mg.** Produkt leczniczy wskazany jest jako lek dodatkowy w leczeniu u pacjentów z przewłoką astmą o łagodnej do umiarkowanej, u których nie udaje się uzyskać wystarczającej kontroli objawów astmy za pomocą wziewnych kortykosteroidów, i u których, doraźne stosowanie krótko działających β-agonistów nie daje wystarczającej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów z astmą, u których produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym.

Rx	100%	9,18
	30% <sup>(1)</sup>	2,75
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Montelukast Aurovitas: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt. **nowosc**

Rx	100%	11,27
	30% <sup>(1)</sup>	3,38
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Montelukast Aurovitas: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt. **nowosc**

Rx	100%	21,22
	30% <sup>(1)</sup>	6,37
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Montelukast Aurovitas: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. **nowosc**

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W: Tabl. do rozgr. i żucia 4 mg.** Produkt leczniczy wskazany jest pomocniczo w leczeniu astmy u tych pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia astmy wziewnymi kortykosteroidami i „doraźnie” stosowanymi krótko działającymi β-agonistami są niezadowalające. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym nasileniu, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować kortykosteroidów wziewnych. Produkt leczniczy wskazany jest też w profilaktyce astmy u pacjentów w wieku od 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Tabl. do rozgr. i żucia 5 mg.** Produkt leczniczy wskazany jest pomocniczo w leczeniu astmy u tych pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia astmy wziewnymi kortykosteroidami i „doraźnie” stosowanymi krótko działającymi β-agonistami są niezadowalające. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym nasileniu, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować kortykosteroidów wziewnych. Produkt leczniczy wskazany jest też w profilaktyce astmy, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Tabl. powł. 10 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy przewlekłej, łagodnej lub umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych kortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających β-agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów, u których montelukast wskazany jest w leczeniu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, w której skurcz oskrzeli wywołany jest głównie przez wysiłek fizyczny.

Rx	100%	23,07
	30% <sup>(1)</sup>	6,92
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Montelukast Bluefish: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu astmy jako lek pomocniczy u pacjentów z przewłoką astmą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających β-agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów, u których Produkt leczniczy wskazany jest w astmie, produkt ten może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów oraz u młodzieży w wieku od 15 lat.

Rx	100%	22,45
	30% <sup>(1)</sup>	6,74
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Montelukast Medreg: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Tabl. powł. są wskazane pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z przewłoką astmą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających β-mimetyków są niezadowalające. U pacjentów z astmą oskrzelową, montelukast stosowany w leczeniu astmy może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Tabl. powł. są również wskazane w zapobieganiu astmie, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany przez wysiłek fizyczny.

Rx	100%	13,68
	30% <sup>(1)</sup>	7,17
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Montelukast Sandoz: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.

Rx	100%	13,83
	30% <sup>(1)</sup>	5,69
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Montelukast Sandoz: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.

Rx	100%	23,25
	30% <sup>(1)</sup>	6,98
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Montelukast Sandoz: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.

Rx	100%	49,85
	30% <sup>(1)</sup>	14,98
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Montelukast Sandoz: tabl. powł. 10 mg - 60 szt.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W: Dawka 4 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu przewlekłej astmy oskrzelowej łagodnej i umiarkowanej u tych pacjentów w wieku 2-5 lat, u których nie można uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających β-ago-

nistów. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z przewłoką astmą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające zastosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie są w stanie prawidłowo stosować kortykosteroidów wziewnych. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie oskrzelowej u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, w której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli. **Dawka 5 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu przewlekłej astmy oskrzelowej łagodnej i umiarkowanej u pacjentów, u których nie można uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających β-agonistów. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów z przewłoką astmą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające zastosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie są w stanie prawidłowo stosować kortykosteroidów wziewnych. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie oskrzelowej, w której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli. **Dawka 10 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu astmy łagodnej i umiarkowanej u pacjentów, u których nie można uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających β-agonistów. U pacjentów z astmą, u których istnieją wskazania do zastosowania doustnego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli.

Rx	100%	22,69
	30% <sup>(1)</sup>	6,81
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Montelukast Sandoz - (IR): tabl. powł. 10 mg - 30 szt.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Montelukast jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu astmy łagodnej i umiarkowanej u pacjentów, u których nie można uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających beta-agonistów. U pacjentów z astmą, u których istnieją wskazania do zastosowania montelukastu, lek ten może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli.

Rx	100%	22,64
	30% <sup>(1)</sup>	6,79
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Montelukast Sandoz - (IR): tabl. powł. 10 mg - 30 szt.

Rx	100%	42,18
	30% <sup>(1)</sup>	12,65
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Montelukast Sandoz - (IR): tabl. powł. 10 mg - 60 szt.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu astmy łagodnej i umiarkowanej u pacjentów, u których nie można uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających β-agonistów. U pacjentów z astmą, u których istnieją wskazania do zastosowania montelukastu, lek ten może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli.

Rx	100%	66,11
	R <sup>(1)</sup>	3,20
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Nebbud: zaw. do nebulizacji 0,125 mg/ml - 20 amp. 2 ml

Rx	100%	25,01
	100%	58,11
	R <sup>(1)</sup>	3,20
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Nebbud: zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 10 amp. 2 ml

Rx	100%	58,11
	R <sup>(1)</sup>	3,20
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Nebbud: zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 20 amp. 2 ml

Rx	100%	35,25
	100%	81,59
	30% <sup>(1)</sup>	24,48
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

Nebbud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 10 amp. 2 ml

Rx	100%	3,20
	R <sup>(1)</sup>	3,20
	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Budesonide (1)**W: Dawka 0,125 mg/ml. Budezonid w postaci zawiesiny do nebulizacji jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych, młodzieży oraz u niemowląt i dzieci w wieku 6 m-cy i starszych. Astma. Budezonid w postaci zawiesiny do nebulizacji jest wskazany w leczeniu przewlekłej astmy oskrzelowej u pacjentów, u których stosowanie inhalatora ciśnieniowego lub inhalatora proszkowego jest niezadawalające lub niewłaściwe. Pseudokrup. Bardzo ciężkie zapalenie krtań - pseudokrup (*laryngitis subglottica*), w którym zalecana jest hospitalizacja. **Dawka 0,25 mg/ml; 0,5 mg/ml.** Produkt w postaci zawiesiny do nebulizacji wskazany jest do stosowania u pacjentów z astmą oskrzelową, u których stosowanie inhalatorów ciśnieniowych z dozownikiem lub inhalatorów proszkowych nie powoduje wystarczającego działania bądź jest niewskazane, u niemowląt i dzieci z pseudokrupem czyli ostrym zapaleniem krtań (*laryngitis acuta*), w leczeniu zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POChP), w przypadku gdy stosowanie budesonidu w postaci zawiesiny do nebulizacji jest uzasadnione. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+



Orliukast: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.	Rx	100% 10,47
		30% <sup>(1)</sup> 3,96
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.
Orliukast: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 12,64
		30% <sup>(1)</sup> 4,50
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.
Orliukast: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100% 25,65
		30% <sup>(1)</sup> 9,38
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Montelukast** (1) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Dawka 4 mg. Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u tych pacjentów w wieku 2-5 lat z przewłoką astmą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych kortykosteroidów i stosowanych dodatkowo krótko działających β-agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z przewłoką astmą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy, wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów oraz u pacjentów, którzy nie potrafili stosować kortykosteroidów wziewnych. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, u których dominującym objawem astmy jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Dawka 5 mg. Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u tych pacjentów w wieku 6-14 lat z przewłoką astmą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych kortykosteroidów i stosowanych dodatkowo krótko działających β-agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów w wieku 6-14 lat z przewłoką astmą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy, wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów oraz u pacjentów, którzy nie potrafili stosować kortykosteroidów wziewnych. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów, u których dominującym objawem astmy jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Dawka 10 mg. Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u osób dorosłych i młodzieży w wieku od 15 lat z przewłoką astmą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych kortykosteroidów i stosowanych dodatkowo krótko działających β-agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów z astmą oskrzelową produkt leczniczy stosowany w leczeniu astmy może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów, u których dominującym objawem astmy jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym.

Oxis® Turbuhaler®: prosz. do inhal. 4,5 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawk)	Rx	100% 40,89
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 15,01
		S <sup>(4)</sup> bezpl.
Oxis® Turbuhaler®: prosz. do inhal. 9 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawk)	Rx	100% 54,86
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,20
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Formoterol** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Preparat jest wskazany w leczeniu podtrzymującym, w skojarzeniu z wziewnymi glikokortykosteroidami, objawów obturacji dróg oddechowych i w zapobieganiu objawom wywołanym przez wysiłek u pacjentów z astmą, jeżeli leczenie glikokortykosteroidami nie jest wystarczające. Preparat jest również wskazany w leczeniu objawów obturacji dróg oddechowych u pacjentów z przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP).

Oxidil Combo: prosz. do inhal. podzielony (160 µg + 4,5 µg)/dawkę dostarczoną - 1 inhal. 60 dawk	Rx	100% 57,60
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 13,81
		S <sup>(4)</sup> bezpl.
Oxidil Combo: prosz. do inhal. podzielony (160 µg + 4,5 µg)/dawkę dostarczoną - 2 inhal. 60 dawk	Rx	100% 109,68
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 18,89
		S <sup>(4)</sup> bezpl.
Oxidil Combo: prosz. do inhal. podzielony (320 µg + 9 µg)/dawkę dostarczoną - 1 inhal. 60 dawk	Rx	100% 110,83
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 20,04
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Budesonide + Formoterol** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Dawka (160 µg + 4,5 µg)/dawkę dostarczoną. Astma. Preparat jest wskazany w regularnym leczeniu astmy u dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych), u których właściwe jest stosowanie leczenia skojarzonego (wziewnego kortykosteroidu i długiego działającego agonisty receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego); u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi dodatkowo krótko działającymi wziewnymi agonistami receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego nie zapewniają wystarczającej kontroli objawów choroby lub u pacjentów, u których wystarczającą kontrolę objawów choroby zapewniają zarówno wziewne kortykosteroidy, jak i długiego działającego agonisty receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego. POChP. Preparat jest wskazany w objawowym leczeniu dorosłych w wieku 18 lat i starszych, z POChP z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV<sub>1</sub>) <70% wartości należnej (po po-

daniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostreniem choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela. **Dawka (320 µg + 9 µg)/dawkę dostarczoną.** Astma. Preparat jest wskazany w regularnym leczeniu astmy u dorosłych i młodzieży w wieku 12-17 lat, u których właściwe jest stosowanie leczenia skojarzonego (wziewnego kortykosteroidu i długiego działającego agonisty receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego); u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi dodatkowo krótko działającymi wziewnymi agonistami receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego nie zapewniają wystarczającej kontroli objawów choroby lub u pacjentów, u których wystarczającą kontrolę objawów choroby zapewniają zarówno wziewne kortykosteroidy, jak i długiego działającego agonisty receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego. POChP. Preparat jest wskazany w objawowym leczeniu dorosłych w wieku 18 lat i starszych, z POChP z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV<sub>1</sub>) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostreniem choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela.

Oxidil PPH: prosz. do inhal. [kaps.] 12 µg/dawkę - 60 szt.	Rx	100% 61,89
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 6,93
		S <sup>(4)</sup> bezpl.
Oxidil PPH: prosz. do inhal. [kaps.] 12 µg/dawkę - 120 szt.	Rx	100% 116,32
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 6,40
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Formoterol** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Formoterol jest wskazany w leczeniu podtrzymującym astmy, w skojarzeniu z wziewnymi kortykosteroidami. Formoterol jest wskazany w łagodzeniu objawów obturacji dróg oddechowych oraz w zapobieganiu objawom wywołanym wysiłkiem u pacjentów z astmą, jeżeli nie uzyskano zadowalającej kontroli astmy za pomocą odpowiedniego leczenia kortykosteroidami. Formoterol jest również wskazany w leczeniu objawów obturacji dróg oddechowych u pacjentów z przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). Zaleca się, aby leczenie produktem rozpoczynał lekarz pulmonolog.

Promonta 4 mg: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.	Rx	100% 13,68
		30% <sup>(1)</sup> 7,17
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

Promonta 5 mg: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 17,15
		30% <sup>(1)</sup> 9,01
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

Promonta 10 mg: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100% 26,34
		30% <sup>(1)</sup> 10,07
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Montelukast** (1) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Wszystkie informacje dotyczące preparatu - o ile nie jest wyraźnie zaznaczone inaczej - odnosi się zarówno do preparatu w postaci tabl. do rozgrzania i żucia 4 mg i 5 mg, jak również preparatu w postaci tabl. powł. 10 mg. Preparat jest stosowany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewłoką o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia wziewnymi kortykosteroidami i stosowanymi dodatkowo krótko działającymi β-agonistami są niezadowalające. U pacjentów w wieku 2-14 lat preparat może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów z astmą przewłoką o łagodnym nasileniu, u których w ostatnim okresie nie obserwowano ciężkich napadów astmy wymagających stosowania doustnych kortykosteroidów, oraz u pacjentów, którzy nie są w stanie stosować kortykosteroidów wziewnych. U pacjentów w wieku od 15 lat z astmą, u których preparat jest stosowany w leczeniu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Preparat jest też stosowany w zapobieganiu astmie, w której skurcz oskrzeli wywołany jest głównie przez wysiłek fizyczny.

Pulmicort - (IR): zaw. do inhal. z nebulizatora 500 µg/ml - 20 poj. 2 ml	Rx	100% 80,91
		30% <sup>(1)</sup> 24,27
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,20
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Budesonide** (1) W: Produkt leczniczy w postaci zawiesiny do nebulizacji jest wskazany: u pacjentów z astmą oskrzelową, u których konieczne jest długotrwałe podawanie glikokortykosteroidów w celu kontrolowania procesu zapalnego toczącego się w układzie oddechowym, u pacjentów z zespołem krup - ostrym zapaleniem krtań, tchawicy i oskrzeli - niezależnie od etiologii, wiążącym się z istotnym zwiększeniem górnych dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącym do zaburzeń oddychania; w leczeniu zaostrenia przewłoką obturacyjną choroby płuc (POChP), w przypadku gdy stosowanie budesonidu w postaci zawiesiny do nebulizacji jest uzasadnione. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+

**W:** Preparat jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany szczególnie u pacjentów z dusznością nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność porannej, trudny do uniknięcia kontakt z alergienami). U pacjentów wymagających stosowania więcej niż 2x/dobę krótko działających leków rozszerzających oskrzela (np. salbutamol) lub dostępnego regularnego stosowania teofiliny, można zastąpić wymienione leki salmeterolem. U pacjentów leczonych optymalnymi dawkami steroidów wziewnych, dołączenie salmeterolu może spowodować dodatkowe zmniejszenie objawów choroby.

**W:** Preparat jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany szczególnie u pacjentów z dusznością nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność porannej, trudny do uniknięcia kontakt z alergienami). U pacjentów wymagających stosowania więcej niż 2x/dobę krótko działających leków rozszerzających oskrzela (np. salbutamol) lub dostępnego regularnego stosowania teofiliny, można zastąpić wymienione leki salmeterolem. U pacjentów leczonych optymalnymi dawkami steroidów wziewnych, dołączenie salmeterolu może spowodować dodatkowe zmniejszenie objawów choroby.

**W:** Preparat jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany szczególnie u pacjentów z dusznością nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność porannej, trudny do uniknięcia kontakt z alergienami). U pacjentów wymagających stosowania więcej niż 2x/dobę krótko działających leków rozszerzających oskrzela (np. salbutamol) lub dostępnego regularnego stosowania teofiliny, można zastąpić wymienione leki salmeterolem. U pacjentów leczonych optymalnymi dawkami steroidów wziewnych, dołączenie salmeterolu może spowodować dodatkowe zmniejszenie objawów choroby.

**W:** Preparat jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany szczególnie u pacjentów z dusznością nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność porannej, trudny do uniknięcia kontakt z alergienami). U pacjentów wymagających stosowania więcej niż 2x/dobę krótko działających leków rozszerzających oskrzela (np. salbutamol) lub dostępnego regularnego stosowania teofiliny, można zastąpić wymienione leki salmeterolem. U pacjentów leczonych optymalnymi dawkami steroidów wziewnych, dołączenie salmeterolu może spowodować dodatkowe zmniejszenie objawów choroby.

**W:** Preparat jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany szczególnie u pacjentów z dusznością nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność porannej, trudny do uniknięcia kontakt z alergienami). U pacjentów wymagających stosowania więcej niż 2x/dobę krótko działających leków rozszerzających oskrzela (np. salbutamol) lub dostępnego regularnego stosowania teofiliny, można zastąpić wymienione leki salmeterolem. U pacjentów leczonych optymalnymi dawkami steroidów wziewnych, dołączenie salmeterolu może spowodować dodatkowe zmniejszenie objawów choroby.

**W:** Preparat jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany szczególnie u pacjentów z dusznością nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność porannej, trudny do uniknięcia kontakt z alergienami). U pacjentów wymagających stosowania więcej niż 2x/dobę krótko działających leków rozszerzających oskrzela (np. salbutamol) lub dostępnego regularnego stosowania teofiliny, można zastąpić wymienione leki salmeterolem. U pacjentów leczonych optymalnymi dawkami steroidów wziewnych, dołączenie salmeterolu może spowodować dodatkowe zmniejszenie objawów choroby.

**W:** Preparat jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany szczególnie u pacjentów z dusznością nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność porannej, trudny do uniknięcia kontakt z alergienami). U pacjentów wymagających stosowania więcej niż 2x/dobę krótko działających leków rozszerzających oskrzela (np. salbutamol) lub dostępnego regularnego stosowania teofiliny, można zastąpić wymienione leki salmeterolem. U pacjentów leczonych optymalnymi dawkami steroidów wziewnych, dołączenie salmeterolu może spowodować dodatkowe zmniejszenie objawów choroby.

**W:** Preparat jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany szczególnie u pacjentów z dusznością nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność porannej, trudny do uniknięcia kontakt z alergienami). U pacjentów wymagających stosowania więcej niż 2x/dobę krótko działających leków rozszerzających oskrzela (np. salbutamol) lub dostępnego regularnego stosowania teofiliny, można zastąpić wymienione leki salmeterolem. U pacjentów leczonych optymalnymi dawkami steroidów wziewnych, dołączenie salmeterolu może spowodować dodatkowe zmniejszenie objawów choroby.

**W:** Preparat jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany szczególnie u pacjentów z dusznością nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność porannej, trudny do uniknięcia kontakt z alergienami). U pacjentów wymagających stosowania więcej niż 2x/dobę krótko działających leków rozszerzających oskrzela (np. salbutamol) lub dostępnego regularnego stosowania teofiliny, można zastąpić wymienione leki salmeterolem. U pacjentów leczonych optymalnymi dawkami steroidów wziewnych, dołączenie salmeterolu może spowodować dodatkowe zmniejszenie objawów choroby.

**W:** Preparat jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany szczególnie u pacjentów z dusznością nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność porannej, trudny do uniknięcia kontakt z alergienami). U pacjentów wymagających stosowania więcej niż 2x/dobę krótko działających leków rozszerzających oskrzela (np. salbutamol) lub dostępnego regularnego stosowania teofiliny, można zastąpić wymienione leki salmeterolem. U pacjentów leczonych optymalnymi dawkami steroidów wziewnych, dołączenie salmeterolu może spowodować dodatkowe zmniejszenie objawów choroby.

**W:** Preparat jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany szczególnie u pacjentów z dusznością nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność porannej, trudny do uniknięcia kontakt z alergienami). U pacjentów wymagających stosowania więcej niż 2x/dobę krótko działających leków rozszerzających oskrzela (np. salbutamol) lub dostępnego regularnego stosowania teofiliny, można zastąpić wymienione leki salmeterolem. U pacjentów leczonych optymalnymi dawkami steroidów wziewnych, dołączenie salmeterolu może spowodować dodatkowe zmniejszenie objawów choroby.

**W:** Preparat jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany szczególnie u pacjentów z dusznością nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność porannej, trudny do uniknięcia kontakt z alergienami). U pacjentów wymagających stosowania więcej niż 2x/dobę krótko działających leków rozszerzających oskrzela (np. salbutamol) lub dostępnego regularnego stosowania teofiliny, można zastąpić wymienione leki salmeterolem. U pacjentów leczonych optymalnymi dawkami steroidów wziewnych, dołączenie salmeterolu może spowodować dodatkowe zmniejszenie objawów choroby.

**W:** Preparat jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany szczególnie u pacjentów z dusznością nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność porannej, trudny do uniknięcia kontakt z alergienami). U pacjentów wymagających stosowania więcej niż 2x/dobę krótko działających leków rozszerzających oskrzela (np. salbutamol) lub dostępnego regularnego stosowania teofiliny, można zastąpić wymienione leki salmeterolem. U pacjentów leczonych optymalnymi dawkami steroidów wziewnych, dołączenie salmeterolu może spowodować dodatkowe zmniejszenie objawów choroby.

**W:** Preparat jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany szczególnie u pacjentów z dusznością nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność porannej, trudny do uniknięcia kontakt z alergienami). U pacjentów wymagających stosowania więcej niż 2x/dobę krótko działających leków rozszerzających oskrzela (np. salbutamol) lub dostępnego regularnego stosowania teofiliny, można zastąpić wymienione leki salmeterolem. U pacjentów leczonych optymalnymi dawkami steroidów wziewnych, dołączenie salmeterolu może spowodować dodatkowe zmniejszenie objawów choroby.

w układzie oddechowym, u pacjentów z zespołem krup - ostrym zapaleniem krtań, tchawicy i oskrzeli - niezależnie od etiologii, wiążącym się z istotnym zwiększeniem górnych dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącym do zaburzeń oddychania. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+

Pulmicort®: zaw. do inhal. z nebulizatora 125 µg/ml - 20 poj. 2 ml	Rx	100% 66,22
		R <sup>(1)</sup> 3,31
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(4)</sup> 3,31
		S <sup>(5)</sup> bezpl.

Pulmicort®: zaw. do inhal. z nebulizatora 250 µg/ml - 5 poj. 2 ml	Rx	100% 15,70
		100% 58,11
		R <sup>(1)</sup> 3,20
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(4)</sup> 3,20
		S <sup>(5)</sup> bezpl.

Pulmicort®: zaw. do inhal. z nebulizatora 250 µg/ml - 20 poj. 2 ml	Rx	100% 21,79
		100% 81,59
		30% <sup>(1)</sup> 24,48
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(4)</sup> 3,20
		S <sup>(5)</sup> bezpl.

Pulmicort®: zaw. do inhal. z nebulizatora 500 µg/ml - 5 poj. 2 ml	Rx	100% 21,79
		100% 81,59
		30% <sup>(1)</sup> 24,48
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(4)</sup> 3,20
		S <sup>(5)</sup> bezpl.

Pulmicort®: zaw. do inhal. z nebulizatora 500 µg/ml - 20 poj. 2 ml	Rx	100% 21,79
		100% 81,59
		30% <sup>(1)</sup> 24,48
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(4)</sup> 3,20
		S <sup>(5)</sup> bezpl.

**Budesonide** (1) W: Produkt jest wskazany: u pacjentów z astmą oskrzelową, u których konieczne jest długotrwałe podawanie glikokortykosteroidów w celu kontrolowania procesu zapalnego toczącego się w układzie oddechowym, gdy stosowanie inhalatorów ciśnieniowych (pMDI) lub inhalatorów proszkowych (DPI) jest niezadawalające lub nieuzasadnione; u pacjentów z zespołem krup - ostrym zapaleniem krtań, tchawicy i oskrzeli - niezależnie od etiologii, wiążącym się z istotnym zwiększeniem górnych dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącym do zaburzeń oddychania; w leczeniu zaostrenia POChP, w przypadku gdy stosowanie budesonidu w postaci zaw. do nebulizacji jest uzasadnione. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+

Pulmicort® Turbuhaler®: prosz. do inhal. 100 µg/dawkę - 1 poj. (200 dawk)	Rx	100% 41,20
		30% <sup>(1)</sup> 19,85
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(4)</sup> 13,90
		S <sup>(5)</sup> bezpl.

Pulmicort® Turbuhaler®: prosz. do inhal. 200 µg/dawkę - 1 poj. (100 dawk)	Rx	100% 41,20
		30% <sup>(1)</sup> 19,85
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ<



Naszym wyborem

enarenal  
enalaprilil maleas

	100%	23,42
	30% <sup>(1)</sup>	7,15
Rx	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Romilast: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.

**Montelukast** (1)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewlekłą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających  $\beta_2$ -agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów z astmą, u których produkt jest wskazany z powodu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym.

	100%	10,31
	30% <sup>(1)</sup>	3,80
Rx	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Romilast: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.

	100%	12,62
	30% <sup>(1)</sup>	4,48
Rx	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Romilast: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.

**Montelukast** (1)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

W: Dawka 4 mg. Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających  $\beta_2$ -agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych glikokortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować wziewnych glikokortykosteroidów. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Dawka 5 mg. Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 6-14 lat z astmą przewlekłą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających  $\beta_2$ -agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 6-14 lat z astmą przewlekłą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych glikokortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować wziewnych glikokortykosteroidów. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów w wieku 6-14 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym.

	100%	89,01
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	13,89
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Salfium Easyhaler: prosz. do inhal. 250/50  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)

	100%	106,83
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	16,04
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Salfium Easyhaler: prosz. do inhal. 500/50  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)

**Fluticasone propionate + Salmeterol** (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+

W: Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej, gdy zalecane jest stosowanie leczenia skojarzonego (długo działającego  $\beta_2$ -mimetyku i wziewny kortykosteroid) u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi doraźnie krótko działającymi  $\beta_2$ -mimetykami nie zapewniają wystarczającej kontroli lub u pacjentów, u których wystarczająca kontrola zapewniająca wziewny kortykosteroid i długo działający  $\beta_2$ -mimetyk. POChP. Produkt leczniczy jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostreniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

	100%	72,94
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	3,78
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Salmex: inhal. proszkowy 100/50  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)

	100%	92,67
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	15,80
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Salmex: inhal. proszkowy 250/50  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)

	100%	111,98
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	19,07
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Salmex: inhal. proszkowy 500/50  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)

**Fluticasone propionate + Salmeterol** (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+

W: Astma oskrzelowa. Produkt jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego  $\beta_2$ -mi-

metyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego  $\beta_2$ -mimetyku, stosowanego doraźnie; u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziewnym i długo działającym  $\beta_2$ -mimetykiem. Produkt leczniczy w dawce: 100  $\mu$ g + 50  $\mu$ g, nie jest przeznaczony do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP): produkt w dawce: 500  $\mu$ g + 50  $\mu$ g, jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostreniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

	100%	80,07
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	11,33
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Seretide® 50: aerozol inhal. [zaw.] 25/50  $\mu$ g/dawkę - 1 poj. (120 dawek)

	100%	98,17
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	23,05
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Seretide® 125: aerozol inhal. [zaw.] 25/125  $\mu$ g/dawkę - 1 poj. (120 dawek)

	100%	126,87
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	36,08
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Seretide® 250: aerozol inhal. [zaw.] 25/250  $\mu$ g/dawkę - 1 poj. (120 dawek)

**Fluticasone propionate + Salmeterol** (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+

W: Preparat jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego  $\beta_2$ -mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego  $\beta_2$ -mimetyku, stosowanego doraźnie, lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziewnym i długo działającym  $\beta_2$ -mimetykiem.

	100%	77,18
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	8,44
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Seretide® Dysk 100: prosz. do inhal. 100/50  $\mu$ g/dawkę - 1 poj. (60 dawek)

	100%	87,87
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	12,75
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Seretide® Dysk 250: prosz. do inhal. 250/50  $\mu$ g/dawkę - 1 poj. (60 dawek)

	100%	105,69
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	14,90
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Seretide® Dysk 500: prosz. do inhal. 500/50  $\mu$ g/dawkę - 1 poj. (60 dawek)

**Fluticasone propionate + Salmeterol** (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+

W: Astma oskrzelowa. Preparat jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego  $\beta_2$ -mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego  $\beta_2$ -mimetyku, stosowanego doraźnie, lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziewnym i długo działającym  $\beta_2$ -mimetykiem. Uwaga: dawka 100  $\mu$ g nie jest przeznaczona do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP): preparat 500/50  $\mu$ g/dawkę jest wskazany do objawowego leczenia pacjentów z ciężką postacią POChP (FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej) i nawracającymi zaostreniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

	100%	69,28
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	14,32
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Serevent®: aerozol inhal. [zaw.] 25  $\mu$ g/dawkę - 1 poj. (120 dawek)

	100%	76,84
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	21,88
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Serevent® Dysk : prosz. do inhal. 50  $\mu$ g/dawkę - 1 poj. (60 dawek)

**Salmeterol** (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+

W: Aerozol. Astma: lek jest wskazany do regularnego, objawowego leczenia, w skojarzeniu z wziewnymi kortykosteroidami, odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową, w tym u pacjentów z dusznościami nocnymi, u których objawy nie są odpowiednio kontrolowane wziewnymi kortykosteroidami podawanymi zgodnie z aktualnie obowiązującymi zaleceniami dotyczącymi leczenia. Produkt jest wskazany także w zapobieganiu astmie wywołanej wysiłkiem fizycznym. Lek jest wskazany do leczenia pacjentów z POChP. Prosz. do inhal. Salmeterol jest selektywnym agonistą receptora  $\beta_2$ -adrenergicznego wskazanym do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną choroba płuc (POChP). W astmie wskazany jest u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami (w tym u pacjentów z dusznością nocną i dusznością powysiłkową), którzy wymagają stosowania długodziałającego agonisty receptora  $\beta_2$ -adrenergicznego zgodnie z aktualnie obowiązującymi zaleceniami dotyczącymi leczenia. Produkt nie zastępuje kortykosteroidów stosowanych doustnie lub wziewnie. Po rozpoczęciu leczenia pro-

duktem, leczenie kortykosteroidami powinno być kontynuowane, nie należy przerywać stosowania kortykosteroidów ani zmniejszać ich dawki bez zalecenia lekarza.

	100%	75,20
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	24,44
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Symbicort® Turbuhaler®: inhal. proszkowy 160/4,5  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)

	100%	128,03
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	37,24
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Symbicort® Turbuhaler®: inhal. proszkowy 160/4,5  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)

	100%	127,44
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	36,65
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Symbicort® Turbuhaler®: inhal. proszkowy 320/9  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)

	100%	127,44
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	36,65
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Symbicort® Turbuhaler®: inhal. proszkowy 320/9  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)

**Budesonide + Formoterol** (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+

W: Preparat w dawce 80  $\mu$ g+4,5  $\mu$ g jest przeznaczony do systematycznego leczenia osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i powyżej. Lek jest przeznaczony do systematycznego leczenia pacjentów z astmą oskrzelową, u których wskazane jest jednocześnie stosowanie wziewnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptorów  $\beta_2$ -adrenergicznych, gdy: leczenie wziewnymi glikokortykosteroidami i krótko działającymi wziewnymi agonistami receptorów  $\beta_2$ -adrenergicznych stosowanymi doraźnie nie zapewnia odpowiedniej kontroli objawów choroby lub objawy choroby są odpowiednio kontrolowane za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptorów  $\beta_2$ -adrenergicznych stosowanych osobno. Uwaga: dawka (80  $\mu$ g+4,5  $\mu$ g/dawkę inhalacyjną) nie jest zalecana do leczenia pacjentów z ciężką postacią astmy. Preparat w dawce 160  $\mu$ g+4,5  $\mu$ g i w dawce 320  $\mu$ g+9  $\mu$ g jest przeznaczony do systematycznego leczenia osób dorosłych i młodzieży (od 12 r. i starszych) z astmą oskrzelową, u których wskazane jest jednocześnie stosowanie wziewnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptorów  $\beta_2$ -adrenergicznych, gdy: leczenie wziewnymi glikokortykosteroidami i krótko działającymi wziewnymi agonistami receptorów  $\beta_2$ -adrenergicznych stosowanymi doraźnie nie zapewnia odpowiedniej kontroli objawów choroby lub objawy choroby są odpowiednio kontrolowane za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptorów  $\beta_2$ -adrenergicznych stosowanych osobno. Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP). Lek jest wskazany do objawowego leczenia pacjentów dorosłych, w wieku 18 lat i powyżej, z POChP z natężoną objętością wydechową pierwszosłuskowa (FEV<sub>1</sub>) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostreniem choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela.

AstraZeneca

	100%	104,54
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	13,75
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Symfusal: prosz. do inhal. 500/50  $\mu$ g/dawkę - 1 blist. (60 dawek + inhal. Elphenaler)

	100%	105,69
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	14,90
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Symfusal: prosz. do inhal. 500/50  $\mu$ g/dawkę - 1 blist. (60 dawek + inhal. Elphenaler)

**Fluticasone propionate + Salmeterol** (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania wyłącznie u dorosłych. Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego  $\beta_2$ -mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego lub krótko działającego  $\beta_2$ -mimetyku, stosowanego doraźnie; lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziewnym i długo działającym  $\beta_2$ -mimetykiem. Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w objawowym leczeniu pacjentów z POChP, z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostreniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

	100%	65,89
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	3,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Veriflo: aerozol inhal. [zaw.] 50/25  $\mu$ g/dawkę - 1 poj. 120 dawek

	100%	83,01
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	7,89
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Veriflo: aerozol inhal. [zaw.] 125/25  $\mu$ g/dawkę - 1 poj. 120 dawek

	100%	99,96
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	9,17
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Veriflo: aerozol inhal. [zaw.] 250/25  $\mu$ g/dawkę - 1 poj. 120 dawek

**Fluticasone propionate + Salmeterol** (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego  $\beta_2$ -mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie udaje się odpowiednio kontrolować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz stosowanego doraźnie krótko działającego  $\beta_2$ -mimetyku lub u pacjentów, u których objawy astmy udaje się skutecznie kontrolować kortykosteroidem wziewnym i długo działającym  $\beta_2$ -mimetykiem.

Zentiva



Zafirone®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 12 µg/dawkę - 60 szt.	Rx-w	100%	61,73
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,77
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Zafirone®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 12 µg/dawkę - 120 szt.	Rx	100%	116,32
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,40
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Formoterol (1)**Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma. Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+

W: Zapobieganie i leczenie zwichnięcia oskrzeli u pacjentów z astmą oskrzelową, jako uzupełnienie terapii kortykosteroidami podawanymi wżemnie. Zapobieganie skurczowi oskrzeli wywołanemu przez alergeny wziewne, zimne powietrze lub wysięk fizyczny. Zapobieganie i leczenie zwichnięcia oskrzeli u pacjentów z odwracalną lub nieodwracalną przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP), w tym z przewlekłym zapaleniem oskrzeli i rozmadą płuc. Wykazano, że preparat poprawia jakość życia u pacjentów z POCHP.

**Ból przebijający u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową, którzy w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego poddawani są opioidowej terapii podtrzymującej, a u których istnieją udokumentowane przeciwwskazania do stosowania innych krótkotrwale działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków**

■ <b>AuroFena:</b> tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◇	Rx-w	100%	485,73
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
■ <b>AuroFena:</b> tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◇	Rx-w	100%	485,73
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
■ <b>AuroFena:</b> tabl. podopieczkowe 400 µg - 28 szt. ◇	Rx-w	100%	485,73
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Fentanyl (1)**Ból przebijający u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową, którzy w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego poddawani są opioidowej terapii podtrzymującej, a u których istnieją udokumentowane przeciwwskazania do stosowania innych krótkotrwale działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków (2)Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy wskazany jest do leczenia bólu przebijającego (ang. BTP) u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową, którzy w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego otrzymują opioidową terapię podtrzymującą. Ból przebijający to przemieszane ostre nasilenie dolegliwości bólowych, nakładające się na opanywany ból przewlekły. Pacjenci poddani opioidowej terapii podtrzymującej, to pacjenci otrzymujący co najmniej 60 mg morfiny w postaci doustnej, co najmniej 25 µg przeskórnego fentanylu, co najmniej 30 mg oksykodonu/dobę, co najmniej 8 mg doustnego hydromorfonu/dobę lub równoważną dawkę innego leku opioidowego przez tydz. lub dłużej.

■ <b>Effentora:</b> tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◇	Rx-w	100%	568,16
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
■ <b>Effentora:</b> tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◇	Rx-w	100%	568,16
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
■ <b>Effentora:</b> tabl. podopieczkowe 400 µg - 28 szt. ◇	Rx-w	100%	568,16
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Fentanyl (1)**Ból przebijający u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową, którzy w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego poddawani są opioidowej terapii podtrzymującej, a u których istnieją udokumentowane przeciwwskazania do stosowania innych krótkotrwale działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków (2)Pacjenci 65+

W: Leczenie bólu przebijającego (ang. BTP - breakthrough pain) u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową, którzy w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego poddawani są opioidowej terapii podtrzymującej. Ból przebijający to przemieszane ostre nasilenie dolegliwości bólowych, nakładające się na opanywany ból przewlekły. Pacjenci poddani opioidowej terapii podtrzymującej, to pacjenci otrzymujący co najmniej 60 mg morfiny doustnie na dobę, co najmniej 25 µg przeskórnego fentanylu na godzinę, co najmniej 30 mg oksykodonu na dobę, co najmniej 8 mg doustnego hydromorfonu na dobę, lub równoważną dawkę innego leku opioidowego przez tydzień lub dłużej.

■ <b>Instanyl:</b> aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 3,2 ml ◇	Rx-w	100%	392,30
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
■ <b>Instanyl:</b> aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 1,8 ml ◇	Rx-w	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
■ <b>Instanyl:</b> aerozol do nosa 100 µg/dawkę - 1 but. 5,3 ml ◇	Rx-w	100%	770,92
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
■ <b>Instanyl:</b> aerozol do nosa 100 µg/dawkę - 1 but. 2,9 ml ◇	Rx-w	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
■ <b>Instanyl:</b> aerozol do nosa 200 µg/dawkę - 1 but. 5,3 ml ◇	Rx-w	100%	770,92
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

■ **Instanyl:** aerozol do nosa 200 µg/dawkę - 1 but. 5 ml ◇ Rx-w 100% X

**Fentanyl (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Ból przebijający u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową, którzy w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego poddawani są opioidowej terapii podtrzymującej, a u których istnieją udokumentowane przeciwwskazania do stosowania innych krótkotrwale działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków WP: Ból przebijający u dzieci z chorobą nowotworową, które w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego poddawane są opioidowej terapii podtrzymującej, a u których istnieją udokumentowane przeciwwskazania do stosowania innych krótkotrwale działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków (3)Pacjenci 65+

W: Produkt wskazany jest w leczeniu bólu przebijającego u dorosłych, u których stosowane jest leczenie podtrzymujące opioidami w przewlekłym bólu nowotworowym. Ból przebijający jest przejściowym nasileniem bólu, pojawiającym się na tle kontrolowanego w inny sposób bólu przewlekłego. Pacjenci otrzymujący leczenie podtrzymujące opioidami, to pacjenci, którzy przyjmują co najmniej 60 mg morfiny doust./dobę, 25 µg/godz. fentanylu przeskórnemu, 30 mg oksykodonu/dobę, 8 mg hydromorfonu doust./dobę lub odpowiadającą dawkę innego opioidu przez tydz. lub dłużej.

Tokada Polska Sp. z o.o.

■ <b>PecFent:</b> aerozol do nosa 100 µg/dawkę - 1 but. 1,55 ml ◇	Rx-w	100%	164,41
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
■ <b>PecFent:</b> aerozol do nosa 100 µg/dawkę - 4 but. 1,55 ml ◇	Rx-w	100%	624,49
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

■ **PecFent:** aerozol do nosa 400 µg/dawkę - 1 but. 1,55 ml ◇

■ <b>PecFent:</b> aerozol do nosa 400 µg/dawkę - 4 but. 1,55 ml ◇	Rx-w	100%	164,41
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

■ **PecFent:** aerozol do nosa 400 µg/dawkę - 4 but. 1,55 ml ◇

**Fentanyl (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Ból przebijający u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową, którzy w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego poddawani są opioidowej terapii podtrzymującej, a u których istnieją udokumentowane przeciwwskazania do stosowania innych krótkotrwale działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków WP: Ból przebijający u dzieci z chorobą nowotworową, które w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego poddawane są opioidowej terapii podtrzymującej, a u których istnieją udokumentowane przeciwwskazania do stosowania innych krótkotrwale działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków (3)Pacjenci 65+

W: Stosowanie produktu jest wskazane przy kontroli bólu przebijającego (ang. BTP) u dorosłych, u których stosuje się podtrzymujące leczenie opioidami w przewlekłym bólu nowotworowym. Ból przebijający jest przejściowym nasileniem bólu, które występuje na tle kontrolowanego w inny sposób bólu przewlekłego. Pacjenci otrzymujący leczenie podtrzymujące opioidami to pacjenci, którzy przyjmują doustnie przynajmniej 60 mg morfiny/dobę, fentanyl przeskórnemu w dawce przynajmniej 25 µg/h, przynajmniej 30 mg oksykodonu/dobę, doustnie przynajmniej 8 mg hydromorfonu/dobę lub równoważną dawkę innego opioidu przez tydz. lub dłużej.

■ <b>Submena:</b> tabl. podjęzykowe 100 µg - 30 szt. ◇	Rx-w	100%	460,08
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

■ **Submena:** tabl. podjęzykowe 200 µg - 30 szt. ◇

■ <b>Submena:</b> tabl. podjęzykowe 400 µg - 30 szt. ◇	Rx-w	100%	460,08
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

■ **Submena:** tabl. podjęzykowe 800 µg - 30 szt. ◇

**Fentanyl (1)**Ból przebijający u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową, którzy w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego poddawani są opioidowej terapii podtrzymującej, a u których istnieją udokumentowane przeciwwskazania do stosowania innych krótkotrwale działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków (2)Pacjenci 65+

W: Leczenie bólu przebijającego u dorosłych pacjentów, u których stosuje się terapię opioidową w przewlekłych bólach nowotworowych. Ból przebijający to przemieszane nasilenie dolegliwości bólowych nakładających się na kontrolowany w inny sposób przewlekły ból podstawowy.

■ <b>Vellofent:</b> tabl. podjęzykowe 67 µg - 30 szt. ◇	Rx-w	100%	609,28
		R <sup>(1)</sup>	3,74
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

■ **Vellofent:** tabl. podjęzykowe 133 µg - 30 szt. ◇

■ <b>Vellofent:</b> tabl. podjęzykowe 267 µg - 30 szt. ◇	Rx-w	100%	609,28
		R <sup>(1)</sup>	3,74
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

■ **Vellofent:** tabl. podjęzykowe 400 µg - 30 szt. ◇

■ <b>Vellofent:</b> tabl. podjęzykowe 533 µg - 30 szt. ◇	Rx-w	100%	609,28
		R <sup>(1)</sup>	3,74
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

■ **Vellofent:** tabl. podjęzykowe 800 µg - 30 szt. ◇ Rx-w 100% 609,28

**Fentanyl (1)**Ból przebijający u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową, którzy w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego poddawani są opioidowej terapii podtrzymującej, a u których istnieją udokumentowane przeciwwskazania do stosowania innych krótkotrwale działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków (2)Pacjenci 65+

W: Lek jest wskazany w leczeniu bólu przebijającego (BTP) u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową, stosujących terapię opioidową w przewlekłym bólu nowotworowym. Ból przebijający jest to przemieszane zaostanie bólu, nakładające się na już istniejący ból przewlekły, kontrolowany w inny sposób. Pacjenci stosujący opioidową terapię podtrzymującą są to pacjenci otrzymujący doustnie co najmniej 60 mg morfiny/dobę, przeskórnemu co najmniej 25 µg fentanylu/h, co najmniej 30 mg oksykodonu/dobę, doustnie co najmniej 8 mg hydromorfonu/dobę lub równoważną analogicznie dawkę innego leku opioidowego stosowanego przez tydzień lub dłużej.

**Ból w przebiegu chorób nowotworowych – u pacjentów, u których występują zaparcia popioidowe**

■ **Oxyduo:** tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg+ 2,5 mg - 60 szt. ◇ Rx-w 100% 47,45

■ **Oxyduo:** tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg+ 5 mg - 60 szt. ◇ Rx-w 100% 90,09

■ **Oxyduo:** tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg+ 10 mg - 60 szt. ◇ Rx-w 100% 180,24

■ **Oxyduo:** tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg+ 20 mg - 60 szt. ◇ Rx-w 100% 348,50

**Oxycodone hydrochloride + Naloxone hydrochloride (1)**Ból w przebiegu chorób nowotworowych – u pacjentów, u których występują zaparcia popioidowe (2)Pacjenci 65+

W: Dawka 5 mg+ 2,5 mg, 10 mg+ 5 mg, 20 mg+ 10 mg. Silny ból, który może być właściwie leczony jedynie przy zastosowaniu opioidowych leków przeciwbólowych. Obecność antagonisty receptora opioidowego - naloksonu - przeciwdziała występowaniu zapor wywołanych przez opioidy, hamując oddziaływanie oksykodonu na receptory opioidowe zlokalizowane w ścianie jelita. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych. Dawka 40 mg+ 20 mg. Silny ból, który może być właściwie leczony jedynie przy zastosowaniu opioidowych leków przeciwbólowych. Preparat jest wskazany do stosowania u dorosłych.

■ **Oxylaxon:** tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg+ 2,5 mg - 30 szt. ◇ Rx-w 100% 25,27

■ **Oxylaxon:** tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg+ 5 mg - 30 szt. ◇ Rx-w 100% 43,24

■ **Oxylaxon:** tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg+ 10 mg - 30 szt. ◇ Rx-w 100% 81,67

■ **Oxylaxon:** tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg+ 20 mg - 30 szt. ◇ Rx-w 100% 155,04

**Oxycodone hydrochloride + Naloxone hydrochloride (1)**Ból w przebiegu chorób nowotworowych – u pacjentów, u których występują zaparcia popioidowe (2)Pacjenci 65+

W: Silny ból, który może być właściwie leczony jedynie przy zastosowaniu opioidowych leków przeciwbólowych. Obecność naloksonu - antagonisty receptora opioidowego - przeciwdziała występowaniu zapor wywołanych przez opioidy poprzez hamowanie działania oksykodonu na receptory opioidowe zlokalizowane w ścianie jelita. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

■ **Targin:** tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg+ 2,5 mg - 60 szt. ◇ Rx-w 100% 47,47

■ **Targin:** tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg+ 5 mg - 60 szt. ◇ Rx-w 100% 99,29

■ **Targin:** tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg+ 10 mg - 60 szt. ◇ Rx-w 100% 171,98

■ **Targin:** tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg+ 20 mg - 60 szt. ◇ Rx-w 100% 331,97

**Oxycodone hydrochloride + Naloxone hydrochloride (1)**Ból w przebiegu chorób nowotworowych – u pacjentów, u których występują zaparcia popioidowe (2)Pacjenci 65+

W: Silny ból, który może być właściwie leczony jedynie przy zastosowaniu opioidowych leków przeciwbólowych. Leczenie objawowe drugiego rzutu pacjentów z idiopatycznym zespołem niespokojnych nóg o nasileniu od ciężkiego do bardzo ciężkiego po wykazaniu nieskuteczności leczenia dopaminergicznego. Obecność antagonisty receptora opioidowego - naloksonu - przeciwdziała występowaniu zapor wywołanych przez opioidy poprzez hamowanie oddziaływania oksykodonu na receptory opioidowe zlokalizowane w ścianie jelita. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych.





ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM

**Choroba afektywna dwubiegunowa**

<b>Abilify®:</b> tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	523,63
		100%	134,39
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,26
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Abilify®:</b> tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	105,54
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,16
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Abilify®:</b> tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	201,16
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,97
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Abilify®:</b> tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	389,49
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	11,95
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aripiprazole (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

<b>Abilify® - (IR):</b> tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	86,05
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Abilify® - (IR):</b> tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	162,23
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,97
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aripiprazole (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

<b>Abilify® - (IR):</b> tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	86,03
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Abilify® - (IR):</b> tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	162,19
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,97
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aripiprazole (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

<b>Anzolin:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	39,05
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Anzolin:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	72,80
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Anzolin:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	104,01
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,48
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Anzolin:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	135,18
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,97
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Olanzapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia  
**W:** Dorosli: preparat jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Preparat jest skutecznym w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono do-

brą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Preparat jest wskazany w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, lek jest wskazany w zapobieganiu nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

<b>Apiprux:</b> tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	100,14
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aripiprazole (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

<b>ApoTiapina:</b> tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,47
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,12
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>ApoTiapina:</b> tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	51,72
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,51
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>ApoTiapina:</b> tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	98,08
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,46
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Quetiapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia  
**W:** Lek jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii, w leczeniu choroby afektywnej dwubiegunowej, w tym: epizodów maniakalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu choroby dwubiegunowej, dużych epizodów depresyjnych w przebiegu choroby dwubiegunowej, w zapobieganiu nawrotom epizodów maniakalnych lub epizodów depresji u pacjentów z zaburzeniami dwubiegunowymi, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie ketiapiną.

<b>Apra:</b> tabl. 10 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	76,71
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,86
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	145,97
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	15,84
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	212,78
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	17,59
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 10 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	109,87
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,49
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	201,22
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,03
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	310,72
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	17,94
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 15 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	204,32
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,13
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aripiprazole (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

<b>Apra:</b> tabl. 10 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	76,71
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,86
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	145,97
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	15,84
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	212,78
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	17,59
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 10 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	109,87
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,49
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	201,22
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,03
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	310,72
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	17,94
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 15 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	204,32
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,13
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aripiprazole (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

<b>Apra:</b> tabl. 10 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	76,71
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,86
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	145,97
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	15,84
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	212,78
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	17,59
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 10 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	109,87
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,49
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	201,22
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,03
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	310,72
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	17,94
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra:</b> tabl. 15 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	204,32
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,13
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aripiprazole (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

<b>Apra-swift:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	76,71
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,86
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Apra-swift:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	145,97
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	15,84
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra-swift:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	212,78
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	17,59
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra-swift:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	109,87
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,49
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra-swift:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	201,22
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,03
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra-swift:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	310,72
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	17,94
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apra-swift:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	204,32
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,13
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aripiprazole (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Preparat jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

<b>Aribit:</b> tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	134,39
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,62
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Aribit:</b> tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	100,98
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,06
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Aribit:</b> tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	201,22
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,13
		S <sup>(3)&lt;/</sup>	



Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polifilin**  
 prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

<p><b>Aripilek: tabl. 10 mg - 28 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>69,27</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,42</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	69,27		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	5,42		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripiprazole Sandoz: tabl. 10 mg - 56 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>163,14</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>33,01</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	163,14		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	33,01		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniackalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniackalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p>												
Rx	100%	69,27																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	5,42																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	163,14																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	33,01																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
<p><b>Aripilek: tabl. 15 mg - 28 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>106,09</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>8,71</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	106,09		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	8,71		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripiprazole Sandoz: tabl. 15 mg - 28 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>125,84</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>28,46</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	125,84		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	28,46		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Asduter: tabl. 10 mg - 28 szt. ♦</b></p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>70,92</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,07</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	70,92		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	7,07		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Rx	100%	106,09																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	8,71																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	125,84																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	28,46																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	70,92																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	7,07																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
<p><b>Aripilek: tabl. 15 mg - 30 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>113,17</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>8,61</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	113,17		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	8,61		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripiprazole Sandoz: tabl. 15 mg - 56 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>243,23</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>48,04</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	243,23		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	48,04		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Asduter: tabl. 15 mg - 28 szt. ♦</b></p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>100,98</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,60</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	100,98		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	3,60		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Rx	100%	113,17																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	8,61																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	243,23																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	48,04																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	100,98																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	3,60																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
<p><b>Aripilek: tabl. 15 mg - 56 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>201,22</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,03</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	201,22		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	6,03		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP: Zespół Tourette'a (3)</b> Pacjenci 65+  <b>W:</b> Lek jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniackalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniackalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p>	<p><b>Sandoz GmbH</b></p>	<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP: Zespół Tourette'a (3)</b> Pacjenci 65+  <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniackalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniackalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p>																								
Rx	100%	201,22																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	6,03																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
<p><b>Aripilek: tabl. 15 mg - 60 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>184,35</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,40</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	184,35		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	6,40		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Arpinox: tabl. 5 mg - 28 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>35,92</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,59</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	35,92		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	5,59		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Bonogren: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ♦</b></p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>8,15</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,80</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	8,15		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	5,80		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Rx	100%	184,35																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	6,40																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	35,92																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	5,59																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	8,15																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	5,80																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
<p><b>Aripilek: tabl. 15 mg - 90 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>323,19</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>9,60</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	323,19		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	9,60		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Arpinox: tabl. 5 mg - 56 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>67,44</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	67,44		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	3,59		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Bonogren: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ♦</b></p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>44,28</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	44,28		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	3,20		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Rx	100%	323,19																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	9,60																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	67,44																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	3,59																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	44,28																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	3,20																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
<p><b>Aripilek: tabl. 30 mg - 28 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>201,22</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,03</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	201,22		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	6,03		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Arpinox: tabl. 10 mg - 28 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>67,44</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	67,44		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	3,59		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Bonogren: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ♦</b></p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>84,34</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	84,34		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	3,20		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Rx	100%	201,22																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	6,03																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	67,44																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	3,59																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	84,34																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	3,20																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP: Zespół Tourette'a (3)</b> Pacjenci 65+  <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniackalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniackalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p>	<p><b>LEK-AM</b></p>	<p><b>Arpinox: tabl. 10 mg - 56 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>127,42</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,98</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	127,42		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	3,98		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Bonogren: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ♦</b></p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>121,83</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>4,80</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	121,83		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	4,80		S <sup>(3)</sup>	bezpł.												
Rx	100%	127,42																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	3,98																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	121,83																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	4,80																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
<p><b>Aripiprazole +pharma: tabl. 15 mg - 30 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>116,15</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>11,59</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	116,15		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	11,59		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Arpinox: tabl. 15 mg - 28 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>97,91</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	97,91		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	3,20		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Quetiapina (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Schizofrenia <b>WP: Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem (3)</b> Pacjenci 65+ <b>(4)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia  <b>W:</b> Produkt jest wskazany w leczeniu: schizofrenii; choroby afektywnej dwubiegunowej; z epizodami maniackalnymi o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego; z epizodami ciężkiej depresji w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej; zapobiegawczo w nawrotach choroby afektywnej dwubiegunowej u pacjentów z epizodami maniackalnymi lub depresyjnymi odpowiadającymi klinicznie na leczenie kwetiapiną.</p>												
Rx	100%	116,15																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	11,59																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	97,91																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	3,20																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP: Zespół Tourette'a (3)</b> Pacjenci 65+  <b>W:</b> Lek jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniackalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniackalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p>	<p><b>+pharma Polska</b></p>	<p><b>Arpinox: tabl. 15 mg - 56 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>185,95</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,97</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	185,95		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	5,97		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Bonogren SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ♦</b></p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>85,48</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	85,48		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	3,20		S <sup>(3)</sup>	bezpł.												
Rx	100%	185,95																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	5,97																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	85,48																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	3,20																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
<p><b>Aripiprazole Aurovitas: tabl. 15 mg - 28 szt.</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>120,09</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>22,71</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	120,09		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	22,71		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Arpinox: tabl. 30 mg - 56 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>358,95</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>11,95</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	358,95		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	11,95		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Bonogren SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 60 szt. ♦</b></p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>125,26</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>4,80</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	125,26		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	4,80		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Rx	100%	120,09																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	22,71																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	358,95																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	11,95																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	125,26																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	4,80																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
<p><b>Aripiprazole Aurovitas: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt.</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>120,09</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>22,71</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	120,09		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	22,71		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP: Zespół Tourette'a (3)</b> Pacjenci 65+  <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniackalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniackalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p>	<p><b>Neurozpharm Arzneimittel</b></p>	<p><b>Bonogren SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 60 szt. ♦</b></p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>166,18</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,40</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	166,18		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	6,40		S <sup>(3)</sup>	bezpł.												
Rx	100%	120,09																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	22,71																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	166,18																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	6,40																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
<p><b>Aripiprazole Orion: tabl. 15 mg - 28 szt.</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>87,65</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	87,65		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	3,20		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aryzalera: tabl. 10 mg - 28 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>83,93</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>20,08</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	83,93		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	20,08		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Quetiapina (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>(3)</b> Pacjenci 65+  <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: schizofrenii; choroby afektywnej dwubiegunowej; z epizodami maniackalnymi o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego; z epizodami ciężkiej depresji w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej; zapobiegawczo w nawrotach choroby afektywnej dwubiegunowej u pacjentów z epizodami maniackalnymi lub depresyjnymi, którzy odpowiadali klinicznie na leczenie kwetiapiną; leczeniu epizodów ciężkiej depresji u pacjentów z ciężkim zaburzeniem depresyjnym (ang. MDD), jako terapia wspomagająca, jeśli odpowiedź na monoterapię przeciwdepresyjną była mniej niż optymalna. Przed rozpoczęciem leczenia, lekarz powinien wziąć pod uwagę profil bezpieczeństwa kwetiapiiny.</p>												
Rx	100%	87,65																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	3,20																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	83,93																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	20,08																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
<p><b>Aripiprazole Orion: tabl. 15 mg - 28 szt.</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>122,62</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>25,24</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	122,62		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	25,24		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aryzalera: tabl. 15 mg - 28 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>235,37</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>40,18</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	235,37		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	40,18		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Egolanza: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ♦</b></p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>49,36</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,63</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	49,36		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	6,63		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Rx	100%	122,62																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	25,24																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	235,37																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	40,18																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	49,36																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	6,63																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
<p><b>Aripiprazole Orion: tabl. 15 mg - 28 szt.</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>84,73</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>20,88</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	84,73		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	20,88		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aryzalera: tabl. 15 mg - 56 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>221,76</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>26,57</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	221,76		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	26,57		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Egolanza: tabl. powł. 5 mg - 56 szt. ♦</b></p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>92,71</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>4,05</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	92,71		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	4,05		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Rx	100%	84,73																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	20,88																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	221,76																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	26,57																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	92,71																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	4,05																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
<p><b>Aripiprazole Sandoz: tabl. 10 mg - 28 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>84,73</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>20,88</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	84,73		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	20,88		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aryzalera: tabl. 30 mg - 28 szt. ♦</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>221,76</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>26,57</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	221,76		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	26,57		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Egolanza: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ♦</b></p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>93,41</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>4,75</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	93,41		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	4,75		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Rx	100%	84,73																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	20,88																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	221,76																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	26,57																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						
Rx	100%	93,41																																						
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																						
	R <sup>(2)</sup>	4,75																																						
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																						



## W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.Sumamigren  
Sumatriptanum

<p><b>Egolanza:</b> tabl. powł. 10 mg - 56 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>176,17</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,97</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	176,17		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	5,97		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Kefrenex:</b> tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>X</td></tr> <tr><td></td><td>100%</td><td>46,86</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,65</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	X		100%	46,86		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	5,65		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketipino®:</b> tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>51,37</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>10,16</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	51,37		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	10,16		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Rx	100%	176,17																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	5,97																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	X																																										
	100%	46,86																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	5,65																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	51,37																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	10,16																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
<p><b>Olanzapine (1)</b>Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Choroba Huntingtona (3)Pacjenci 65+ <b>W:</b> Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina wskazana jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.</p>																																												
<p><b>Egolanza - (IR):</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>89,74</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	89,74		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	3,20		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Kefrenex:</b> tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>88,34</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	88,34		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	3,20		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketipino®:</b> tabl. powł. 100 mg - 100 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>79,69</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>8,88</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	79,69		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	8,88		S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
Rx	100%	89,74																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	3,20																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	88,34																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	3,20																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	79,69																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	8,88																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
<p><b>Olanzapine (1)</b>Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Choroba Huntingtona (3)Pacjenci 65+ <b>W:</b> Dorośli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina wskazana jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.</p>																																												
<p><b>Egolanza - (IR):</b> tabl. powł. 10 mg - 56 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>170,22</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,97</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	170,22		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	5,97		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Kefrenex:</b> tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>127,84</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>4,80</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	127,84		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	4,80		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketipino®:</b> tabl. powł. 200 mg - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>49,08</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,87</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	49,08		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	7,87		S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
Rx	100%	170,22																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	5,97																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	127,84																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	4,80																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	49,08																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	7,87																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
<p><b>Olanzapine (1)</b>Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Choroba Huntingtona (3)Pacjenci 65+ <b>W:</b> Dorośli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina wskazana jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.</p>																																												
<p><b>Egolanza - (IR):</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>90,20</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	90,20		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	3,20		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketilept®:</b> tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>8,47</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,12</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	8,47		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	6,12		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketipino®:</b> tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>134,37</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,95</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	134,37		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	5,95		S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
Rx	100%	90,20																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	3,20																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	8,47																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	6,12																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	134,37																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	5,95																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
<p><b>Quetiapine (1)</b>Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem (3)Pacjenci 65+ (4)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii, w leczeniu choroby dwubiegunowej, w tym: epizodów maniakalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu choroby dwubiegunowej, epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby dwubiegunowej, zapobiegania nawrotom epizodów maniakalnych lub epizodów depresji u pacjentów z chorobą dwubiegunową, którzy reagovali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.</p>																																												
<p><b>Egolanza - (IR):</b> tabl. powł. 10 mg - 56 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>171,13</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,97</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	171,13		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	5,97		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketilept®:</b> tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>50,16</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>8,95</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	50,16		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	8,95		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketipino®:</b> tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>95,21</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>9,59</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	95,21		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	9,59		S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
Rx	100%	171,13																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	5,97																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	50,16																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	8,95																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	95,21																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	9,59																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
<p><b>Olanzapine (1)</b>Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Choroba Huntingtona (3)Pacjenci 65+ <b>W:</b> Dorośli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina wskazana jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.</p>																																												
<p><b>Epitrigine 50 mg:</b> tabl. 50 mg - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>12,71</td></tr> <tr><td></td><td>C<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td>6,42</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	12,71		C <sup>(1)</sup>	bezpł.		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	6,42		S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketilept® Retard:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>26,22</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,22</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	26,22		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	7,22		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketrel:</b> tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>8,58</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,23</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	8,58		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	6,23		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Rx	100%	12,71																																										
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(3)</sup>	6,42																																										
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	26,22																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	7,22																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	8,58																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	6,23																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
<p><b>Quetiapine (1)</b>Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem (3)Pacjenci 65+ (4)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany: w leczeniu schizofrenii; w leczeniu zaburzeń dwubiegunowych: w leczeniu epizodów maniakalnych o umiarkowanym i ciężkim nasileniu w przebiegu choroby dwubiegunowej; w leczeniu epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby dwubiegunowej; w zapobieganiu nawrotom epizodów maniakalnych i depresji u pacjentów z zaburzeniami dwubiegunowymi, którzy odpowiadali na leczenie kwetiapiną.</p>																																												
<p><b>Epitrigine 100 mg:</b> tabl. 100 mg - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>24,57</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>8,79</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	24,57		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	8,79		S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketilept® Retard:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>135,73</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,31</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	135,73		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	7,31		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketrel:</b> tabl. powł. 25 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>16,00</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,23</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	16,00		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	6,23		S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
Rx	100%	24,57																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	8,79																																										
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	135,73																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	7,31																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	16,00																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	6,23																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
<p><b>Quetiapine (1)</b>Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem (3)Pacjenci 65+ (4)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>W:</b> Produkt jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii, w leczeniu choroby dwubiegunowej, w tym: epizodów maniakalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu choroby dwubiegunowej, epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby dwubiegunowej, zapobiegania nawrotom epizodów maniakalnych lub epizodów depresji u pacjentów z chorobą dwubiegunową, którzy reagovali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.</p>																																												
<p><b>Exmpled:</b> tabl. 15 mg - 28 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>106,21</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>8,83</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	106,21		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	8,83		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketilept® Retard:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>92,80</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,18</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	92,80		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	7,18		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketrel:</b> tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>54,46</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>13,25</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	54,46		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	13,25		S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
Rx	100%	106,21																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	8,83																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	92,80																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	7,18																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	54,46																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	13,25																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
<p><b>Quetiapine (1)</b>Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem (3)Pacjenci 65+ (4)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>W:</b> Produkt jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii, w leczeniu choroby dwubiegunowej, w tym: epizodów maniakalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu choroby dwubiegunowej, epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby dwubiegunowej, zapobiegania nawrotom epizodów maniakalnych lub epizodów depresji u pacjentów z chorobą dwubiegunową, którzy reagovali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.</p>																																												
<p><b>Exmpled:</b> tabl. 15 mg - 56 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>201,22</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,03</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	201,22		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	6,03		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketilept® Retard:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>134,54</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,12</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	134,54		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	6,12		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketrel:</b> tabl. powł. 25 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>102,65</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>17,03</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	102,65		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	17,03		S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
Rx	100%	201,22																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	6,03																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	134,54																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	6,12																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	102,65																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	17,03																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
<p><b>Quetiapine (1)</b>Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem (3)Pacjenci 65+ (4)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>W:</b> Produkt jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii; w leczeniu zaburzeń dwubiegunowych: w leczeniu epizodów maniakalnych o umiarkowanym i dużym nasileniu w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego, w leczeniu epizodów ciężkiej depresji w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego, w zapobieganiu nawrotom epizodów maniakalnych i depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnym dwubiegunowym, u których uzyskano wcześniej reakcję na leczenie kwetiapiną; w leczeniu epizodów ciężkiej depresji u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami depresyjnymi, jako terapia wspomagająca, jeśli odpowiedź na monoterapię przeciwdepresyjną była niewystarczająca. Przed rozpoczęciem leczenia lekarz powinien wziąć pod uwagę profil bezpieczeństwa kwetiapiny.</p>																																												
<p><b>Aripiprazole (1)</b>Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zespół Tourette'a (3)Pacjenci 65+ <b>W:</b> Lek jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>106,21</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>8,83</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	106,21		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	8,83		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketipino®:</b> tabl. powł. 25 mg - 100 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>26,70</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>11,40</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	26,70		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	11,40		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Ketrel:</b> tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>13,75</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,85</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	13,75		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	5,85		S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
Rx	100%	106,21																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	8,83																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	26,70																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	11,40																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
Rx	100%	13,75																																										
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																										
	R <sup>(2)</sup>	5,85																																										
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																										
<p><b>Quetiapine (1)</b>Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem (3)Pacjenci 65+ (4)Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>W:</b> Produkt leczniczy wskazany jest: w leczeniu schizofrenii; w leczeniu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego: leczenie umiarkowanych do ciężkich epizodów maniakalnych w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego; leczenie epizodów ciężkiej depresji w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego; leczenie epizodów ciężkiej depresji w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego; zapobieganie nawrotom epizodów maniakalnych lub depresyjnych u pacjentów z zaburzeniem afektywnym dwubiegunowym, u których uzyskano wcześniej reakcję na leczenie kwetiapiną. W leczeniu skojarzonym epizodów ciężkiej depresji u pacjentów z ciężkim zaburzeniem depresyjnym (ang. MDD), u których poprawa przy stosowaniu monoterapii przeciwdepresyjnej była niewystarczająca. Przed rozpoczęciem leczenia należy uwzględnić profil bezpieczeństwa stosowania kwetiapiny.</p>																																												





# ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



Kventiax®: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,82
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,47
Kventiax®: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	49,08
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	7,87
Kventiax®: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	92,82
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	7,20
Kventiax®: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	134,55
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	6,13

**Quetiapine** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP**: Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z ośpieniem (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia

**W**: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii, w leczeniu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych, w tym: epizodów maniackalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych, epizodów ciężkiej depresji w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych; w zapobieganiu nawrotom epizodów maniackalnych lub epizodów depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapina.

Kventiax® SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	26,17
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,17
Kventiax® SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	70,61
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,20
Kventiax® SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	92,35
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,73
Kventiax® SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	133,85
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,43
Kventiax® SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	168,47
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,40

**Quetiapine** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia (3) Pacjenci 65+

**W**: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii; w leczeniu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych, w tym: epizodów maniackalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych; epizodów ciężkiej depresji w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych; zapobieganiu nawrotom epizodów maniackalnych lub epizodów depresyjnych w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych u pacjentów, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapina; w terapii wspomagającej ciężkich epizodów depresyjnych u pacjentów z dużą depresją (ang. MDD), którzy nie wykazali wystarczającej odpowiedzi na monoterapię lekiem przeciwdepresyjnym. Przed rozpoczęciem leczenia klinicyści powinni uwzględnić profil bezpieczeństwa produktu leczniczego.

Kwetaplex: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,56
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,21
Kwetaplex: tabl. powł. 25 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	16,32
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,21
Kwetaplex: tabl. powł. 25 mg - 120 szt. ◆	Rx	100%	32,16
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,21
Kwetaplex: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	52,86
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	11,65
Kwetaplex: tabl. powł. 150 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	76,61
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	13,20
Kwetaplex: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	100,36
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	14,74
Kwetaplex: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	145,87
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	17,45

**Quetiapine** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP**: Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z ośpieniem (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia

**W**: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii; w leczeniu choroby dwubiegunowej, w tym: epizodów maniackalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasi-

eniu w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej; epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej; w celu zapobiegania nawrotom epizodów maniackalnych lub epizodów depresji u pacjentów z chorobą dwubiegunową, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapina.

Kwetaplex XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,75
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,85
Kwetaplex XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	71,35
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,94
Kwetaplex XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	93,50
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,88
Kwetaplex XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	135,56
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,14
Kwetaplex XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	177,63
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,40

**Quetiapine** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia (3) Pacjenci 65+

**W**: Lek jest wskazany: w leczeniu schizofrenii; w leczeniu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych; w leczeniu epizodów maniackalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w chorobie afektywnej dwubiegunowej; w leczeniu epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej; w zapobieganiu nawrotom u pacjentów z zaburzeniami dwubiegunowymi, u pacjentów z epizodami maniackalnymi lub depresyjnymi reagującymi na leczenie kwetiapina; w leczeniu epizodów ciężkiej depresji u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami depresyjnymi, jako terapia wspomagająca, jeśli skuteczność monoterapii przeciwdepresyjnej była mniej niż optymalna. Przed rozpoczęciem leczenia lekarz powinien wziąć pod uwagę profil bezpieczeństwa produktu.

Kwetina: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,32
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,97
Kwetina: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	48,28
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	7,07
Kwetina: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	91,21
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	5,59

**Quetiapine** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP**: Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z ośpieniem (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia

**W**: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii, w leczeniu choroby afektywnej dwubiegunowej, w tym: epizodów maniackalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej, epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej, zapobieganiu nawrotom epizodów maniackalnych lub epizodów depresji u pacjentów z chorobą afektywną dwubiegunową, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapina.

Lamilept: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	25,50
Lamilept: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,72

**Lamotrigine** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Choroba afektywna dwubiegunowa, Padaczka **WP**: Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym w obrębie OUN - postępowanie wspomagające; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (4) Pacjenci 65+

**W**: Padaczka. Dorosli i młodzież w wieku 13 lat i powyżej: Leczenie skojarzone lub w monoterapii napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych, napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Lek jest stosowany w leczeniu skojarzonym, jednak może zostać zastosowany jako pierwszy lek przeciwpadaczkowy włączany do leczenia zespołu Lennox-Gastaut. Dzieci i młodzież w wieku 2-12 lat: Leczenie skojarzone napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych oraz napadów związanych z zespołem Lennox-Gastaut; monoterapia w typowych napadach nieświadomości. **Zaburzenia afektywne dwubiegunowe**. Pacjenci w wieku 18 lat i powyżej: zapobieganie epizodom depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi typu I, u których występują głównie epizody depresyjne. Produkt nie jest wskazany w doraźnym leczeniu epizodów manii lub depresji.

Lamilept - (IR): tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	25,37
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,59

**Lamotrigine** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Choroba afektywna dwubiegunowa, Padaczka **WP**: Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym w obrębie OUN - postępowanie wspomagające; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (4) Pacjenci 65+

**W**: Padaczka. Dorosli i młodzież w wieku 13 lat i powyżej: Leczenie skojarzone lub w mo-

noterapii napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych; napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Lek jest stosowany w leczeniu skojarzonym, jednak może zostać zastosowany jako pierwszy lek przeciwpadaczkowy włączany do leczenia zespołu Lennox-Gastaut. Dzieci i młodzież w wieku 2-12 lat: Leczenie skojarzone napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych oraz napadów związanych z zespołem Lennox-Gastaut; monoterapia w typowych napadach nieświadomości. **Zaburzenia afektywne dwubiegunowe**. Pacjenci w wieku 18 lat i powyżej: zapobieganie epizodom depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi typu I, u których występują głównie epizody depresyjne. Produkt nie jest wskazany w doraźnym leczeniu epizodów manii lub depresji.

Lamitrin®: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,26
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	26,32
Lamitrin®: tabl. 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,15
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,37
Lamitrin®: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	37,95
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Lamitrin®: tabl. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	32,20
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

**Lamotrigine** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Choroba afektywna dwubiegunowa, Padaczka **WP**: Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym w obrębie OUN - postępowanie wspomagające; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (4) Pacjenci 65+

**W**: Padaczka. Dorosli i młodzież w wieku ≥ 13 lat: Leczenie skojarzone lub w monoterapii napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych. Napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Lek jest stosowany w leczeniu skojarzonym, jednak może zostać zastosowany jako pierwszy lek przeciwpadaczkowy włączany do leczenia zespołu Lennox-Gastaut. Dzieci i młodzież w wieku 2-12 lat: Leczenie skojarzone napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych oraz napadów związanych z zespołem Lennox-Gastaut. Monoterapia w typowych napadach nieświadomości. **Zaburzenia afektywne dwubiegunowe**. Dorosli w wieku ≥ 18 lat: Zapobieganie epizodom depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi typu I, u których występują głównie epizody depresyjne. Lek nie jest wskazany w doraźnym leczeniu epizodów manii ani depresji.

Lamotrix: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,48
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,94
Lamotrix: tabl. 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	14,15
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,86
Lamotrix: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	27,43
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	11,65
Lamotrix: tabl. 100 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	71,02
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	17,29

**Lamotrigine** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Choroba afektywna dwubiegunowa, Padaczka oporna na leczenie **WP**: Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym w obrębie OUN - postępowanie wspomagające; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (4) Pacjenci 65+

**W**: Padaczka. Dorosli i młodzież w wieku 13 lat i powyżej: Leczenie skojarzone lub w monoterapii napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych. Napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu skojarzonym, ale może być stosowany jako pierwszy lek przeciwpadaczkowy włączany do leczenia zespołu Lennox-Gastaut. Dzieci i młodzież w wieku 2-12 lat: Leczenie skojarzone napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych oraz napadów związanych z zespołem Lennox-Gastaut. Monoterapia w typowych napadach nieświadomości. **Zaburzenia afektywne dwubiegunowe**. Dorosli w wieku 18 lat i powyżej: Zapobieganie epizodom depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi typu I, u których występują głównie epizody depresji. Produkt leczniczy nie jest wskazany w doraźnym leczeniu epizodów manii ani depresji.

Olanzapina Mylan: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	42,83
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Olanzapina Mylan: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	80,36
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Olanzapina Mylan: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	106,65
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	4,48
Olanzapina Mylan: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	139,07
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	5,97

**Olanzapine** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP**: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Cho-

roba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia  
**W:** Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w utrzymywaniu poprawy klinicznej w długookresowym leczeniu u pacjentów, u których stwierdzono odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu epizodów manii o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana do stosowania w celu zapobiegania nawrotom u pacjentów z chorobą afektywną dwubiegunową.

Viatris Ltd

Olanzapina Mylan: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	42,83
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapina Mylan: tabl. powł. 5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	23,40
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	80,36
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapina Mylan: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	80,36
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapina Mylan: tabl. powł. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	36,40
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,45
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapina Mylan: tabl. powł. 10 mg - 98 szt. ◆	Rx	100%	231,21
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,45
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Olanzapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+  
**W:** Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w utrzymywaniu poprawy klinicznej w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu epizodów manii o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana do stosowania w celu zapobiegania nawrotom u pacjentów z chorobą afektywną dwubiegunową.

Mylan Pharmaceuticals Ltd

Olanzapine +pharma: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	48,51
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine +pharma: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	91,44
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Olanzapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+  
**W:** Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana do stosowania w celu zapobiegania nawrotom u pacjentów z chorobą afektywną dwubiegunową.

+pharma Polska

Olanzapine Apotex: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	47,73
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,00
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Apotex: tabl. powł. 5 mg - 98 szt. ◆	Rx	100%	159,38
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,23
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Apotex: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	93,71
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,05
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Apotex: tabl. powł. 10 mg - 98 szt. ◆	Rx	100%	308,49
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,45
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Apotex: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	18,00
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	154,23
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Apotex: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 98 szt. (blist.) ◆	Rx	100%	5,23
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,23
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Apotex: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	93,71
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,05
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Apotex: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 98 szt. (blist.) ◆	Rx	100%	296,47
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,45
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Apotex: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	174,94
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,97
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Olanzapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia  
**W:** Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długookresowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu epizodów manii o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana do stosowania w celu zapobiegania nawrotom u pacjentów z chorobą afektywną dwubiegunową.

dono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana do stosowania w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

Apotex Inc.

Olanzapine Bluefish: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	30,99
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Bluefish: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	56,65
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Bluefish: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	80,37
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,48
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Olanzapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia  
**W:** Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długookresowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana do stosowania w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

Bluefish Pharma

Olanzapine Lekam: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	50,96
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,23
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Lekam: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	96,61
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,95
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Lekam: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	140,30
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,99
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Lekam: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	183,96
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,21
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Olanzapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia  
**W:** Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długotrwałym leczeniu podtrzymującym poprawę kliniczną u pacjentów, u których stwierdzono odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu epizodów manii o nasileniu średnim do ciężkiego. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana do stosowania w celu zapobiegania nawrotom zaburzeń dwubiegunowych.

LEK-AM

Olanzapine Mylan - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	77,32
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Olanzapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+  
**W:** Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana do stosowania w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

Neuropharm Arzneimittel

Olanzapine Mylan - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	44,55
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Mylan - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	83,79
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Mylan - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	121,07
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,48
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Mylan - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	39,75
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Mylan - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	79,67
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Mylan - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	79,67
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Olanzapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+  
**W:** Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długotrwałym leczeniu podtrzymującym poprawę kliniczną u pacjentów, u których stwierdzono odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu epizodów manii o nasileniu średnim do ciężkiego. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana do stosowania w celu zapobiegania nawrotom zaburzeń dwubiegunowych.

Neuropharm Arzneimittel

Olanzapine Mylan - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	44,78
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Olanzapine Mylan - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	86,54
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Olanzapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+  
**W:** Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długotrwałym leczeniu podtrzymującym poprawę kliniczną u pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu epizodów manii o nasileniu średnim do ciężkiego. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana do stosowania w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.



Naszym wyborem

enarenal  
enalaprilil maleas

teczna w długookresowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

		Vipherm	
Olzapin: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 50,51 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup> 7,78	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Olzapin: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 54,06 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup> 8,05	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Olzapin: tabl. powł. 5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 96,49 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup> 7,83	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Olzapin: tabl. powł. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 102,54 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup> 7,32	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Olzapin: tabl. powł. 5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 149,13 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup> 6,30	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Olzapin: tabl. powł. 5 mg - 120 szt. ◆	Rx	100% 174,58 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup> 6,40	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Olzapin: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 92,44 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup> 3,78	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Olzapin: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 98,42 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup> 3,20	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Olzapin: tabl. powł. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 183,72 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup> 5,97	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Olzapin: tabl. powł. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 195,52 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup> 6,40	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Olzapin: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 286,81 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup> 9,60	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Olzapin: tabl. powł. 10 mg - 120 szt. ◆	Rx	100% 336,18 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup> 12,80	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Olzapin: tabl. powł. 10 mg - 112 szt. ◆	Rx	100% 349,89 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup> 11,95	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Olzapin: tabl. powł. 5 mg - 112 szt. ◆	Rx	100% 181,39 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup> 5,97	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Olanzapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Choroba Huntingtona **(3)** Pacjenci 65+  
**W: Dorosli.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w długookresowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, produkt leczniczy jest wskazany w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

		LEK-AM	
Pinexet: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 8,25 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup> 5,31	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Pinexet: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 51,71 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(4)</sup> 9,45	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Pinexet: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 96,92 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(4)</sup> 10,17	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Pinexet:** tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆

Rx	100%	140,25
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(4)</sup>	10,65
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Quetiapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem **(3)** Pacjenci 65+ **(4)** Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii, w leczeniu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych, w tym: epizodów maniackalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych; epizodów depresyjnych ciężkich w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych; zapobiegania nawrotom epizodów maniackalnych lub epizodów depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.

**Setinin:** tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	8,90
	100%	48,66
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	7,45
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Setinin:** tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆

Rx	100%	91,97
	100%	48,66
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	6,35
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Setinin:** tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆

Rx	100%	133,27
	100%	48,66
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	4,85
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Setinin:** tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆

Rx	100%	133,27
	100%	48,66
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	4,85
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Quetiapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: schizofrenii; choroby dwubiegunowej; leczenie umiarkowanych i ciężkich epizodów maniackalnych w przebiegu choroby dwubiegunowej; leczenie epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby dwubiegunowej; zapobieganie nawrotom epizodów maniackalnych lub epizodów depresji u pacjentów z zaburzeniami dwubiegunowymi, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	6,98
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	5,44
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Symla:** tabl. 50 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	13,11
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	6,82
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Symla:** tabl. 100 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	25,38
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	9,60
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Lamotrigine (1)** Kobiety w ciąży **(2)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)** Choroba afektywna dwubiegunowa, Padaczka **WP:** Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym w obrębie OUN - postępowanie wspomagające; neuropalgia lub neuropatia w obrębie twarzy **(4)** Pacjenci 65+

**W:** Padaczka. Dorosli i młodzież w wieku 13 lat i powyżej: leczenie skojarzone lub w monoterapii napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych. Napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Lek jest stosowany w leczeniu skojarzonym, jednak może zostać zastosowana jako 1-szy lek przeciwpadaczkowy włączony do leczenia zespołu Lennox-Gastaut. Dzieci i młodzież w wieku 2-12 lat: leczenie skojarzone napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych oraz napadów związanych z zespołem Lennox-Gastaut. Monoterapia w typowych napadach nieświadomości. Zaburzenia afektywne dwubiegunowe. Dorosli w wieku 18 lat i powyżej: zapobieganie epizodom depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi typu I, u których występują głównie epizody depresji. Lek nie jest wskazany w doraźnym leczeniu epizodów manii ani depresji.

**Symquel® XR:** tabl. o przedł. uwalnianiu 50 mg - 60 szt. ◆

Rx	100%	25,25
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	6,25
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Symquel® XR:** tabl. o przedł. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ◆

Rx	100%	88,92
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,30
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Symquel® XR:** tabl. o przedł. uwalnianiu 300 mg - 60 szt. ◆

Rx	100%	128,70
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	4,80
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Symquel® XR:** tabl. o przedł. uwalnianiu 400 mg - 60 szt. ◆

Rx	100%	X
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	4,80
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Quetiapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Produkt wskazany jest w: leczeniu schizofrenii; leczeniu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego; w leczeniu umiarkowanych do ciężkich epizodów maniackalnych w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego, w leczeniu epizodów ciężkiej depresji w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego, w zapobieganiu nawrotom epizodów maniackalnych lub depresyjnych u pacjentów z zaburzeniem afektywnym dwubiegunowym, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną; leczeniu skojarzonym epizodów ciężkiej depresji u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami depresyjnymi (ang. MDD), jeśli odpowiedź na monoterapię przeciwdepresyjną była niewystarczająca. Przed rozpoczęciem leczenia, lekarz powinien wziąć pod uwagę profil bezpieczeństwa produktu.

**Symquel® XR:** tabl. o przedł. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ◆

Rx	100%	88,92
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,30
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Symquel® XR:** tabl. o przedł. uwalnianiu 300 mg - 60 szt. ◆

Rx	100%	128,70
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	4,80
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Symquel® XR:** tabl. o przedł. uwalnianiu 400 mg - 60 szt. ◆

Rx	100%	X
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	4,80
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Quetiapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Choroba Huntingtona **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Produkt wskazany jest w: leczeniu schizofrenii; leczeniu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego; w leczeniu umiarkowanych do ciężkich epizodów maniackalnych w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego, w leczeniu epizodów ciężkiej depresji w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego, w zapobieganiu nawrotom epizodów maniackalnych lub depresyjnych u pacjentów z zaburzeniem afektywnym dwubiegunowym, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną; leczeniu skojarzonym epizodów ciężkiej depresji u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami depresyjnymi (ang. MDD), jeśli odpowiedź na monoterapię przeciwdepresyjną była niewystarczająca. Przed rozpoczęciem leczenia, lekarz powinien wziąć pod uwagę profil bezpieczeństwa produktu.

**Zalasta®:** tabl. 5 mg - 70 szt. ◆

Rx	100%	116,48
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	5,39
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. 5 mg - 28 szt. ◆

Rx	100%	48,38
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	5,65
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆

Rx	100%	48,38
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	5,65
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 70 szt. ◆

Rx	100%	116,48
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	5,39
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. 10 mg - 70 szt. ◆

Rx	100%	222,73
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	7,47
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. 10 mg - 28 szt. ◆

Rx	100%	91,44
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆

Rx	100%	91,44
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 70 szt. ◆

Rx	100%	222,73
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	7,47
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆

Rx	100%	132,56
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	4,48
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 70 szt. ◆

Rx	100%	327,61
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	11,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆

Rx	100%	173,61
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	5,97
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 70 szt. ◆

Rx	100%	432,52
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	14,93
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. 5 mg - 70 szt. ◆

Rx	100%	116,48
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	5,39
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. 5 mg - 28 szt. ◆

Rx	100%	48,38
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	5,65
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆

Rx	100%	48,38
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	5,65
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 70 szt. ◆

Rx	100%	116,48
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	5,39
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. 10 mg - 70 szt. ◆

Rx	100%	222,73
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	7,47
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zalasta®:** tabl. 10 mg - 28 szt. ◆

Rx	100%	91,44
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	



Zalasta® - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 35,27 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 84 szt. ◆	Rx	100% 141,20 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 7,10 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolaxa: tabl. powł. 20 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 560,65 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 17,28 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zalasta® - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 65,24 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 112 szt. ◆	Rx	100% 184,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,81 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Olanzapine (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>W:</b> Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długotrwałym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu umiarkowanych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.	<b>Olanzapine (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>W:</b> Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długotrwałym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu umiarkowanych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.	
Zolafren®: kaps. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 51,98 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,37 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 271,30 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,06 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 48,40 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,10 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zolafren®: kaps. 7,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 75,30 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 4,21 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 112 szt. ◆	Rx	100% 355,54 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 10,76 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 94,69 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,43 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zolafren®: kaps. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 105,97 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 9,68 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 84 szt. ◆	Rx	100% 143,66 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 9,32 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 95,65 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,29 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zolafren®: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 55,78 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,79 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 112 szt. ◆	Rx	100% 400,49 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 12,10 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 183,96 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,59 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zolafren®: tabl. powł. 5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 154,28 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 10,31 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 188,43 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 16,13 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 142,22 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 8,02 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zolafren®: tabl. powł. 5 mg - 120 szt. ◆	Rx	100% 196,48 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,76 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 84 szt. ◆	Rx	100% 529,66 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 16,13 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 274,32 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 8,06 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zolafren®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 105,97 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 9,68 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 112 szt. ◆	Rx	100% 698,13 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 21,50 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 188,44 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 9,62 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zolafren®: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 297,11 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 10,31 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Olanzapine (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>W:</b> Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długotrwałym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu umiarkowanych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.	<b>Olanzapine (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>W:</b> Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długotrwałym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu umiarkowanych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.				
Zolafren®: tabl. powł. 10 mg - 120 szt. ◆	Rx	100% 380,01 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,52 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolaxa: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 51,14 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 4,62 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 42,26 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zolafren®: tabl. powł. 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 149,82 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 12,96 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolaxa: tabl. powł. 5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 144,17 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 4,32 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 79,96 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zolafren®: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 196,44 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 5,76 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolaxa: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 97,35 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 2,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 125,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 5,97 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zolafren®: tabl. powł. 20 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 563,41 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 17,28 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolaxa: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 282,67 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,64 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 145,49 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 5,97 S <sup>(3)</sup> bezpl.
<b>Olanzapine (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>W:</b> Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długotrwałym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu umiarkowanych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.			<b>Olanzapine (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>W:</b> Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długotrwałym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu umiarkowanych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.			<b>Olanzapine (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>W:</b> Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Jest skuteczna w długotrwałym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu umiarkowanych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.		
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 52,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,41 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolaxa: tabl. powł. 15 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 420,64 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 12,96 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Choroba Alzheimer</b>		
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 112 szt. ◆	Rx	100% 203,08 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 11,38 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zolaxa: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 203,08 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 11,38 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Cogiton® 5: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 25,68 30% <sup>(1)</sup> 12,53 S <sup>(2)</sup> bezpl.
						Cogiton® 10: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 43,87 30% <sup>(1)</sup> 17,57 S <sup>(2)</sup> bezpl.


**ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM**

<b>Cogiton® 10:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100% <b>72,84</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>21,85</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Evertas - (IR):</b> system transdermalny <b>9,5 mg/24 h</b> - 30 szt. ◆	Rx	100% <b>131,03</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>109,90</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Ricordo:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>40,07</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>13,77</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Cogiton® 10:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 84 szt. ◆	Rx	100% <b>106,54</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>31,96</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmine (1)</b> Choroba Alzheimera <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia typu alzheimerowskiego.	Delfarma		<b>Donepezil hydrochloride (1)</b> Choroba Alzheimera <b>WP:</b> Otepienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Wskazany do stosowania w objawowym leczeniu łagodnej do średnio ciężkiej postaci otępienia w chorobie Alzheimera.	Adamed	
<b>Donepezil hydrochloride (1)</b> Choroba Alzheimera <b>WP:</b> Otepienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy stosuje się w objawowym leczeniu łagodnej i średnio ciężkiej postaci otępienia w chorobie Alzheimera.	Biofarm		<b>Exelon®:</b> system transdermalny <b>4,6 mg/24 h</b> - 30 szasz. ◆	Rx-z	100% <b>85,37</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>75,14</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Ristidic:</b> kaps. twarde <b>1,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>12,60</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>9,31</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donecept:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>20,64</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>7,49</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Exelon®:</b> system transdermalny <b>9,5 mg/24 h</b> - 30 szasz. ◆	Rx-z	100% <b>161,50</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>140,37</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Ristidic:</b> kaps. twarde <b>1,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100% <b>24,85</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>18,28</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donecept:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>38,95</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>12,65</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Exelon®:</b> system transdermalny <b>13,3 mg/24 h</b> - 30 szasz. ◆	Rx-z	100% <b>223,78</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>194,19</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Ristidic:</b> kaps. twarde <b>3 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>24,47</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>17,90</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donepezil hydrochloride (1)</b> Choroba Alzheimera <b>WP:</b> Otepienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym łagodnej do średnio ciężkiej postaci otępienia w chorobie Alzheimera.	Actevis Group PTC ehf.		<b>Rivastigmine (1)</b> Choroba Alzheimera <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia typu alzheimerowskiego.	Novartis Europharm Limited		<b>Ristidic:</b> kaps. twarde <b>3 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100% <b>48,12</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>34,97</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donecept - (IR):</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>37,52</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>11,26</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Memorion:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>18,46</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>5,54</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Ristidic:</b> kaps. twarde <b>4,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>35,28</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>25,42</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donepezil hydrochloride (1)</b> Choroba Alzheimera <b>WP:</b> Otepienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym łagodnej do średnio ciężkiej postaci otępienia w chorobie Alzheimera.	Delfarma		<b>Memorion:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>34,02</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>10,21</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Ristidic:</b> kaps. twarde <b>4,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100% <b>71,95</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>52,22</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donecetil:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>X</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>37,35</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Donepezil hydrochloride (1)</b> Choroba Alzheimera <b>WP:</b> Otepienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu objawowym łagodnej do średnio ciężkiej postaci otępienia w chorobie Alzheimera.	Orion Corporation		<b>Ristidic:</b> kaps. twarde <b>6 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>48,12</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>34,97</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donecetil:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>11,21</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>40,53</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Nimvastid:</b> kaps. twarde <b>1,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>14,90</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>11,61</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Ristidic:</b> kaps. twarde <b>6 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100% <b>93,90</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>67,60</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donecetil ODT:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej <b>10 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100% <b>12,36</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>40,53</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Nimvastid:</b> kaps. twarde <b>3 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>24,94</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>18,37</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmine (1)</b> Choroba Alzheimera <b>WP:</b> Otepienie z ciałami Lewy'ego <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia typu alzheimerowskiego. Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia u pacjentów z idiopatyczną chorobą Parkinsona.	Bausch Health	
<b>Donepezil hydrochloride (1)</b> Choroba Alzheimera <b>WP:</b> Otepienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym łagodnej do średnio ciężkiej postaci otępienia w chorobie Alzheimera.	Bausch Health		<b>Nimvastid:</b> kaps. twarde <b>3 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100% <b>49,06</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>35,91</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmin NeuroPharma:</b> kaps. twarde <b>1,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>9,32</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>6,03</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donepex:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>22,17</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>9,02</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Nimvastid:</b> kaps. twarde <b>4,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>37,12</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>27,26</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmin NeuroPharma:</b> kaps. twarde <b>3 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>18,06</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>11,49</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donepex:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>37,57</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>11,27</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Nimvastid:</b> kaps. twarde <b>4,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100% <b>72,67</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>52,94</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmin NeuroPharma:</b> kaps. twarde <b>3 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100% <b>35,29</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>22,14</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donepezil hydrochloride (1)</b> Choroba Alzheimera <b>WP:</b> Otepienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym łagodnej do średnio ciężkiej postaci otępienia w chorobie Alzheimera.	Celon Pharma		<b>Nimvastid:</b> kaps. twarde <b>6 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>49,06</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>35,91</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmin NeuroPharma:</b> kaps. twarde <b>4,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>26,81</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>16,95</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donepezil Bluefish:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>19,83</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>6,68</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Nimvastid:</b> kaps. twarde <b>6 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100% <b>95,77</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>69,47</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmin NeuroPharma:</b> kaps. twarde <b>4,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100% <b>52,04</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>32,31</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donepezil Bluefish:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>32,71</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>9,81</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Nimvastid:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej <b>1,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>14,90</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>11,61</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmin NeuroPharma:</b> kaps. twarde <b>6 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>35,29</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>22,14</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donepezil hydrochloride (1)</b> Choroba Alzheimera <b>WP:</b> Otepienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym łagodnej do umiarkowanie ciężkiej postaci otępienia w chorobie Alzheimera.	Bluefish Pharma		<b>Nimvastid:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej <b>3 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>24,94</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>18,37</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmin NeuroPharma:</b> kaps. twarde <b>6 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100% <b>68,26</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>41,96</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donesyn:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>20,82</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>7,67</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Nimvastid:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej <b>3 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100% <b>48,45</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>35,30</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmin NeuroPharma:</b> kaps. twarde <b>6 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100% <b>35,29</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>22,14</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donesyn:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>38,15</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>11,85</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Nimvastid:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej <b>4,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>37,12</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>27,26</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmin NeuroPharma:</b> kaps. twarde <b>6 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100% <b>68,26</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>41,96</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Donepezil hydrochloride (1)</b> Choroba Alzheimera <b>WP:</b> Otepienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Chlorowodorek donepezylu jest wskazany do objawowego leczenia łagodnej do umiarkowanie ciężkiej postaci otępienia w chorobie Alzheimera.	Vipharm		<b>Nimvastid:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej <b>4,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100% <b>71,83</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>52,10</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmine (1)</b> Choroba Alzheimera <b>WP:</b> Otepienie z ciałami Lewy'ego <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia typu alzheimerowskiego. Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia u pacjentów z idiopatyczną chorobą Parkinsona.	Neuraxpharm Arzneimittel	
<b>Evertas:</b> system transdermalny <b>4,6 mg/24 h</b> - 30 szt. ◆	Rx	100% <b>69,04</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>58,81</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Nimvastid:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej <b>6 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>49,06</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>35,91</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmin Orion:</b> kaps. twarde <b>1,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>15,28</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>10,21</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Evertas:</b> system transdermalny <b>9,5 mg/24 h</b> - 30 szt. ◆	Rx	100% <b>140,83</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>119,70</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Nimvastid:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej <b>6 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100% <b>94,70</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>68,40</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmin Orion:</b> kaps. twarde <b>3 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>21,27</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>14,70</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Evertas:</b> system transdermalny <b>13,3 mg/24 h</b> - 30 szasz. ◆	Rx	100% <b>177,57</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>147,98</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmine (1)</b> Choroba Alzheimera <b>WP:</b> Otepienie z ciałami Lewy'ego <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia typu alzheimerowskiego.	Zentiva		<b>Rivastigmin Orion:</b> kaps. twarde <b>3 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100% <b>39,41</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>26,26</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Evertas - (IR):</b> system transdermalny <b>9,5 mg/24 h</b> - 30 szt. ◆	Rx	100% <b>131,15</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>110,02</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Ricordo:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej <b>5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>27,78</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>14,63</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmin Orion:</b> kaps. twarde <b>4,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>X</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>55,58</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Rivastigmine (1)</b> Choroba Alzheimera <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia typu alzheimerowskiego.	Inpharm		<b>Rivastigmine (1)</b> Choroba Alzheimera <b>WP:</b> Otepienie z ciałami Lewy'ego <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia typu alzheimerowskiego.	Orion Corporation		<b>Rivastigmin Orion:</b> kaps. twarde <b>4,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100% <b>35,85</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>26,26</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Rivastigmine (1)</b> Choroba Alzheimera <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia typu alzheimerowskiego.	Inpharm		<b>Ricordo:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej <b>5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>27,78</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>14,63</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmin Orion:</b> kaps. twarde <b>6 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>X</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>70,89</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Rivastigmine (1)</b> Choroba Alzheimera <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia typu alzheimerowskiego.	Inpharm		<b>Ricordo:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej <b>5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>27,78</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>14,63</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmin Orion:</b> kaps. twarde <b>6 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100% <b>X</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>44,59</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Rivastigmine (1)</b> Choroba Alzheimera <b>WP:</b> Otepienie z ciałami Lewy'ego <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia typu alzheimerowskiego. Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia u pacjentów z idiopatyczną chorobą Parkinsona.	Orion Corporation		<b>Ricordo:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej <b>5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100% <b>27,78</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>14,63</b> 5 <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Rivastigmine (1)</b> Choroba Alzheimera <b>WP:</b> Otepienie z ciałami Lewy'ego <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia typu alzheimerowskiego. Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia u pacjentów z idiopatyczną chorobą Parkinsona.	Orion Corporation	





Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Yasnal®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 25,41 30% <sup>(1)</sup> 12,26 s <sup>(2)</sup> bezpl.
Yasnal®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 39,29 30% <sup>(1)</sup> 12,99 s <sup>(2)</sup> bezpl.
Yasnal® Q-Tab: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 25,41 30% <sup>(1)</sup> 12,26 s <sup>(2)</sup> bezpl.
Yasnal® Q-Tab: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 39,29 30% <sup>(1)</sup> 12,99 s <sup>(2)</sup> bezpl.

**Donepezil hydrochloride (1)** Choroba Alzheimera **WP:** Opieniecie z ciałami Lewyego; opóźnienie w przebiegu choroby Parkinsona **(2)** Pacjenci 65+  
**W:** Preparat jest wskazany w leczeniu łagodnej i średnio ciężkiej postaci opóźnienia w chorobie Alzheimera.

**Choroba i zespół Parkinsona**

Akineton - (IR): tabl. 2 mg - 50 szt.	Rx	100% 15,00 30% <sup>(1)</sup> 5,09 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. s <sup>(3)</sup> bezpl.
---------------------------------------	----	--

**Biperiden hydrochloride (1)** Choroba i zespół Parkinsona **(2)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie sztywności mięśniowej, drżenia i spowolnienia ruchowego w przebiegu choroby Parkinsona. Leczenie zaburzeń motorycznych w zespołach pozapiramidowych: parkinsonowskich i dystonicznych, wywołanych przez neuroleptyki i podobnie działające preparaty, np. wczesnych dyskinez, akatyzji i objawów parkinsonowskich. Leczenie innych pozapiramidowych zaburzeń ruchowych, w tym dystonii uogólnionej i odinkowej, np. zespołu Meige'a, kurczu powiek (*Blepharospasmus*) lub spastycznego kręczu karku (*Torticollis spasmodicus*).

Akineton®: tabl. 2 mg - 50 szt. ◆	Rx	100% 14,16 30% <sup>(1)</sup> 4,25 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. s <sup>(3)</sup> bezpl.
-----------------------------------	----	--

**Biperiden hydrochloride (1)** Choroba i zespół Parkinsona **(2)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie sztywności mięśniowej, drżenia i spowolnienia ruchowego w przebiegu choroby Parkinsona. Leczenie zaburzeń motorycznych w zespołach pozapiramidowych: parkinsonowskich i dystonicznych, wywołanych przez neuroleptyki i podobnie działające preparaty, np. wczesnych dyskinez, akatyzji i objawów parkinsonowskich. Leczenie innych pozapiramidowych zaburzeń ruchowych, w tym dystonii uogólnionej i odinkowej, np. zespołu Meige'a, kurczu powiek (*Blepharospasmus*) lub spastycznego kręczu karku (*Torticollis spasmodicus*).

Akineton® SR 4 mg: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 17,42 30% <sup>(1)</sup> 5,53 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. s <sup>(3)</sup> bezpl.
--	----	--

**Biperiden hydrochloride (1)** Choroba i zespół Parkinsona **(2)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie sztywności mięśniowej, drżenia i spowolnienia ruchowego w przebiegu choroby Parkinsona. Leczenie zaburzeń motorycznych w zespołach pozapiramidowych: parkinsonowskich i dystonicznych, wywołanych przez neuroleptyki i podobnie działające produkty lecznicze, np. wczesnych dyskinez, akatyzji i objawów parkinsonowskich. Leczenie innych pozapiramidowych zaburzeń ruchowych, w tym dystonii uogólnionej i odinkowej, zespołu Meige'a, kurczu powiek (*Blepharospasmus*) lub spastycznego kręczu karku (*Torticollis spasmodicus*).

Aparxon PR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 29,93 30% <sup>(1)</sup> 9,44 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	--

Aparxon PR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 56,36 30% <sup>(1)</sup> 16,91 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	---

Aparxon PR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 111,19 30% <sup>(1)</sup> 33,36 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	--

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona **(2)** Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopą, leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopą wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (tzw. efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

ApoRopin: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 39,72 30% <sup>(1)</sup> 19,23 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	---

ApoRopin: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 75,59 30% <sup>(1)</sup> 34,61 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	---

ApoRopin: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 144,85 30% <sup>(1)</sup> 62,89 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	--

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona **(2)** Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopą, leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopą wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (tzw. efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

Aropilo: tabl. powł. 0,25 mg - 210 szt. ◆	Rx	100% 35,93 30% <sup>(1)</sup> 16,72 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	---

Aropilo: tabl. powł. 0,5 mg - 21 szt. ◆	Rx	100% 8,36 30% <sup>(1)</sup> 4,52 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	---

Aropilo: tabl. powł. 1 mg - 21 szt. ◆	Rx	100% 15,28 30% <sup>(1)</sup> 7,59 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---------------------------------------	----	--

Aropilo: tabl. powł. 2 mg - 21 szt. ◆	Rx	100% 29,26 30% <sup>(1)</sup> 13,90 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---------------------------------------	----	---

Aropilo: tabl. powł. 5 mg - 21 szt. ◆	Rx	100% 58,10 30% <sup>(1)</sup> 19,68 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---------------------------------------	----	---

Aropilo SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 34,57 30% <sup>(1)</sup> 14,08 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	---

Aropilo SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 66,44 30% <sup>(1)</sup> 25,46 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	---

Aropilo SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 123,10 30% <sup>(1)</sup> 41,14 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	--

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona **(2)** Pacjenci 65+  
**W:** Tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg, 4 mg, 5 mg i 8 mg i tabl. powł. 5 mg: leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopą. Leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopą wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje działania terapeutycznego (tzw. efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”). Tabl. powł. 0,25 mg, 0,5 mg, 1 mg, 2 mg: leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopą. Leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopą wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (tzw. efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

Ceurolex SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 32,28 30% <sup>(1)</sup> 11,79 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

Ceurolex SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 70,22 30% <sup>(1)</sup> 29,24 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

Ceurolex SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 134,54 30% <sup>(1)</sup> 52,58 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	--

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona **(2)** Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopą, leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopą wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (tzw. efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

Madopar® 62,5: kaps. 50 mg+ 12,5 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 27,86 R <sup>(1)</sup> 10,96 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

Madopar® 62,5: tabl. do przyg. zaw. doust. 50 mg+ 12,5 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 27,86 R <sup>(1)</sup> 10,96 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

Madopar® 125: kaps. 100 mg+ 25 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 53,15 R <sup>(1)</sup> 16,14 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

Madopar® 125: tabl. do przyg. zaw. doust. 100 mg+ 25 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 53,15 R <sup>(1)</sup> 16,14 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

Madopar® 250: kaps. 200 mg+ 50 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 97,62 R <sup>(1)</sup> 20,76 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

Madopar® 250: tabl. 200 mg+ 50 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 97,62 R <sup>(1)</sup> 20,76 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

Madopar® HBS: kaps. 100 mg+ 25 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 53,15 R <sup>(1)</sup> 16,14 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

**Levodopa + Benserazide (1)** Choroba i zespół Parkinsona **WP:** Dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny **(2)** Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu choroby Parkinsona. Produkt leczniczy szczególnie wskazany u chorych z dysfagią (zaburzeniami połykania) lub w sytuacjach, gdy pożądaną jest szybsze rozpoczęcie działania leku, np. u chorych cierpiących z powodu wczesnonożnej lub popołudniowej akinezji, lub u chorych występujących objawy opóźnienia działania dawki („delayed-on”) lub hipokinetyzji końca dawki („wearing-off”). Produkt kapsułek HBS jest wskazany u pacjentów z różnymi wahaniami działania leku (np. „dyskinezja maksymalnej dawki” i „pogorszeniem przy końcu działania dawki”), które mogą być związane ze zmniejszoną sprawnością motoryczną w ciągu nocy). Zespół niespokojnych nóg (RLS): dawka 125 mg, 100 mg + 25 mg, dawka 200 mg + 50 mg, oraz kapsułki HBS, 100 mg + 25 mg, jest także wskazany w leczeniu objawowym zespołu niespokojnych nóg (Restless Legs Syndrome - RLS), w tym: idiopatycznego RLS, RLS związanego z niewydolnością nerek wymagającą dializy.

Nakom®: tabl. 250/25 mg - 100 szt.	Rx	100% 80,90 R <sup>(1)</sup> 4,44 s <sup>(2)</sup> bezpl.
------------------------------------	----	--

Nakom® Mite : tabl. 100/25 mg - 100 szt.	Rx	100% 49,37 R <sup>(1)</sup> 12,36 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

**Levodopa + Carbidopa (1)** Choroba i zespół Parkinsona **WP:** Dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny **(2)** Pacjenci 65+  
**W:** Choroba i/lub zespół Parkinsona. Produkt leczniczy łagodzi wiele objawów choroby i zespołu Parkinsona, szczególnie takich jak sztywność i spowolnienie ruchowe, a także drżenie, utrudnione połykanie, ślinotok i brak stabilności postawy. Jeśli reakcja organizmu na leczenie produktami leczniczymi zawierającymi wyłącznie lewodopę jest niewystarczająca, a objawy przedmiotowe i podmiotowe choroby Parkinsona nie są w takim samym stopniu kontrolowane w ciągu dnia, zamiana na produkt złożony zawierający lewodopę z karbidopą zazwyczaj jest skuteczna w zmniejszaniu fluktuacji ruchowych. Przez zmniejszenie pewnych działań niepożądanych wywołanych przez samą lewodopę, produkty złożone zawierające lewodopę z karbidopą łagodzą objawy choroby Parkinsona u większości pacjentów z tym schorzeniem. Preparat jest wskazany również u pacjentów z chorobą Parkinsona, którzy przyjmują preparaty witaminowe zawierające chlorowodorek pirydoksyny (wit. B<sub>6</sub>).

Nironovo SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 40,60 30% <sup>(1)</sup> 20,11 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

Nironovo SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 77,35 30% <sup>(1)</sup> 36,37 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

Nironovo SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 148,37 30% <sup>(1)</sup> 66,41 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	--

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona **(2)** Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopą, leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopą wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (tzw. efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

Polpix SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 40,63 30% <sup>(1)</sup> 20,14 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

Polpix SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 77,43 30% <sup>(1)</sup> 36,45 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

Polpix SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 148,53 30% <sup>(1)</sup> 66,57 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	--

Nakom®: tabl. 250/25 mg - 100 szt.	Rx	100% 80,90 R <sup>(1)</sup> 4,44 s <sup>(2)</sup> bezpl.
------------------------------------	----	--

Nakom® Mite : tabl. 100/25 mg - 100 szt.	Rx	100% 49,37 R <sup>(1)</sup> 12,36 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

**Levodopa + Carbidopa (1)** Choroba i zespół Parkinsona **WP:** Dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny **(2)** Pacjenci 65+  
**W:** Choroba i/lub zespół Parkinsona. Produkt leczniczy łagodzi wiele objawów choroby i zespołu Parkinsona, szczególnie takich jak sztywność i spowolnienie ruchowe, a także drżenie, utrudnione połykanie, ślinotok i brak stabilności postawy. Jeśli reakcja organizmu na leczenie produktami leczniczymi zawierającymi wyłącznie lewodopę jest niewystarczająca, a objawy przedmiotowe i podmiotowe choroby Parkinsona nie są w takim samym stopniu kontrolowane w ciągu dnia, zamiana na produkt złożony zawierający lewodopę z karbidopą zazwyczaj jest skuteczna w zmniejszaniu fluktuacji ruchowych. Przez zmniejszenie pewnych działań niepożądanych wywołanych przez samą lewodopę, produkty złożone zawierające lewodopę z karbidopą łagodzą objawy choroby Parkinsona u większości pacjentów z tym schorzeniem. Preparat jest wskazany również u pacjentów z chorobą Parkinsona, którzy przyjmują preparaty witaminowe zawierające chlorowodorek pirydoksyny (wit. B<sub>6</sub>).

Nironovo SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 40,60 30% <sup>(1)</sup> 20,11 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

Nironovo SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 77,35 30% <sup>(1)</sup> 36,37 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

Nironovo SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 148,37 30% <sup>(1)</sup> 66,41 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	--

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona **(2)** Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopą, leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopą wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (tzw. efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

Polpix SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 40,63 30% <sup>(1)</sup> 20,14 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

Polpix SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 77,43 30% <sup>(1)</sup> 36,45 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	---

Polpix SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 148,53 30% <sup>(1)</sup> 66,57 s <sup>(2)</sup> bezpl.
--	----	--

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona **(2)** Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopą, leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopą wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (tzw. efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

Proronar®: tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 30 szt.	Rx	100% 27,67 30% <sup>(1)</sup> 11,21 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	---

**Piribedil (1)** Choroba i zespół Parkinsona **(2)** Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie choroby Parkinsona: w monoterapii (szczególnie postaci przebiegającej z drżeniem); w leczeniu skojarzonym z lewodopą; od początku lub zastosowanym później, szczególnie w postaci przebiegającej z drżeniem.

Repirol SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 37,31 30% <sup>(1)</sup> 16,82 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	---

Repirol SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 70,79 30% <sup>(1)</sup> 29,81 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	---

Repirol SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 136,03 30% <sup>(1)</sup> 54,07 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	--

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona **(2)** Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopą, leczenie skojarzone z lewodopą w okresach choroby, kiedy działanie lewodopą wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (tzw. efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 21 szt. ◆	Rx	100% 63,02
---	----	------------

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 37,99 30% <sup>(1)</sup> 17,50 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	---

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 72,65 30% <sup>(1)</sup> 31,67 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	---

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 138,38 30% <sup>(1)</sup> 56,42 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	--

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona **(2)** Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopą, leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopą wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (tzw. efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 80,90 R <sup>(1)</sup> 4,44 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	--

Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 49,37 R <sup>(1)</sup> 12,36 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	---

Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 148,37 30% <sup>(1)</sup> 66,41 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	--

Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 40,63 30% <sup>(1)</sup> 20,14 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	---

Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 77,43 30% <sup>(1)</sup> 36,45 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	---

Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 148,53 30% <sup>(1)</sup> 66,57 s <sup>(2)</sup> bezpl.
---	----	--

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona **(2)** Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopą, leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopą wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (tzw. efekt „ko



## W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.Sumamigren  
Sumatriptanum

ReQuip™: tabl. powł. 0,25 mg - 21 szt. ◆	Rx	100%	8,90
ReQuip™: tabl. powł. 0,25 mg - 210 szt. ◆	Rx	100%	83,53
		100%	8,33
ReQuip™: tabl. powł. 0,5 mg - 21 szt. ◆	Rx	30% <sup>(1)</sup>	4,49
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	15,28
ReQuip™: tabl. powł. 1 mg - 21 szt. ◆	Rx	30% <sup>(1)</sup>	7,59
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	30,64
ReQuip™: tabl. powł. 2 mg - 21 szt. ◆	Rx	30% <sup>(1)</sup>	15,28
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	71,47
ReQuip™: tabl. powł. 5 mg - 21 szt. ◆	Rx	30% <sup>(1)</sup>	33,05
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+  
W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopą; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopą wygasa lub staje się zmienne oraz pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”). GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

Rolpryna SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	40,29
		30% <sup>(1)</sup>	19,80
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	95,83

Rolpryna SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 84 szt. ◆	Rx	30% <sup>(1)</sup>	34,36
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	76,74

Rolpryna SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	30% <sup>(1)</sup>	35,76
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	182,83

Rolpryna SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 84 szt. ◆	Rx	30% <sup>(1)</sup>	59,89
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	147,14

Rolpryna SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	30% <sup>(1)</sup>	65,18
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	353,17

Rolpryna SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 84 szt. ◆	Rx	30% <sup>(1)</sup>	107,28
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+  
W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopą; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopą wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”). Krka

Rolpryna SR (IR): tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	54,97
		30% <sup>(1)</sup>	16,49
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	103,59

Rolpryna SR (IR): tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	30% <sup>(1)</sup>	31,08
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+  
W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopą; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopą wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”). Delfarma

Ropodrin: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	38,57
		30% <sup>(1)</sup>	18,08
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	73,30

Ropodrin: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	30% <sup>(1)</sup>	32,32
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	140,27

Ropodrin: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	30% <sup>(1)</sup>	58,31
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+  
W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopą; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopą wygasa lub staje się zmienne oraz pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”). Egis

Selgres®: tabl. powł. 5 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	19,16
		R <sup>(1)</sup>	5,33
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Selegiline hydrochloride (1)** Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+  
W: Choroba Parkinsona i objawy parkinsonizmu - we wczesnej fazie jak u pacjentów, w fazach późniejszych w skojarzeniu z lewodopą lub lewodopą i karbidopą. Bausch Health

Viregyt® -K: kaps. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	52,00
		100%	21,10

Viregyt® -K: kaps. 100 mg - 50 szt. ◆	Rx	30% <sup>(1)</sup>	6,33
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Amantadine hydrochloride (1)** Choroba i zespół Parkinsona WP: Dyskineza późna u osób dorosłych - leczenie (2) Pacjenci 65+

W: Choroba Parkinsona. Zakażenia wirusem grypy typu A. Egis

Xevobon: tabl. 50 mg+ 12,5 mg - 100 szt. ◆ NOWOSC	Rx	100%	21,39
		R <sup>(1)</sup>	4,49
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	40,21

Xevobon: tabl. 100 mg+ 25 mg - 100 szt. ◆ NOWOSC	Rx	R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	75,87

Xevobon: tabl. 200 mg+ 50 mg - 100 szt. ◆ NOWOSC	Rx	R <sup>(1)</sup>	3,56
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Levodopa + Benserazide (1)** Choroba i zespół Parkinsona WP: Dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozynowej (2) Pacjenci 65+

W: Dawka 50 mg+ 12,5 mg. Choroba Parkinsona (drżączka porażenna, choroba charakteryzująca się drżeniem, spowolnieniem ruchów oraz sztywnością mięśni). Objawy przypominające objawy choroby Parkinsona, ale będących wynikiem zatrucia, zapalenia mózgu i zmian w mózgu spowodowanych miążdżycą tężnic (zespół parkinsonowski). Wyjątek stanowią objawy przypominające chorobę Parkinsona wywołane przez określone leki (parkinsonizm indukowany leczeniem). Dawka 100 mg+ 25 mg, 200 mg+ 50 mg. Choroba Parkinsona (drżączka porażenna, choroba charakteryzująca się drżeniem, spowolnieniem ruchów oraz sztywnością mięśni). Objawy przypominające objawy choroby Parkinsona, ale będących wynikiem zatrucia, zapalenia mózgu i zmian w mózgu spowodowanych innymi lekami (zespół parkinsonowski). Wyjątek stanowią objawy przypominające chorobę Parkinsona wywołane przez określone leki (parkinsonizm indukowany leczeniem). Zespół niespokojnych nóg o nieznanej przyczynie. Zespół niespokojnych nóg wynikający z niewydolności nerek wymagającej dializy. Uwaga: przed rozpoczęciem leczenia produktem lekarz upewni się, że objawy zespołu niespokojnych nóg nie są wywołane niedoborem żelaza. Jeśli zaistnieje taka sytuacja, należy rozpocząć leczenie polegające na suplementacji żelaza. Sympbar

Xevobon XR: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 100 mg+ 25 mg - 100 szt. ◆ NOWOSC	Rx	100%	40,21
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Levodopa + Benserazide (1)** Choroba i zespół Parkinsona WP: Dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozynowej (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie choroby Parkinsona u pacjentów otrzymujących wcześniej lewodopę w połączeniu z inhibitorem dekarboksylazy. Leczenie zespołu niespokojnych nóg (ang. RLS) o nieznanej przyczynie oraz leczenie zespołu niespokojnych nóg wynikające z niewydolności nerek wymagającej dializy u pacjentów otrzymujących wcześniej lewodopę w połączeniu z benserazydem w postaci o natychmiastowym uwalnianiu. Choroba Parkinsona. Brak wystarczającego doświadczenia klinicznego w stosowaniu połączenia lewodopą z benserazydem, kaps. o przedl. uwalnianiu u pacjentów nieleczonej wcześniej lewodopą lub w połączeniu z innymi produktami leczniczymi przeciw parkinsonizmowi, lub w długotrwałej terapii. Uwaga: produkt nie jest odpowiedni do leczenia indukowanych lekami objawów motorycznych ze strony układu pozapiramidowego oraz do leczenia choroby Huntingtona. Zespół niespokojnych nóg. Brak wystarczającego doświadczenia klinicznego w stosowaniu połączenia lewodopą z benserazydem u pacjentów otrzymujących wcześniej lewodopę w połączeniu z benserazydem w postaci o natychmiastowym uwalnianiu. Uwaga: przed rozpoczęciem leczenia produktem lekarz upewni się, że objawy zespołu niespokojnych nóg nie są wywołane niedoborem żelaza. Jeśli zaistnieje taka sytuacja, należy rozpocząć leczenie polegające na suplementacji żelaza. Sympbar

Choroba Leśniowskiego-Crohna	Rx	100%	49,45
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	15,19
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	78,96

Asamax 250: tabl. dojelitowe 250 mg - 100 szt.	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,61
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Asamax 500: tabl. dojelitowe 500 mg - 100 szt.	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,61
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mesalazine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego (3) Pacjenci 65+

W: Wrzodziejące zapalenie jelita grubego o przebiegu łagodnym do umiarkowanego, zarówno w fazie ostrej, jak i w fazie remisji choroby. Choroba Crohna w obrębie okrężnicy, zarówno w fazie ostrej, jak i w fazie remisji choroby. Astellas Pharma

Entocort®: kaps. o przedl. uwalnianiu 3 mg - 100 szt.	Rx	100%	371,71
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,56
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Budesonide (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba Leśniowskiego-Crohna WP: Postać jelitowa choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi (3) Pacjenci 65+

W: Choroba Crohna o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu obejmująca jelito kręte i/lub okrężnicę wstępującą. Mikroskopowe zapalenie jelita grubego - indukcja remisji u pacjentów z aktywnym mikroskopowym zapaleniem jelita grubego. Tilotts Pharma

Mercaptopurinum VIS: tabl. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	43,50
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	3,20
		S <sup>(5)</sup>	bezpł.

**Mercaptopurine (1)** Nowotwory złośliwe (2) Chemioterapia ICD-10: C.40, (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego (5) Pacjenci 65+

W: Lek cytostatyk. Mercaptopuryna stosowana jest w celu wywołania remisji i w leczeniu podtrzymującym w: ostrej białaczce limfoblastycznej, ostrej białaczce mieloblastycznej. Może być stosowana w przewlekłej białaczce granulocytowej. Lek stosowany w leczeniu wrzodziejącego zapalenia jelita grubego i choroby Leśniowskiego-Crohna. Vis

Pentasa®: granulaty o przedl. uwalnianiu 1 g - 50 sasz.	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	81,30
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	350,71

Pentasa®: granulaty o przedl. uwalnianiu 2 g - 60 sasz.	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	179,46
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	348,56

Pentasa®: granulaty o przedl. uwalnianiu 4 g - 30 sasz.	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	177,31
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	150,56

Pentasa®: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 100 szt.	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	79,21
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	177,07

Pentasa®: tabl. o przedl. uwalnianiu 1 g - 60 szt.	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	91,45
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mesalazine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie łagodnej i umiarkowanej postaci wrzodziejącego zapalenia jelita grubego. Choroba Crohna. Ferring

Salazopyrin™ EN: tabl. dojelitowe 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	31,15
		30% <sup>(1)</sup>	11,49
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	58,17

Salazopyrin™ EN: tabl. dojelitowe 500 mg - 100 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	18,84
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	5,19
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Sulfasalazine (1)** W: Reumatoidalne zapalenie stawów, oporne na leczenie z zastosowaniem niesteroidowych leków przeciwzapalnych. Choroby zapalne jelit (np.: wrzodziejące zapalenie jelita grubego, choroba Crohna). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego WP: Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL (4) Pacjenci 65+

Salofalk® 500: tabl. dojelitowe 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	51,71
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	17,45
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mesalazine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego (3) Pacjenci 65+

W: Wrzodziejące zapalenie jelita grubego - w fazie zaostrzenia i zapobieganie nawrotom choroby. Choroba Leśniowskiego-Crohna - w fazie zaostrzenia. Dr. Falk

Sulfasalazin EN: tabl. dojelitowe 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	32,18
		30% <sup>(1)</sup>	12,52
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,29
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
		100%	60,51

Sulfasalazin EN: tabl. dojelitowe 500 mg - 100 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,53
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
		100%	31,15

Sulfasalazin Krka: tabl. 500 mg - 50 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,26
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Sulfasalazine (1)** W: Reumatoidalne zapalenie stawów, (RZS) oporne na leczenie z zastosowaniem NLPZ. Choroby zapalne jelit (np.: wrzodziejące zapalenie jelita grubego, choroba Crohna). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego WP: Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL (4) Pacjenci 65+

Sulfasalazin EN: tabl. dojelitowe 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	32,18
		30% <sup>(1)</sup>	12,52
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,29
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
		100%	60,51

Sulfasalazin EN: tabl. dojelitowe 500 mg - 100 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,53
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
		100%	31,15

Sulfasalazin Krka: tabl. 500 mg - 50 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,26
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Sulfasalazine (1)** W: Reumatoidalne zapalenie stawów, (RZS) oporne na leczenie z zastosowaniem NLPZ. Choroby zapalne jelit (np.: wrzodziejące zapalenie jelita grubego, choroba Crohna). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego WP: Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL (4) Pacjenci 65+

Sulfasalazin EN: tabl. dojelitowe 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	31,15
		30% <sup>(1)</sup>	11,49
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,26
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Sulfasalazine (1)** W: Reumatoidalne zapalenie stawów, (RZS) oporne na leczenie z zastosowaniem NLPZ. Choroby zapalne jelit (np.: wrzodziejące zapalenie jelita grubego, choroba Crohna). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego WP: Chor



# ZOLPIC

zolpidem

Daj owcom odpocząć.



▼ <b>Absenon®</b> : tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg -100 szt. ◆	100%	70,81
	B <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	3,56
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Valproate sodium** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**WP:** Neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (4) Pacjenci 65+

**W:** Napady padaczkowe pierwotnie uogólnione; typowe i nietypowe napady nieświadomości (*petit mal*), napady miokloniczne, napady toniczno-kloniczne (*grand mal*), mieszane postaci napadów toniczno-klonicznych i napadów nieświadomości, napady atoniczne. Lek może być również stosowany w innych rodzajach padaczki, niereagujących odpowiednio na inne leki przeciwpadaczkowe, jak: napady padaczkowe częściowe: zarówno proste (ogniskowe), jak i złożone (psychomotoryczne), napady wtórnie uogólnione, zwłaszcza napady akinytyczne i atoniczne. W przypadku napadów pierwotnie uogólnionych lek często można stosować w monoterapii. W napadach częściowych częściej zachodzi konieczność wprowadzenia leczenia skojarzonego, podobnie jak w napadach wtórnie uogólnionych i mieszanych postaciach napadów pierwotnie uogólnionych i częściowych. Leczenie fazy maniakalnej w zaburzeniach afektywnych dwubiegunowych. Leczenie epizodów maniakalnych w chorobach afektywnych dwubiegunowej, w przypadku gdy lit jest przeciwwskazany lub źle tolerowany. Kontynuację leczenia walproinianem można rozważyć u pacjentów, u których uzyskano odpowiedź kliniczną na leczenie walproinianem ostrej fazy manii. U małych dzieci leczenie walproinianem może być terapią 1-szego wyboru jedynie w wyjątkowych przypadkach. Lek należy stosować wyłącznie z zachowaniem szczególnej ostrożności po starannym rozważeniu korzyści i ryzyka, i, jeśli to możliwe, w monoterapii.

Alventa®: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg -28 szt. ◆	100%	12,77
	30% <sup>(1)</sup>	5,13
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

Alventa®: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg -28 szt. ◆	100%	23,03
	30% <sup>(1)</sup>	7,74
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

Alventa®: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg -60 szt. ◆	100%	45,41
	30% <sup>(1)</sup>	13,62
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

Alventa®: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg -28 szt. ◆	100%	43,10
	30% <sup>(1)</sup>	12,93
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

Alventa®: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg -60 szt. ◆	100%	85,67
	Rx	100%

**Venlafaxine** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie epizodów dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.

Alventa® - (IR): kaps. o przedl. uwalnianiu 75 mg -28 szt. ◆	100%	17,75
	30% <sup>(1)</sup>	5,33
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

Alventa® - (IR): kaps. o przedl. uwalnianiu 150 mg -28 szt. ◆	100%	32,27
	30% <sup>(1)</sup>	9,68
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Venlafaxine** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie epizodów dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.

Alventa® - (IR): kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg -30 szt. ◆	100%	17,69
	30% <sup>(1)</sup>	5,31
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

Alventa® - (IR): kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg -30 szt. ◆	100%	32,25
	30% <sup>(1)</sup>	9,68
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Venlafaxine** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie epizodów dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.

Alventa® - (IR): kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg -30 szt. ◆	100%	27,78
	30% <sup>(1)</sup>	8,33
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Venlafaxine** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie epizodów dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.

Amizepin®: tabl. 200 mg - 50 szt. ◆	100%	14,71
	R <sup>(1)</sup>	5,58
	B <sup>(2)</sup>	2,86
	C <sup>(3)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(4)</sup>	bezp.
	S <sup>(5)</sup>	bezp.

**Carbamazepine** (1) **W:** Padaczka: napady uogólnione toniczno-kloniczne i napady częściowe. Uwaga: karbamazepina jest zazwyczaj nieskuteczna w napadach nieświadomości (*petit mal*) oraz w napadach mioklonicznych. Ponadto, niepotwierdzone doniesienia sugerują, że u pacjentów z atypowymi napadami nieświadomości może wystąpić zaostření ataków. Bóle napadowe w neuralgii nerwu trójdzielnego. Profilaktyka zaburzeń afektywnych dwubiegunowych u pacjentów, którzy nie reagują na leczenie produktami litu. **WP:** Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowych przerzutach do kory ruchowej mózgu u pacjentów; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Kobiety w ciąży (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+

Anafranil®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	100%	9,07
	B <sup>(1)</sup>	4,25
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

Anafranil®: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	100%	15,11
	B <sup>(1)</sup>	3,06
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

Anafranil® SR 75: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 75 mg -20 szt. ◆	100%	24,10
	B <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Clomipramine** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**W:** Dorosli: Leczenie stanów depresyjnych o różnej etiologii i symptomatologii, np. o endogenne, reaktywne, nerwiczne, organiczne, maskowane oraz zaburzeniach osobowości. Zespoły depresyjne związane ze schizofrenią oraz zaburzeniami przewlekłych stanów bólowych i przewlekłych chorób somatycznych. Zespoły natężyć. Fobie i napady lęku. Dzieci i młodzież: Moczenie nocne (tylko u dzieci powyżej 5 rż. i pod warunkiem wykluczenia przyczyn organicznych).

Andepin®: kaps. twarde 20 mg - 30 szt. ◆	100%	19,62
	30% <sup>(1)</sup>	9,74
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Fluoxetine** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**W:** Fluoksetyna wskazana jest w zaburzeniach depresyjnych, może być również stosowana w leczeniu nerwicy natężyć i bulimii (zaręczności psychicznej).

ApoSerta/Sertraline Aurovitas: tabl. powł. 50 mg -30 szt. ◆	100%	11,80
	30% <sup>(1)</sup>	3,54
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

ApoSerta/Sertraline Aurovitas: tabl. powł. 100 mg -30 szt. ◆	100%	21,88
	30% <sup>(1)</sup>	6,56
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Sertraline** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**W:** Sertralina jest wskazana w leczeniu: epizodów dużej depresji, zapobieganiu nawrotowi epizodów dużej depresji, lęku napadowego z towarzyszącą (lub nie) agorafobią, zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (ZO-K) u pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, zespołu lęku społecznego, zespołu stresu pourazowego, tzw. *post-traumatic stress disorder* (PTSD).

Arketis: tabl. 20 mg - 30 szt. ◆	100%	17,79
	30% <sup>(1)</sup>	7,91
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Paroxetine** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie: epizodu depresyjnego; zaburzenia obsesyjno-kompulsyjnego; lęku napadowego z agorafobią lub bez agorafobii; fobii społecznej; zespołu lęku uogólnionego; zespołu stresu pourazowego.

Asentra®: tabl. powł. 50 mg -28 szt. ◆	100%	14,50
	30% <sup>(1)</sup>	5,28
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

Asentra®: tabl. powł. 100 mg -28 szt. ◆	100%	27,61
	30% <sup>(1)</sup>	9,17
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Sertraline** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu: epizodów dużej depresji. Zapobieganiu nawrotowi epizodów dużej depresji. Lęku napadowego z towarzyszącą (lub nie) agorafobią. Zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (ZO-K) u pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży 6-17 lat. Zespołu lęku społecznego. Zespołu stresu pourazowego (PTSD).

Asentra® - (IR): tabl. powł. 100 mg -28 szt. ◆	100%	20,64
	30% <sup>(1)</sup>	6,19
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Sertraline** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**W:** Sertralina jest wskazana w leczeniu: epizodów dużej depresji; zapobieganiu nawrotowi epizodów dużej depresji; lęku napadowego z towarzyszącą (lub nie) agorafobią; zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (ZO-K) u pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat; zespołu lęku społecznego; zespołu stresu pourazowego (PTSD).

Asertin® 50: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. ◆	100%	15,07
	30% <sup>(1)</sup>	5,19
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

Asertin® 100: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆	100%	29,41
	30% <sup>(1)</sup>	9,66
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Sertraline** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**W:** Epizody dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Lęku napadowego z towarzyszącą (lub nie) agorafobią. Zaburzenia obsesyjno-kompulsyjne (ZO-K) u dorosłych i pacjentów pediatrycznych w wieku 6-17 lat. Zespół lęku społecznego. Zespół lęku pourazowego, tzw. *post-traumatic stress disorder* (PTSD).

Aurorix®: tabl. powł. 150 mg - 30 szt. ◆	100%	22,10
	30% <sup>(1)</sup>	10,63
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

Aurorix®: tabl. powł. 300 mg - 30 szt. ◆	100%	42,97
	Rx	100%

**Moclobemide** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci 65+

**W:** Zaburzenia depresyjne, fobia społeczna.

Axyven: tabl. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg -28 szt. ◆	100%	13,37
	30% <sup>(1)</sup>	5,73
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

Axyven: tabl. o przedl. uwalnianiu 75 mg -28 szt. ◆	100%	25,04
	30% <sup>(1)</sup>	9,75
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

Axyven: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg -28 szt. ◆	100%	46,26
	30% <sup>(1)</sup>	15,68
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Venlafaxine** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie epizodów dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie napadów paniki z agorafobią lub bez agorafobii.

Bioxetin: tabl. 20 mg - 30 szt. ◆	100%	20,27
	30% <sup>(1)</sup>	10,39
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

Bioxetin: tabl. 20 mg - 100 szt. ◆	100%	X
	Rx	100%

**Fluoxetine** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**W:** Epizody dużej depresji. Zaburzenia obsesyjno-kompulsyjne. Bulimia (zaręczności psychicznej): stosowanie produktu jest wskazane jako uzupełnienie psychoterapii w celu zmniejszenia chęci objadania się i zwracania spożytych pokarmów.

Chlorprothixen® Hasco: tabl. powł. 15 mg - 50 szt. ◆	100%	9,86
	30% <sup>(1)</sup>	5,49
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	6,82

Chlorprothixen® Hasco: tabl. powł. 50 mg - 50 szt. ◆	100%	20,81
	30% <sup>(1)</sup>	6,24
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	3,20

**Chlorprothixen hydrochloride** (1) **W:** Leczenie psychoz endogennych i organicznych ze stanami pobudzenia ruchowego i agresywności, niepokoją i bezsenności w nerwicach i zaburzeniach psychosomatycznych, psychoz alkoholowych. W chirurgii - premedykacja dla uspokojenia pacjenta i zmniejszenia reakcji neurovegetatywnych oraz w celu zapobiegania wmiotom pooperacyjnym. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (4) Pacjenci 65+

Chlorprothixen® Zentiva: tabl. powł. 15 mg - 50 szt. ◆	100%	10,68
	30% <sup>(1)</sup>	6,31
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	7,64



Chlorprothixen® Zentiva: tabl. powł. 50 mg - 50 szt. ◆	100%	22,42
	30% <sup>(1)</sup>	7,85
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	4,81
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Chlorprothixene hydrochloride (1)**W: Leczenie psychoz endogennych i organicznych ze stanami pobudzenia ruchowego i agresywności, niepokoją i bezsenności w nerwicach i zaburzeniach psychosomatycznych, psychoz alkoholowych. W chirurgii - premedykacja dla uspokojenia pacjenta i zmniejszenia reakcji neurovegetatywnych oraz w celu zapobiegania wymiotom pooperacyjnym. **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(4)**Pacjenci 65+

Clopixol®: tabl. powł. 10 mg - 100 szt. ◆	100%	34,55
	B <sup>(1)</sup>	12,26
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

Clopixol®: tabl. powł. 25 mg - 100 szt. ◆	100%	55,72
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

**Zuclopethixol dihydrochloride (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Pacjenci 65+  
**W:** Ostro i przewlekła schizofrenia oraz inne psychozy, szczególnie z takimi objawami, jak: omamy, urojenia, zaburzenia myślenia, pobudzenie ruchowe, niepokój, wrogość i agresywność. Faza maniakałna zaburzenia afektywnej dwubiegunowej.  
 Lundbeck

Clopixol® Depot: inj. [roztw. olejowy] 200 mg/ml - 1 amp. ◆	100%	20,23
	B <sup>(1)</sup>	4,87
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

Clopixol® Depot: inj. [roztw. olejowy] 200 mg/ml - 10 amp. ◆	100%	153,60
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

**Zuclopethixol decanate (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie podtrzymujące schizofrenii oraz w innych psychozach, szczególnie z objawami, takimi jak: omamy, urojenia, zaburzenia myślenia, pobudzenie ruchowe, niepokój, wrogość i agresywność.  
 Lundbeck

Clopizam: tabl. 25 mg - 50 szt. ◆	100%	7,04
	B <sup>(1)</sup>	1,77
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

Clopizam: tabl. 100 mg - 50 szt. ◆	100%	25,63
	B <sup>(1)</sup>	4,56
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

Clopizam: tabl. 100 mg - 100 szt. ◆	100%	47,93
	B <sup>(1)</sup>	5,80
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

**Clozapine (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Pacjenci 65+  
**W:** Schizofrenia oporna na leczenie. Produkt jest wskazany w leczeniu pacjentów ze schizofrenią oporną na leczenie oraz pacjentów ze schizofrenią, u których występują ciężkie, niepoddające się leczeniu neurologiczne działania niepożądane po zastosowaniu innych środków przeciwpyschotycznych, w tym atypowych leków przeciwpyschotycznych. Oporność na leczenie jest definiowana jako brak zadawalniającej poprawy klinicznej, mimo stosowania właściwych dawek, przez odpowiedni okres, przynajmniej 2 różnych leków przeciwpyschotycznych, w tym atypowych leków przeciwpyschotycznych. **Wskazanie tylko dla mocy 25, 50 i 100 mg.** Psychoza w przebiegu choroby Parkinsona. Produkt jest również wskazany w zaburzeniach psychotycznych występujących w przebiegu choroby Parkinsona, w przypadkach, kiedy inne metody leczenia okazały się nieskuteczne.

Coaxil®: tabl. powł. 12,5 mg - 30 szt. ◆	100%	21,03
	30% <sup>(1)</sup>	13,75
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

**Tianeptine sodium (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Pacjenci 65+  
**W:** Tianeptyna jest wskazana w leczeniu zespołów depresyjnych.

Coaxil® - (IR): tabl. draż. 12,5 mg - 30 szt. ◆	100%	14,23
	30% <sup>(1)</sup>	6,95
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

**Tianeptine sodium (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Pacjenci 65+  
**W:** Tianeptyna jest wskazana w leczeniu zespołów depresyjnych.

Coaxil® - (IR): tabl. draż. 12,5 mg - 30 szt. ◆	100%	15,89
	30% <sup>(1)</sup>	8,61
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

**Tianeptine sodium (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Pacjenci 65+  
**W:** Tianeptyna jest wskazana w leczeniu zespołów depresyjnych.

Coaxil® - (IR): tabl. draż. 12,5 mg - 30 szt. ◆	100%	15,89
	30% <sup>(1)</sup>	8,61
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

**Tianeptine sodium (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Pacjenci 65+  
**W:** Tianeptyna jest wskazana w leczeniu zespołów depresyjnych.

▼Convival Chrono: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 50 szt. (poj. polietylenowy) ◆	100%	34,82
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	3,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Valproic acid (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Padaczka **WP:** Neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy **(4)**Pacjenci 65+

**W:** Padaczka, napady uogólnione; napady miokloniczne, napady toniczno-kloniczne, napady atoniczne, napady nieświadomości, napady częściowe; napady proste lub złożone, napady wtórnie uogólnione, zespół Lennox-Gastauta. Leczenie epizodów maniakalnych w chorobie afektywnej dwubiegunowej, w przypadku gdy lit jest przeciwwskazany lub źle tolerowany. Kontynuację leczenia walproinianem można rozważyć u pacjentów, u których uzyskano odpowiedź kliniczną na leczenie walproinianem ostrej fazy manii.

▼Convulex® 150: kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆	100%	15,17
	B <sup>(1)</sup>	1,45
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	4,65
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

▼Convulex® 300: kaps. miękkie 300 mg - 100 szt. ◆	100%	28,86
	B <sup>(1)</sup>	1,42
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	4,62
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

▼Convulex® 500: kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆	100%	45,74
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	3,56
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Valproic acid (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Padaczka **WP:** Neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy **(4)**Pacjenci 65+  
**W:** W leczeniu napadów uogólnionych w postaci: napadów mioklonicznych, napadów toniczno-klonicznych, napadów atonicznych, napadów nieświadomości; napadów ogniskowych: napadów z prostymi i złożonymi objawami, napadów ogniskowych wtórnie uogólnionych, zespołu Lennox i Gastauta. Choroba afektywna dwubiegunowa; profilaktyka zaburzeń afektywnych dwubiegunowych w przypadku nieskuteczności produktów litu, karbamazepiny. Leczenie epizodów maniakalnych w chorobie afektywnej dwubiegunowej, w przypadku gdy lit jest przeciwwskazany lub źle tolerowany. Kontynuację leczenia walproinianem można rozważyć u pacjentów, u których uzyskano odpowiedź kliniczną na leczenie walproinianem ostrej fazy manii.

▼Convulex® 500: kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆	100%	45,74
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	3,56
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Valproic acid (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Padaczka **WP:** Neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy **(4)**Pacjenci 65+  
**W:** W leczeniu napadów uogólnionych w postaci: napadów mioklonicznych, napadów toniczno-klonicznych, napadów atonicznych, napadów nieświadomości; napadów ogniskowych: napadów z prostymi i złożonymi objawami, napadów ogniskowych wtórnie uogólnionych, zespołu Lennox i Gastauta. Choroba afektywna dwubiegunowa; profilaktyka zaburzeń afektywnych dwubiegunowych w przypadku nieskuteczności produktów litu, karbamazepiny. Leczenie epizodów maniakalnych w chorobie afektywnej dwubiegunowej, w przypadku gdy lit jest przeciwwskazany lub źle tolerowany. Kontynuację leczenia walproinianem można rozważyć u pacjentów, u których uzyskano odpowiedź kliniczną na leczenie walproinianem ostrej fazy manii.

Decadol®: inj. dom. [roztw.] 50 mg/ml - 5 amp. 1 ml ◆	100%	42,47
	30% <sup>(1)</sup>	11,47
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Haloperidol decanoate (1)**Tylko we wskazaniach pozarejestrowanych **WP:** Choroba Huntingtona **(2)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(3)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(4)**Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu podtrzymującym schizofrenii oraz zaburzeń schizofrenicznych u dorosłych pacjentów aktualnie skutecznie leczonych haloperidolem podawanym doustnie.

▼Depakine Chrono 500 - (IR): tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt. ◆	100%	22,35
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	3,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Valproic acid + Valproate sodium (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Padaczka **WP:** Neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy **(4)**Pacjenci 65+

**W:** Padaczka, napady uogólnione; napady miokloniczne, napady toniczno-kloniczne, napady atoniczne, napady nieświadomości; napady częściowe; napady proste lub złożone, napady wtórnie uogólnione, zespół Lennox - Gastauta. Leczenie epizodów maniakalnych w chorobie afektywnej dwubiegunowej, w przypadku gdy lit jest przeciwwskazany lub źle tolerowany. Kontynuację leczenia walproinianem można rozważyć u pacjentów, u których uzyskano odpowiedź kliniczną na leczenie walproinianem ostrej fazy manii.

▼Depakine® Chrono 300: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆	100%	17,01
	B <sup>(1)</sup>	2,85
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	6,05
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Valproic acid + Valproate sodium (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Padaczka **WP:** Neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy **(4)**Pacjenci 65+

▼Depakine® Chrono 500: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt. ◆	100%	23,60
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	3,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Valproate sodium + Valproic acid (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Padaczka **WP:** Neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy **(4)**Pacjenci 65+

**W:** Padaczka, napady uogólnione; napady miokloniczne, napady toniczno-kloniczne, napady atoniczne, napady nieświadomości; napady częściowe; napady proste lub złożone, napady wtórnie uogólnione, zespół Lennox - Gastauta. Leczenie epizodów maniakalnych w chorobie afektywnej dwubiegunowej, w przypadku gdy lit jest przeciwwskazany lub źle tolerowany. Kontynuację leczenia walproinianem można rozważyć u pacjentów, u których uzyskano odpowiedź kliniczną na leczenie walproinianem ostrej fazy manii.

▼Depakine® Chrono 500: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt. ◆	100%	15,17
	B <sup>(1)</sup>	1,45
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	4,65
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Valproic acid (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Padaczka **WP:** Neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy **(4)**Pacjenci 65+

Depakine® Chronosphere 100: granulatu o przedl. uwalnianiu 100 mg - 30 sas. ◆	100%	8,17
	B <sup>(1)</sup>	3,45
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	6,65
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Depakine® Chronosphere 250: granulatu o przedl. uwalnianiu 250 mg - 30 sas. ◆**

Depakine® Chronosphere 250: granulatu o przedl. uwalnianiu 250 mg - 30 sas. ◆	100%	18,11
	B <sup>(1)</sup>	6,31
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	9,51
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Depakine® Chronosphere 500: granulatu o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 sas. ◆**

Depakine® Chronosphere 500: granulatu o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 sas. ◆	100%	30,41
	B <sup>(1)</sup>	6,81
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	10,01
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Depakine® Chronosphere 750: granulatu o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 sas. ◆**

Depakine® Chronosphere 750: granulatu o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 sas. ◆	100%	44,20
	B <sup>(1)</sup>	8,80
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	12,00
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Depakine® Chronosphere 1000: granulatu o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 sas. ◆**

Depakine® Chronosphere 1000: granulatu o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 sas. ◆	100%	57,93
	B <sup>(1)</sup>	10,73
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	13,93
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Valproic acid + Valproate sodium (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Padaczka **WP:** Neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy **(4)**Pacjenci 65+  
**W:** Padaczka, napady uogólnione; napady miokloniczne, napady toniczno-kloniczne, napady atoniczne, napady mieszane; napady częściowe; napady proste lub złożone, napady wtórnie uogólnione; zespoły specyficzne (Westa, Lennox - Gastauta). Leczenie epizodów maniakalnych w chorobie afektywnej dwubiegunowej, w przypadku gdy lit jest przeciwwskazany lub źle tolerowany. Kontynuację leczenia walproinianem można rozważyć u pacjentów, u których uzyskano odpowiedź kliniczną na leczenie walproinianem ostrej fazy manii.

Deprexole®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	100%	9,81
	30% <sup>(1)</sup>	2,65
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

Deprexole®: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	100%	27,07
	30% <sup>(1)</sup>	7,31
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

Deprexole®: tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆	100%	29,22
	30% <sup>(1)</sup>	7,89
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

Deprexole®: tabl. powł. 60 mg - 30 szt. ◆	100%	49,75
	30% <sup>(1)</sup>	13,44
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

**Mianserin (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Pacjenci 65+  
**W:** Dawka 10 mg, 30 mg. Leczenie zespołu depresyjnego. Dawka 60 mg. Objawy depresyjne o różnym podłożu, w których wskazane jest leczenie farmakologiczne.

Efectin® ER 37,5: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 10 szt. ◆	100%	6,00
	30% <sup>(1)</sup>	10,26
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

Efectin® ER 75: kaps. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 28 szt. ◆	100%	25,55
	30% <sup>(1)</sup>	10,26
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

Efectin® ER 150: kaps. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 28 szt. ◆	100%	44,82
	30% <sup>(1)</sup>	14,24
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

**Venlafaxine (1)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie epizodów dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącą agorafobią.

Efevelon SR: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 28 szt. ◆	100%	11,39
	30% <sup>(1)</sup>	3,75
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	

Efevelon SR: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆	100%	23,60
	30% <sup>(1)</sup>	8,31
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	



do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Epizody dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie napadów paniki z agorafobią lub bez agorafobii.

**Actavis Group PTC ehf.**

**Faxigen XL:** kaps. o przedl. uwalnianiu **37,5 mg** - 28 szt. ◆

**Faxigen XL:** kaps. o przedl. uwalnianiu **75 mg** - 28 szt. ◆

**Faxigen XL:** kaps. o przedl. uwalnianiu **150 mg** - 28 szt. ◆

**Venlafaxine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie epizodów dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z agorafobią lub bez agorafobii.

**Mylan Ireland Limited**

**Faxolet ER:** kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde **37,5 mg** - 28 szt. ◆

**Faxolet ER:** kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde **75 mg** - 28 szt. ◆

**Faxolet ER:** kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde **150 mg** - 28 szt. ◆

**Venlafaxine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie epizodów dużej depresji. (ICD-10. Umiarkowane do ciężkich epizodów depresyjnych). Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie zaburzeń lękowych o charakterze fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.

**Adamed**

**Fevarin®:** tabl. powł. **50 mg** - 60 szt. ◆

**Fevarin®:** tabl. powł. **100 mg** - 30 szt. ◆

**Fluvoxamine maleate (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Duże zaburzenia depresyjne. Zaburzenia obsesyjno-kompulsyjne (OCD).

**Mylan Healthcare**

**Finlepsin:** tabl. **200 mg** - 50 szt. ◆

**Finlepsin 200 retard:** tabl. o przedl. uwalnianiu **200 mg** - 50 szt. ◆

**Finlepsin 400 retard:** tabl. o przedl. uwalnianiu **400 mg** - 30 szt. ◆

**Finlepsin 400 retard:** tabl. o przedl. uwalnianiu **400 mg** - 50 szt. ◆

**Carbamazepine (1)** **W:** Padaczka: napady częściowe proste i złożone; napady uogólnione toniczno-kloniczne (szczególnie wtórnie uogólnione), występujące w czasie snu oraz napady o postaciach mieszanych; idiopatyczny nerwoból nerwu trójdzielnego; idiopatyczny nerwoból nerwu językowo-gardłowego; ból w przebiegu neuropatii cukrzycowej; nerwoból nerwu trójdzielnego w przebiegu stwardnienia rozsianego; profilaktyka zaburzeń afektywnych dwubiegunowych u pacjentów nie reagujących na leczenie litem (produkt leczniczy 200 mg retard lub 400 mg retard); zapobieganie napadom drgawkowym w alkoholowym zespole abstynencyjnym w warunkach szpitalnych. W przypadku zmiany z postaci farmaceutycznej o natychmiastowym uwalnianiu na tabl. o przedłużonym uwalnianiu należy się upewnić, że od-

powiednie stężenia karbamazepiny są uzyskiwane w osoczu. **WP:** Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przetrzutami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowych przetrzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Kobiety w ciąży (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+ (6) Padaczka **WP:** Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przetrzutami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowych przetrzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL

**Teva Pharmaceuticals Polska**

**Fluanxol®:** tabl. powł. **0,5 mg** - 50 szt. ◆

**Fluanxol®:** tabl. powł. **3 mg** - 50 szt. ◆

**Flupentixol (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Pacjenci 65+  
**W:** Dawka 0,5 mg. Zaburzenia psychotyczne bez zaburzeń depresyjnych. Doraźnie w zaburzeniach depresyjnych innych, niż w przebiegu psychozy. Dawka 3 mg. Leczenie schizofrenii.

**Fluanxol® Depot:** inj. [roztw. olejowy] **20 mg/ml** - 1 amp. 1 ml ◆

**Flupentixol (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie podtrzymujące schizofrenii i innych psychoz, zwłaszcza z takimi objawami, jak omamy, urojenia i zaburzenia myślenia, którym towarzyszy apatia, utrata energii, depresja i wycofanie.

**Fluoksetyna EGIS:** kaps. twarde **10 mg** - 28 szt. ◆

**Fluoksetyna EGIS:** kaps. twarde **20 mg** - 28 szt. ◆

**Fluoxetine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Dorosli. Epizody dużej depresji, zaburzenia obsesyjno-kompulsyjne, bulimia (zarcotność psychiczna): fluoksetyna jest wskazana jako uzupełnienie psychoterapii w celu ograniczenia napadów zarcotności i częstego prowokowania wymiotów. **Dzieci i młodzież w wieku 8 lat i powyżej.** Umiearkowane do ciężkiego epizod dużej depresji, jeżeli depresja nie ustępuje po 4-6 sesjach psychoterapii, u dzieci i młodych osób z depresją o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego leczenia przeciwdepresyjne należy stosować tylko w połączeniu z jednoczesną psychoterapią. Egi

**Fluoxetine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Dorosli. Epizody dużej depresji. Zaburzenie obsesyjno-kompulsyjne. Bulimia (zarcotność psychiczna): fluoksetyna jest wskazana jako uzupełnienie psychoterapii w celu zmniejszenia chęci objadania się i aktywności przeczyszczającej. **Dzieci i młodzież w wieku 8 lat i starsze.** Umiearkowane do ciężkiego epizod dużej depresji, jeżeli depresja nie ustępuje po 4-6 sesjach. Lekki przeciwdepresyjne należy podawać dzieciom i młodzieży z umiarkowaną lub ciężką depresją jedynie w skojarzeniu z terapią psychologiczną.

**Fluoxetine Aurovitas:** kaps. twarde **20 mg** - 30 szt. ◆

**Fluoxetine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Dorosli. Epizody dużej depresji. Zaburzenie obsesyjno-kompulsyjne. Bulimia (zarcotność psychiczna): stosowanie produktu jest wskazane jako uzupełnienie psychoterapii w celu zmniejszenia chęci objadania się i zwracania spożywanego pokarmu. **Dzieci w wieku 8 lat i starsze oraz młodzież:** epizod dużej depresji o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, jeśli po 4-6 sesjach pacjent nie odpowiada na psychoterapię. Lekki przeciwdepresyjne powinny być zalecane dzieciom i młodzieży z depresją umiarkowaną lub ciężką jedynie łącznie z psychoterapią.

**Fluoxetin Polpharma:** kaps. twarde **20 mg** - 30 szt. ◆

**Fluoxetine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Dorosli. Epizody dużej depresji. Zaburzenia obsesyjno-kompulsyjne. Bulimia (zarcotność psychiczna): stosowanie produktu jest wskazane jako uzupełnienie psychoterapii w celu zmniejszenia chęci objadania się i zwracania spożywanego pokarmu. **Dzieci w wieku 8 lat i starsze oraz młodzież:** epizod dużej depresji o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, jeśli po 4-6 sesjach pacjent nie odpowiada na psychoterapię. Lekki przeciwdepresyjne powinny być zalecane dzieciom i młodzieży z depresją umiarkowaną lub ciężką jedynie łącznie z psychoterapią.

**Fluoxetin Polpharma:** kaps. twarde **20 mg** - 30 szt. ◆

**Fluoxetine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Dorosli. Epizody dużej depresji. Zaburzenia obsesyjno-kompulsyjne. Bulimia (zarcotność psychiczna): stosowanie produktu jest wskazane jako uzupełnienie psychoterapii w celu zmniejszenia chęci objadania się i zwracania spożywanego pokarmu. **Dzieci w wieku 8 lat i starsze oraz młodzież:** epizod dużej depresji o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, jeśli po 4-6 sesjach pacjent nie odpowiada na psychoterapię. Lekki przeciwdepresyjne powinny być zalecane dzieciom i młodzieży z depresją umiarkowaną lub ciężką jedynie łącznie z psychoterapią.

**Fluoxetin Polpharma:** kaps. twarde **20 mg** - 30 szt. ◆

**Fluoxetine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Dorosli. Epizody dużej depresji. Zaburzenia obsesyjno-kompulsyjne. Bulimia (zarcotność psychiczna): stosowanie produktu jest wskazane jako uzupełnienie psychoterapii w celu zmniejszenia chęci objadania się i zwracania spożywanego pokarmu. **Dzieci w wieku 8 lat i starsze oraz młodzież:** epizod dużej depresji o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, jeśli po 4-6 sesjach pacjent nie odpowiada na psychoterapię. Lekki przeciwdepresyjne powinny być zalecane dzieciom i młodzieży z depresją umiarkowaną lub ciężką jedynie łącznie z psychoterapią.

**Fluoxetin Polpharma:** kaps. twarde **20 mg** - 30 szt. ◆

**Fluoxetin Polpharma:** kaps. twarde **20 mg** - 30 szt. ◆

**Fluoxetine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Dorosli. Epizody dużej depresji. Zaburzenia obsesyjno-kompulsyjne. Zarcotność psychiczna (fac. *Bulimia nervosa*): fluoksetyna jest wskazana jako leczenie uzupełniające psychoterapii w celu zmniejszenia napadów zarcotności i częstosci stosowania zabiegów przeczyszczających. **Dzieci i młodzież w wieku 8 lat i powyżej.** Epizody depresji umiarkowane do ciężkich, jeśli objawy depresji nie ustępują po 4-6 sesjach psychoterapii. U dzieci i młodych osób z depresją o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego leczenia przeciwdepresyjne należy stosować tylko w połączeniu z jednoczesną terapią psychologiczną.

**Fluoxetine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Dorosli. Epizody dużej depresji. Zaburzenia obsesyjno-kompulsyjne. Zarcotność psychiczna (fac. *Bulimia nervosa*): fluoksetyna jest wskazana jako leczenie uzupełniające psychoterapii w celu zmniejszenia napadów zarcotności i częstosci stosowania zabiegów przeczyszczających. **Dzieci i młodzież w wieku 8 lat i powyżej.** Epizody depresji umiarkowane do ciężkich, jeśli objawy depresji nie ustępują po 4-6 sesjach psychoterapii. U dzieci i młodych osób z depresją o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego leczenia przeciwdepresyjne należy stosować tylko w połączeniu z jednoczesną terapią psychologiczną.

**Haloperidol Unia:** krople doustne **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol Unia:** krople doustne **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol Unia:** krople doustne **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol (1)** **W:** Wskazania do refundacji Dorosli. Schizofrenia - leczenie objawów i zapobieganie ich nawrotom, inne psychozy (szczególnie paranoidalne), mania i hipomania, zaburzenia zachowania - agresja, nadmierna ruchliwość i samo-uszkodzenie się u osób upośledzonych umysłowo oraz u pacjentów z organicznym uszkodzeniem mózgu, zespół Gillesa de la Tourette'a i tiki istotnie zaburające funkcjonowanie. Dzieci. Zaburzenia zachowania - zwłaszcza zachowania agresywne i nadmierna ruchliwość, zespół Gillesa de la Tourette'a i schizofrenia dziecięca.

**Wskazania z ChPL. Dorosli w wieku 18 lat i powyżej.** Leczenie schizofrenii i zaburzeń schizoaфекtywnych. Doraźne leczenie majaczenia, po niepowodzeniu leczenia niestandardowego. Leczenie umiarkowanych do ciężkich epizodów manii w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej. Leczenie ostrego pobudzenia psychoruchowego w przebiegu zaburzeń psychotycznych lub w epizodach manii choroby afektywnej dwubiegunowej. Leczenie utrzymującej się agresji oraz objawów psychotycznych u pacjentów z umiarkowaną do ciężkiej demencją w chorobie Alzheimera i demencją pochodzenia naczyniowego, gdy leczenie niestandardowe nie powiodło, a pacjent stanowi zagrożenie dla siebie lub innych osób. Leczenie tików, w tym zespołu Gillesa de la Tourette'a, u pacjentów ze znacznymi zaburzeniami funkcjonowania, po niepowodzeniu terapii edukacyjnej, psychoterapii i innego leczenia farmakologicznego. Leczenie płaszczycy o nasileniu łagodnym i umiarkowanym w chorobie Huntingtona, gdy inne produkty lecznicze są nieskuteczne lub nie są tolerowane. **Dzieci i młodzież.** Leczenie: schizofrenii u młodzieży w wieku 13-17 lat, gdy inna farmakoterapia nie jest skuteczna lub nie jest tolerowana. Utrzymujących się ciężkich zachowań agresywnych u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat z autyzmem lub całościowymi zaburzeniami rozwoju, gdy inna farmakoterapia nie jest skuteczna lub nie jest tolerowana. Tików, w tym zespołu Gillesa de la Tourette'a u dzieci i młodzieży w wieku 10-17 lat, ze znacznymi zaburzeniami funkcjonowania, po niepowodzeniu terapii edukacyjnej, psychoterapii i innego leczenia farmakologicznego. (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**Haloperidol WZF:** tabl. **1 mg** - 40 szt. ◆

**Haloperidol WZF:** tabl. **5 mg** - 30 szt. ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. **2 mg/ml** - 1 but. 100 ml ◆



<b>Lafactin:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	22,78
		30% <sup>(1)</sup>	7,49
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Lafactin:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	42,60
		30% <sup>(1)</sup>	12,78
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Venlafaxine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe WP: Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
W: Leczenie ciężkich epizodów depresyjnych. Zapobieganie nawrotom ciężkich epizodów depresyjnych. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z agorafobią lub bez towarzyszącej agorafobii. **Aurovitas**

<b>Lerivon®:</b> tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	10,39
		30% <sup>(1)</sup>	3,52
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Lerivon®:</b> tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	28,77
		30% <sup>(1)</sup>	8,63
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mianserin (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
W: Objawy depresyjne o różnym podłożu, w których wskazane jest leczenie farmakologiczne. **MSD**

<b>Lithium carbonicum GSK:</b> tabl. 250 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	15,66
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Lithium carbonate (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
W: Wskazany w leczeniu epizodu maniackiego w zaburzeniach afektywnych dwubiegunowych, w zapobieganiu nawrotom zaburzeń afektywnych dwubiegunowych lub zmniejszaniu nasilenia i częstotliwości kolejnych epizodów manii u chorych ze stanami maniackimi w wywiadzie jak również w zapobieganiu występowaniu epizodów depresji w zaburzeniach depresyjnych nawracających. **GSK PSC Poland sp. z o.o.**

<b>Miansec:</b> tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	9,73
		30% <sup>(1)</sup>	2,92
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Miansec:</b> tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	26,76
		30% <sup>(1)</sup>	8,03
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Miansec 30:</b> tabl. powł. 30 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	18,94
		30% <sup>(1)</sup>	5,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Miansec 30:</b> tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	27,62
		30% <sup>(1)</sup>	8,29
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mianserin (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
W: Objawy depresyjne o różnym podłożu, w których wskazane jest leczenie farmakologiczne. **PharmaSwiss**

<b>Miansegen:</b> tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	9,73
		30% <sup>(1)</sup>	2,92
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Miansegen:</b> tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	25,95
		30% <sup>(1)</sup>	7,81
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Miansegen:</b> tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	26,80
		30% <sup>(1)</sup>	8,04
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Miansegen:</b> tabl. powł. 60 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	49,46
		30% <sup>(1)</sup>	14,84
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mianserin (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawów zaburzeń depresyjnych. **Mylan Ireland Limited**

<b>Miravil:</b> tabl. powł. 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,64
		30% <sup>(1)</sup>	4,09
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Miravil:</b> tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	25,60
		30% <sup>(1)</sup>	7,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Sertraline (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
W: Sertralina jest wskazana w leczeniu: epizodów ciężkiej depresji; zapobieganiu

nawrotowi epizodów ciężkiej depresji; zaburzeń lękowych z napadami lęku (lek paniczny) z agorafobią lub bez agorafobii; zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (ZO-K) u dorosłych i pacjentów pediatrycznych w wieku 6-17 lat; fobii społecznej; zaburzeń stresowych pourazowych tzw. post-traumatic stress disorder (PTSD). **Orion Corporation**

<b>Mobemid®:</b> tabl. powł. 150 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	18,10
		30% <sup>(1)</sup>	6,63
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Moclobemide (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci 65+  
W: Leczenie zespołów depresyjnych oraz fobii społecznej. **Bausch Health**

<b>Moklar:</b> tabl. powł. 150 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	16,38
		30% <sup>(1)</sup>	4,91
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Moclobemide (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci 65+  
W: Zespoły depresyjne. Fobia społeczna. **Neuroxpharm Arzneimittel**

<b>Neurotop® Retard:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	17,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.
		C <sup>(3)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.
		S <sup>(5)</sup>	bezpł.

**Neurotop® Retard:** tabl. o przedl. uwalnianiu 600 mg - 50 szt. ◆

<b>Neurotop® Retard:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 600 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	32,16
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.
		C <sup>(3)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.
		R <sup>(6)</sup>	3,20
		S <sup>(5)</sup>	bezpł.

**Carbamazepine (1)W:** Padaczka, napady częściowe złozone lub proste, napady uogólnione toniczno-kloniczne; mieszane postacie napadów. Zespoły maniacko-depresyjne oraz zapobieganie zaburzeniom maniacko-depresyjnym (dwubiegunowym). Alkoholowy zespół abstynencyjny. Idiopatyczny nerwoból nerwu trójdzielnego oraz nerwoból nerwu trójdzielnego w przebiegu stwardnienia rozsianego. Karbamazepina jest zazwyczaj nieskuteczna w napadach z utratą świadomości (petit mal) oraz w napadach mioklonicznych. **WP:** Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przetrzucami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowych przetrzucach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL. **G. L. Pharma Poland**

<b>Oriven:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	10,53
		30% <sup>(1)</sup>	3,16
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Oriven:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 98 szt. ◆	Rx	100%	31,55
		30% <sup>(1)</sup>	9,47
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Oriven:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	19,60
		30% <sup>(1)</sup>	5,88
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Oriven:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 98 szt. ◆	Rx	100%	56,88
		30% <sup>(1)</sup>	17,06
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Oriven:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	32,80
		30% <sup>(1)</sup>	9,84
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Oriven:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 98 szt. ◆	Rx	100%	98,09
		30% <sup>(1)</sup>	29,43
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Oriven:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 225 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	36,84
		30% <sup>(1)</sup>	11,05
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Venlafaxine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe WP: Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
W: Leczenie epizodów dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie zaburzenia lękowego uogólnionego. Leczenie fobii społecznej. Leczenie zaburzenia lękowego z napadami lęku, z agorafobią lub bez agorafobii. **Orion Corporation**

<b>Parogen:</b> tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,16
		30% <sup>(1)</sup>	9,28
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Parogen:</b> tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx	100%	36,81
		30% <sup>(1)</sup>	17,06
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Paroxetine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci 65+  
W: Leczenie: epizodu dużej depresji, zaburzenia obsesyjno-kompulsyjnego, zespo-

łu lęku napadowego z lub bez agorafobii, zespołu lęku społecznego/ fobii społecznej, zespołu lęku uogólnionego, zespołu stresu pourazowego. **Mylan Ireland Limited**

<b>Paroxetine Aurovitas:</b> tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,55
		30% <sup>(1)</sup>	4,07
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Paroxetine Aurovitas:</b> tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx	100%	25,60
		30% <sup>(1)</sup>	7,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Paroxetine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci 65+  
W: Leczenie: ciężkiego epizodu depresji, zaburzenia obsesyjno-kompulsyjnego, zaburzenia lękowego z napadami lęku z agorafobią lub bez agorafobii, fobii społecznej, zaburzenia lękowego uogólnionego, zaburzenia stresowego pourazowego. **Aurovitas**

<b>Paroxinor:</b> tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,78
		30% <sup>(1)</sup>	4,13
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Paroxetine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci 65+  
W: Leczenie: epizodu ciężkiej depresji, zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (nerwicy natręctw), zaburzenia lękowego z napadami lęku z agorafobią lub bez agorafobii, fobii społecznej, zaburzeń lękowych uogólnionych, zaburzenia stresowego pourazowego. **Orion Corporation**

<b>Paxtin 20:</b> tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,50
		30% <sup>(1)</sup>	9,62
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Paxtin 40:</b> tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	37,50
		30% <sup>(1)</sup>	17,75
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Paroxetine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci 65+  
W: Leczenie: epizodu dużej depresji, zaburzenia obsesyjno-kompulsyjnego, zaburzenia lękowego z napadami lęku, z agorafobią lub bez agorafobii, fobii społecznej, zaburzenia lękowego uogólnionego, zaburzenia stresowego pourazowego. **Sandoz GmbH**

<b>Perazin 25:</b> tabl. 25 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	3,55
		B <sup>(1)</sup>	1,49
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Perazin 25:</b> tabl. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	6,99
		30% <sup>(1)</sup>	2,33
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Perazin 25:</b> tabl. 25 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	5,16
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Perazin 50:</b> tabl. 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	6,01
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Perazin 100:</b> tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,33
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Perazin 200:</b> tabl. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	21,42
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Perazine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
W: Różne postacie schizofrenii oraz ostre zaburzenia psychiatryczne (także katatoniczne) z towarzyszącymi objawami pobudzenia psychoruchowego, manii i urojenia. **Hesco-Lek SA**

<b>Pernazinum®:</b> tabl. 25 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	4,10
		B <sup>(1)</sup>	2,04
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Pernazinum®:</b> tabl. 25 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	7,23
		B <sup>(1)</sup>	1,04
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Pernazinum®:</b> tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,61
		B <sup>(1)</sup>	1,23
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Perazine (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
W: Perazyna jest lekiem przeciwpsychotycznym stosowanym w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii, ostrej i przewlekłej schizofrenii z urojeniami, lękami, omamami, utratą poczucia osobowości, katatonii, manii oraz pobudzenia psychomotorycznego. **Lebor**

<b>Prefaxine:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,80
		30% <sup>(1)</sup>	6,16
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Prefaxine:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	26,50
		30% <sup>(1)</sup>	11,21
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL

**METRONIDAZOL**  
POLPHARMA  
Metronidazolium

ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM

<p><b>Prefaxine:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>150 mg</b> - 28 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>50,06</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>19,48</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>50,06</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>19,48</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Sertranorm:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>25,93</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>7,78</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>25,93</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>7,78</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Sulpiryd Teva:</b> kaps. twarde <b>100 mg</b> - 24 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>7,47</b></td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(1)</sup></td><td><b>3,68</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>7,47</b>		B <sup>(1)</sup>	<b>3,68</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.						
Rx	100%	<b>50,06</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>19,48</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>25,93</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>7,78</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>7,47</b>																																													
	B <sup>(1)</sup>	<b>3,68</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
<p><b>Venlafaxine</b> (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe <b>WP:</b> Bólowa polineuropatia cukrzykowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Leczenie epizodów dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie fobii społecznej. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>19,39</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>9,51</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>19,39</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>9,51</b>		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Sertraline</b> (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Preparat wskazany w leczeniu: epizodów dużej depresji, zapobieganiu nawrotowi epizodów dużej depresji, lęku napadowego z towarzyszącą agorafobią lub bez agorafobii, zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (ZO-K) u dorosłych i pacjentów pediatrycznych w wieku 6-17 lat, zespołu lęku społecznego, zespołu lęku pourazowego, tzw. post-traumatic stress disorder (PTSD).</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>14,07</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>4,22</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>14,07</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>4,22</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Sulpiryd Teva:</b> tabl. <b>200 mg</b> - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>13,77</b></td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(1)</sup></td><td><b>4,29</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>13,77</b>		B <sup>(1)</sup>	<b>4,29</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.									
Rx	100%	<b>19,39</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>9,51</b>																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>14,07</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>4,22</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>13,77</b>																																													
	B <sup>(1)</sup>	<b>4,29</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
<p><b>Rexetin®:</b> tabl. powł. <b>20 mg</b> - 30 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>19,39</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>9,51</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>19,39</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>9,51</b>		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Setalof:</b> tabl. <b>50 mg</b> - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>14,07</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>4,22</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>14,07</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>4,22</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Sulpiride</b> (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe <b>WP:</b> Zespół Tourette'a (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Kaps. twarde 50 mg i 100 mg. Ostre i przewlekłe psychozy w schizofrenii, zwłaszcza z objawami upośledzonej aktywności. Przewlekłe psychozy alkoholowe, zaburzenia psychosomatyczne. Zaburzenia depresyjne, gdy leczenie innymi lekami przeciwdrobnymi jest nieskuteczne lub niemożliwe do zastosowania. Migrena i zawroty głowy o różnej etiologii (m.in. w chorobie Meniere'a). Wspomagająco w terapii uzależnienia alkoholowego. Tabl. 200 mg. Leczenie ostrych i przewlekłych psychoz w schizofrenii.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>6,92</b></td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(1)</sup></td><td><b>1,65</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>6,92</b>		B <sup>(1)</sup>	<b>1,65</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.									
Rx	100%	<b>19,39</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>9,51</b>																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>14,07</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>4,22</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>6,92</b>																																													
	B <sup>(1)</sup>	<b>1,65</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
<p><b>Paroxetine</b> (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Leczenie: ciężkiego epizodu depresji, zaburzenia obsesyjno - kompulsyjnego, zaburzenia lękowego z napadami lęku z agorafobią, fobii społecznej, zaburzenia lękowego uogólnionego, zaburzenia stresowego pourazowego.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>11,26</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>3,38</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>11,26</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>3,38</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Setalof:</b> tabl. <b>100 mg</b> - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>28,22</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>8,47</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>28,22</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>8,47</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symcloza:</b> tabl. <b>25 mg</b> - 50 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>25,12</b></td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(1)</sup></td><td><b>4,05</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>25,12</b>		B <sup>(1)</sup>	<b>4,05</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.						
Rx	100%	<b>11,26</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>3,38</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>28,22</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>8,47</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>25,12</b>																																													
	B <sup>(1)</sup>	<b>4,05</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
<p><b>Sastium:</b> tabl. powł. <b>50 mg</b> - 28 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>11,92</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>3,58</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>11,92</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>3,58</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Sertraline</b> (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Sertralina jest wskazana w leczeniu następujących chorób: duże epizody depresyjne. Zapobieganie nawrotom dużych epizodów depresyjnych. Zaburzenie lękowe z napadami lęku z agorafobią lub bez agorafobii. Zaburzenie obsesyjno-kompulsyjne (ZO-K) u pacjentów dorosłych i pacjentów pediatrycznych 6-17 lat. Fobia społeczna. Zaburzenie stresowe pourazowe (ang. PTSD).</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>20,03</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>10,34</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>20,03</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>10,34</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symcloza:</b> tabl. <b>100 mg</b> - 50 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>47,88</b></td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(1)</sup></td><td><b>5,75</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>47,88</b>		B <sup>(1)</sup>	<b>5,75</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.						
Rx	100%	<b>11,92</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>3,58</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>20,03</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>10,34</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>47,88</b>																																													
	B <sup>(1)</sup>	<b>5,75</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
<p><b>Sastium:</b> tabl. powł. <b>50 mg</b> - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>29,66</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>8,90</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>29,66</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>8,90</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Spamilan®:</b> tabl. <b>5 mg</b> - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>35,14</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>15,76</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>35,14</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>15,76</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symcloza:</b> tabl. <b>200 mg</b> - 50 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>31,11</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>10,37</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>31,11</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>10,37</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.						
Rx	100%	<b>29,66</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>8,90</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>35,14</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>15,76</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>31,11</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>10,37</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
<p><b>Sastium:</b> tabl. powł. <b>50 mg</b> - 84 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>20,90</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>6,27</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>20,90</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>6,27</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Spamilan®:</b> tabl. <b>10 mg</b> - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>27,68</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>8,30</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>27,68</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>8,30</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Clozapine</b> (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Schizofrenia oporna na leczenie. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu pacjentów ze schizofrenią oporną na leczenie oraz pacjentów ze schizofrenią, u których po zastosowaniu innych leków przeciwpsychotycznych, w tym atypowych leków przeciwpsychotycznych, występują ciężkie, niepoddające się leczeniu neurologiczne działania niepożądane. Oporność na leczenie jest definiowana jako brak zadawalającej poprawy klinicznej, mimo zastosowania przynajmniej dwóch różnych leków przeciwpsychotycznych, w tym atypowych leków przeciwpsychotycznych we właściwych dawkach oraz przez odpowiedni czas. <b>Psychoza w przebiegu choroby Parkinsona.</b> Produkt leczniczy jest również wskazany w zaburzeniach psychicznych występujących w przebiegu choroby Parkinsona, w przypadkach, kiedy inne metody leczenia okazały się nieskuteczne.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>19,46</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>5,84</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>19,46</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>5,84</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.						
Rx	100%	<b>20,90</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>6,27</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>27,68</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>8,30</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>19,46</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>5,84</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
<p><b>Sastium:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 28 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>22,13</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>6,64</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>22,13</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>6,64</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Bupirone hydrochloride</b> (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Produkt wskazany jest w krótkotrwałym leczeniu zaburzeń lękowych i łagodzeniu objawów lęku z towarzyszącą depresją lub bez depresji.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>27,68</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>8,30</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>27,68</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>8,30</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symfaxin ER®:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>37,5 mg</b> - 28 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>19,46</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>5,84</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>19,46</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>5,84</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.						
Rx	100%	<b>22,13</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>6,64</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>27,68</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>8,30</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>19,46</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>5,84</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
<p><b>Sastium:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 84 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>54,96</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>16,49</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>54,96</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>16,49</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Spamilan® - (IR):</b> tabl. <b>10 mg</b> - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>27,68</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>8,30</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>27,68</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>8,30</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symfaxin ER®:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>75 mg</b> - 28 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>32,21</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>9,66</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>32,21</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>9,66</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.						
Rx	100%	<b>54,96</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>16,49</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>27,68</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>8,30</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>32,21</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>9,66</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
<p><b>Sertraline</b> (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Sertralina jest wskazana w leczeniu: epizodów dużej depresji; zapobieganiu nawrotowi epizodów dużej depresji; lęku napadowego z towarzyszącą (lub nie) agorafobią; zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (ZO-K) u pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat; zespołu lęku społecznego; zespołu lęku pourazowego, tzw. post-traumatic stress disorder (PTSD).</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>15,86</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>10,92</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>15,86</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>10,92</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Bupirone hydrochloride</b> (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Produkt wskazany jest w krótkotrwałym leczeniu zaburzeń lękowych i łagodzeniu objawów lęku z towarzyszącą depresją lub bez depresji.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>27,68</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>8,30</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>27,68</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>8,30</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symfaxin ER®:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>150 mg</b> - 28 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>9,61</b></td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(1)</sup></td><td><b>4,25</b></td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(2)</sup></td><td><b>1,05</b></td></tr> <tr><td></td><td>C<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(5)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>9,61</b>		B <sup>(1)</sup>	<b>4,25</b>		B <sup>(2)</sup>	<b>1,05</b>		C <sup>(3)</sup>	bezpł.		DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.		S <sup>(5)</sup>	bezpł.
Rx	100%	<b>15,86</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>10,92</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>27,68</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>8,30</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>9,61</b>																																													
	B <sup>(1)</sup>	<b>4,25</b>																																													
	B <sup>(2)</sup>	<b>1,05</b>																																													
	C <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
	DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(5)</sup>	bezpł.																																													
<p><b>Seronil®:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>46,95</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>30,49</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>46,95</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>30,49</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Stimuloton®:</b> tabl. powł. <b>50 mg</b> - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>17,27</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>7,39</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>17,27</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>7,39</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Venlafaxine</b> (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe <b>WP:</b> Bólowa polineuropatia cukrzykowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Leczenie epizodów dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>13,57</b></td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(1)</sup></td><td><b>5,43</b></td></tr> <tr><td></td><td>C<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(5)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>13,57</b>		B <sup>(1)</sup>	<b>5,43</b>		C <sup>(3)</sup>	bezpł.		DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.		S <sup>(5)</sup>	bezpł.			
Rx	100%	<b>46,95</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>30,49</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>17,27</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>7,39</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>13,57</b>																																													
	B <sup>(1)</sup>	<b>5,43</b>																																													
	C <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
	DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(5)</sup>	bezpł.																																													
<p><b>Seronil®:</b> kaps. twarde <b>20 mg</b> - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>46,95</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>30,49</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>46,95</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>30,49</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Sertraline</b> (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Epizody dużej depresji, zapobieganie nawrotowi epizodów dużej depresji. Zaburzenia obsesyjno-kompulsyjne (ZO-K) u dorosłych oraz dzieci i młodzieży 6-17 lat. Lęk napadowy z towarzyszącą (lub nie) agorafobią. Zespół lęku pourazowego, tzw. post-traumatic stress disorder (PTSD). Zespół lęku społecznego.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>17,27</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>7,39</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>17,27</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>7,39</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Tegretol®:</b> zaw. doust. <b>100 mg/5 ml</b> - 1 but. 100 ml ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>13,57</b></td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(1)</sup></td><td><b>5,43</b></td></tr> <tr><td></td><td>C<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(5)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>13,57</b>		B <sup>(1)</sup>	<b>5,43</b>		C <sup>(3)</sup>	bezpł.		DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.		S <sup>(5)</sup>	bezpł.			
Rx	100%	<b>46,95</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>30,49</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>17,27</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>7,39</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>13,57</b>																																													
	B <sup>(1)</sup>	<b>5,43</b>																																													
	C <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
	DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(5)</sup>	bezpł.																																													
<p><b>Seronil®:</b> kaps. twarde <b>20 mg</b> - 100 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>46,95</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>30,49</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>46,95</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>30,49</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Sulpiryd Hasco:</b> tabl. <b>50 mg</b> - 24 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>4,71</b></td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(1)</sup></td><td><b>2,81</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>4,71</b>		B <sup>(1)</sup>	<b>2,81</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Tegretol®:</b> zaw. doust. <b>100 mg/5 ml</b> - 1 but. 250 ml ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>13,57</b></td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(1)</sup></td><td><b>5,43</b></td></tr> <tr><td></td><td>C<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(5)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>13,57</b>		B <sup>(1)</sup>	<b>5,43</b>		C <sup>(3)</sup>	bezpł.		DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.		S <sup>(5)</sup>	bezpł.			
Rx	100%	<b>46,95</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>30,49</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>4,71</b>																																													
	B <sup>(1)</sup>	<b>2,81</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>13,57</b>																																													
	B <sup>(1)</sup>	<b>5,43</b>																																													
	C <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
	DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(5)</sup>	bezpł.																																													
<p><b>Seronil®:</b> kaps. twarde <b>20 mg</b> - 100 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>25,77</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>7,77</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>25,77</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>7,77</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Sulpiryd Hasco:</b> tabl. <b>100 mg</b> - 24 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>6,21</b></td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(1)</sup></td><td><b>2,42</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>6,21</b>		B <sup>(1)</sup>	<b>2,42</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Tegretol® CR 200:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>200 mg</b> - 50 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>13,57</b></td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(1)</sup></td><td><b>5,43</b></td></tr> <tr><td></td><td>C<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(5)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>13,57</b>		B <sup>(1)</sup>	<b>5,43</b>		C <sup>(3)</sup>	bezpł.		DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.		S <sup>(5)</sup>	bezpł.			
Rx	100%	<b>25,77</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>7,77</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>6,21</b>																																													
	B <sup>(1)</sup>	<b>2,42</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>13,57</b>																																													
	B <sup>(1)</sup>	<b>5,43</b>																																													
	C <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
	DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(5)</sup>	bezpł.																																													
<p><b>Fluoxetine</b> (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Dorosli. Epizody dużej depresji. Zaburzenia obsesyjno-kompulsyjne. <i>Bulimia nervosa</i>: lek jest wskazany jako uzupełnienie psychoterapii w celu zmniejszenia chęci objadania się i zwracania spożytków pokarmów. Dzieci w wieku 8 lat i starsze oraz młodzież. Epizody dużej depresji o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, jeśli po 4-6 sesjach pacjent nie odpowiada na psychoterapię. Lek przeciwdrobnymi można zalecać dzieciom i młodzieży z depresją umiarkowaną lub ciężką, jedynie łącznie z psychoterapią.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>12,02</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>3,61</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>12,02</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>3,61</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Sulpiryd Hasco:</b> tabl. <b>200 mg</b> - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>9,48</b></td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>9,48</b>		B <sup>(1)</sup>	bezpł.		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Tegretol® CR 400:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>400 mg</b> - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>16,29</b></td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(1)</sup></td><td><b>2,68</b></td></tr> <tr><td></td><td>C<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(5)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>16,29</b>		B <sup>(1)</sup>	<b>2,68</b>		C <sup>(3)</sup>	bezpł.		DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.		S <sup>(5)</sup>	bezpł.			
Rx	100%	<b>12,02</b>																																													
	30% <sup>(1)</sup>	<b>3,61</b>																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>9,48</b>																																													
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.																																													
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
Rx	100%	<b>16,29</b>																																													
	B <sup>(1)</sup>	<b>2,68</b>																																													
	C <sup>(3)</sup>	bezpł.																																													
	DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.																																													
	S <sup>(5)</sup>	bezpł.																																													
<p><b>Sertraline</b> (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Sertralina jest wskazana w leczeniu: epizodów dużej depresji,</p>																																															





Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
 prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Zespół maniackalny oraz zapobieganie nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej (psychozy maniacko-depresyjne). Alkoholicy zespół abstynencyjny. Idiopatyczny nerwoból nerwu trójdzielnego oraz nerwoból nerwu trójdzielnego w przebiegu stwardnienia rozsianego (zarówno postaci typowe jak i nietypowe). Idiopatyczny nerwoból nerwu językowo-gardłowego. **WP:** Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przetrzutami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowych przetrzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Kobiety w ciąży (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+ (6) Padaczka **WP:** Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przetrzutami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowych przetrzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL

Novartis Poland

Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,48
		30% <sup>(1)</sup>	13,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13
		30% <sup>(1)</sup>	28,29
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Tianeptine sodium** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Tianeptyna jest wskazana w leczeniu zespołów depresyjnych.

Tisercin®: tabl. powł. 25 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	11,97
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Levomepromazine** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Choroby psychiczne przebiegające z pobudzeniem ruchowym i psychoruchowym, zespoły paranoidalne (schizofrenia). Jako lek wspomagający w niektórych towarzyszących objawach padaczki, niedorozwoju umysłowego, w depresji z niepokojem. Nasilenie działania przeciwdrobnego innych leków. Przygotowanie i pogłębienie znieczulenia ogólnego.

Trittico® CR: tabl. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	18,78
		30% <sup>(1)</sup>	13,32
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Trittico® CR: tabl. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	43,50
		30% <sup>(1)</sup>	24,58
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Trittico® CR:** tabl. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 90 szt. ◆

Trittico® CR: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	17,30
		30% <sup>(1)</sup>	10,66
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Trittico® CR: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	64,80
		30% <sup>(1)</sup>	42,96
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Trittico® CR:** tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 60 szt. ◆

Trittico® CR: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	86,99
		30% <sup>(1)</sup>	52,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Trazodone hydrochloride** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Zaburzenia depresyjne o różnej etiologii, w tym depresja przebiegająca z lekiami.

Trittico® XR: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	35,25
		30% <sup>(1)</sup>	24,33
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Trittico® XR: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	65,32
		30% <sup>(1)</sup>	43,48
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Trazodone hydrochloride** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Zaburzenia depresyjne o różnej etiologii, w tym depresja przebiegająca z lekiami.

Velaxin® ER 37,5: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	12,56
		30% <sup>(1)</sup>	4,92
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Velaxin® ER 75: kaps. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	23,91
		30% <sup>(1)</sup>	8,62
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Velaxin® ER 150:** kaps. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 28 szt. ◆

Velaxin® ER 150: kaps. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	44,84
		30% <sup>(1)</sup>	14,26
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Venlafaxine** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie ciężkich epizodów depresyjnych. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.

Venlafaxine Bluefish XL: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	17,37
		30% <sup>(1)</sup>	5,21
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Venlafaxine Bluefish XL: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	31,86
		30% <sup>(1)</sup>	9,56
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Venlafaxine** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie ciężkich epizodów depresyjnych. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.

Venlafaxine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe <b>WP:</b> Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie ciężkich epizodów depresyjnych. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.	Rx	100%	12,69
		30% <sup>(1)</sup>	5,05
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Venlafaxine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe <b>WP:</b> Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie epizodów dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.	Rx	100%	24,18
		30% <sup>(1)</sup>	8,89
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Venlafaxine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe <b>WP:</b> Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie epizodów dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.	Rx	100%	45,62
		30% <sup>(1)</sup>	15,04
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Xetanor 20 mg:** tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆

**Paroxetine** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie ciężkiego epizodu depresyjnego. Zaburzenia obsesyjno-kompulsyjnego. Zaburzenia lękowego z napadami lęku z agorafobią lub bez agorafobii. Zaburzenia lękowego w postaci fobii społecznej. Zaburzenia lękowego uogólnionego. Zaburzenia stresowego pourazowego.

Zolof®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	17,83
		30% <sup>(1)</sup>	8,61
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Zolof®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	32,02
		30% <sup>(1)</sup>	13,58
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Sertraline** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Sertralina jest wskazana w leczeniu: epizodów dużej depresji, zapobieganiu nawrotowi epizodów dużej depresji, lęku napadowego z towarzyszącą (lub nie) agorafobią, zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (ZO-K) u dorosłych i pacjentów pediatrycznych w wieku 6-17 lat, zespołu lęku społecznego, zespołu lęku pourazowego, tzw. post-traumatic stress disorder (PTSD).

Zotral®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	19,88
		30% <sup>(1)</sup>	10,66
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Zotral®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	36,12
		30% <sup>(1)</sup>	17,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Sertraline** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Sertralina jest wskazana w leczeniu: epizodów dużej depresji, zapobieganiu nawrotowi epizodów dużej depresji, lęku napadowego z towarzyszącą (lub nie) agorafobią, zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (ZO-K) u dorosłych i pacjentów pediatrycznych w wieku 6-17 lat, zespołu lęku społecznego, zespołu lęku pourazowego, tzw. post-traumatic stress disorder (PTSD).

Ciężka postać POChP z udokumentowanym badaniem spirometrycznym z wartością wskaźnika FEV <sub>1</sub> <50% oraz ujemną próbą rozkrczową	Rx	100%	104,30
		30% <sup>(1)</sup>	31,29
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Braltus®:** prosz. do inhal. [kaps. twarde] 10 µg/dawkę - 30 szt. ◆

**Tiotropium** (1) **W:** Produkt jest wskazany jako lek rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym w celu złagodzenia objawów u pacjentów z POChP. Lek jest przeznaczony do stosowania u osób dorosłych. (2) Ciężka postać POChP z udokumentowanym badaniem spirometrycznym z wartością wskaźnika FEV<sub>1</sub> <50% oraz ujemną próbą rozkrczową (3) Pacjenci 65+

Ontipria: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 18 µg/dawkę - 30 szt. (+ inhal.) ◆	Rx	100%	95,44
		30% <sup>(1)</sup>	28,63
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Tiotropium** (1) **W:** Tiotropium jest wskazany jako lek rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym w celu złagodzenia objawów u pacjentów z przewlekłą ob-

Venlafaxine Bluefish XL: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	17,37
		30% <sup>(1)</sup>	5,21
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Venlafaxine Bluefish XL: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	31,86
		30% <sup>(1)</sup>	9,56
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Venlafaxine** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie ciężkich epizodów depresyjnych. Zapobieganie nawrotom ciężkich epizodów depresyjnych. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.

Venlafaxine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe <b>WP:</b> Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie ciężkich epizodów depresyjnych. Zapobieganie nawrotom ciężkich epizodów depresyjnych. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.	Rx	100%	12,69
		30% <sup>(1)</sup>	5,05
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Venlafaxine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe <b>WP:</b> Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie epizodów dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.	Rx	100%	24,18
		30% <sup>(1)</sup>	8,89
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Venlafaxine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe <b>WP:</b> Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie epizodów dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.	Rx	100%	45,62
		30% <sup>(1)</sup>	15,04
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Xetanor 20 mg:** tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆

Paroxetine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie ciężkiego epizodu depresyjnego. Zaburzenia obsesyjno-kompulsyjnego. Zaburzenia lękowego z napadami lęku z agorafobią lub bez agorafobii. Zaburzenia lękowego w postaci fobii społecznej. Zaburzenia lękowego uogólnionego. Zaburzenia stresowego pourazowego.	Rx	100%	17,83
		30% <sup>(1)</sup>	8,61
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Zolof®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	32,02
		30% <sup>(1)</sup>	13,58
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Sertraline** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Sertralina jest wskazana w leczeniu: epizodów dużej depresji, zapobieganiu nawrotowi epizodów dużej depresji, lęku napadowego z towarzyszącą (lub nie) agorafobią, zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (ZO-K) u dorosłych i pacjentów pediatrycznych w wieku 6-17 lat, zespołu lęku społecznego, zespołu lęku pourazowego, tzw. post-traumatic stress disorder (PTSD).

Zotral®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	19,88
		30% <sup>(1)</sup>	10,66
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Zotral®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	36,12
		30% <sup>(1)</sup>	17,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Sertraline** (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Sertralina jest wskazana w leczeniu: epizodów dużej depresji, zapobieganiu nawrotowi epizodów dużej depresji, lęku napadowego z towarzyszącą (lub nie) agorafobią, zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (ZO-K) u dorosłych i pacjentów pediatrycznych w wieku 6-17 lat, zespołu lęku społecznego, zespołu lęku pourazowego, tzw. post-traumatic stress disorder (PTSD).

Ciężka postać POChP z udokumentowanym badaniem spirometrycznym z wartością wskaźnika FEV <sub>1</sub> <50% oraz ujemną próbą rozkrczową	Rx	100%	104,30
		30% <sup>(1)</sup>	31,29
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Braltus®:** prosz. do inhal. [kaps. twarde] 10 µg/dawkę - 30 szt. ◆

**Tiotropium** (1) **W:** Produkt jest wskazany jako lek rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym w celu złagodzenia objawów u pacjentów z POChP. Lek jest przeznaczony do stosowania u osób dorosłych. (2) Ciężka postać POChP z udokumentowanym badaniem spirometrycznym z wartością wskaźnika FEV<sub>1</sub> <50% oraz ujemną próbą rozkrczową (3) Pacjenci 65+

Ontipria: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 18 µg/dawkę - 30 szt. (+ inhal.) ◆	Rx	100%	95,44
		30% <sup>(1)</sup>	28,63
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Tiotropium** (1) **W:** Tiotropium jest wskazany jako lek rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym w celu złagodzenia objawów u pacjentów z przewlekłą ob-

Tiotropium (1) <b>W:</b> Tiotropium jest wskazany jako lek rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym w celu złagodzenia objawów u pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP). (2) Ciężka postać POChP z udokumentowanym badaniem spirometrycznym z wartością wskaźnika FEV <sub>1</sub> <50% oraz ujemną próbą rozkrczową (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	116,33
		30% <sup>(1)</sup>	43,32
		R <sup>(2)</sup>	15,23
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Spiriva®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 18 µg/dawkę - 30 szt. ◆	Rx	100%	116,33
		30% <sup>(1)</sup>	43,32
		R <sup>(2)</sup>	15,23
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Spiriva®:** prosz. do inhal. [kaps. twarde] 18 µg/dawkę - 30 szt. (+ inhal. HandiHaler) ◆

Spiriva®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 18 µg/dawkę - 30 szt. (+ inhal. HandiHaler) ◆	Rx	100%	104,30

## W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.Sumamigren  
Sumatriptanum

Amaryl® 1: tabl. 1 mg - 30 szt.	Rx	100% 6,63 R <sup>(1)</sup> 4,92 S <sup>(2)</sup> bezpl.	Avamina SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 9,31 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,62 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Diabufor XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 21,05 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,68 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Amaryl® 2: tabl. 2 mg - 30 szt.	Rx	100% 11,23 R <sup>(1)</sup> 4,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.	Avamina SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 17,25 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 12,66 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100% 12,09 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,46 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Amaryl® 3: tabl. 3 mg - 30 szt.	Rx	100% 17,61 R <sup>(1)</sup> 7,67 S <sup>(2)</sup> bezpl.	Avamina SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 90 szt.	Rx	100% 22,91 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 14,43 S <sup>(3)</sup> bezpl.	W: Zmniejszenie ryzyka lub opóźnienie wystąpienia cukrzycy typu 2 u dorosłych pacjentów z nadwagą i nieprawidłową tolerancją glukozy (IGT) i/lub nieprawidłową glikemią na czczo (IFG) i/lub podwyższoną wartością HbA1C, którzy mają: duże ryzyko wystąpienia jawnej cukrzycy typu 2 i progresję w kierunku cukrzycy typu 2 pomimo wprowadzenia intensywnej zmiany stylu życia przez okres 3-6 m-cy. Leczenie tym produktem leczniczym musi być oparte na wyniku oceny ryzyka uwzględniającym odpowiednie pomiary kontroli glikemii, jak też dowody na podwyższone ryzyko sercowo-naczyniowe. Po rozpoczęciu leczenia metforminą należy kontynuować zmianę stylu życia, chyba że pacjent nie będzie w stanie jej nadal stosować ze względów medycznych. Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, szczególnie u pacjentów z nadwagą, u których stosowanie diety i samych ćwiczeń fizycznych nie zapewni odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt w postaci tabl. o przedl. uwalnianiu można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną.	Rx	100% 39,49 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 12,13 S <sup>(3)</sup> 3,60
Amaryl® 4: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100% 17,60 R <sup>(1)</sup> 6,40 S <sup>(2)</sup> bezpl.	Avamina SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 120 szt.	Rx	100% 30,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 17,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.	W: Zmniejszenie ryzyka lub opóźnienie wystąpienia cukrzycy typu 2 u dorosłych pacjentów z nadwagą i nieprawidłową tolerancją glukozy (IGT) i/lub nieprawidłową glikemią na czczo (IFG) i/lub podwyższoną wartością HbA1C, którzy mają: duże ryzyko wystąpienia jawnej cukrzycy typu 2 i progresję w kierunku cukrzycy typu 2 pomimo wprowadzenia intensywnej zmiany stylu życia przez okres 3-6 m-cy. Leczenie tym produktem leczniczym musi być oparte na wyniku oceny ryzyka uwzględniającym odpowiednie pomiary kontroli glikemii, jak też dowody na podwyższone ryzyko sercowo-naczyniowe. Po rozpoczęciu leczenia metforminą należy kontynuować zmianę stylu życia, chyba że pacjent nie będzie w stanie jej nadal stosować ze względów medycznych. Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, szczególnie u pacjentów z nadwagą, u których stosowanie diety i samych ćwiczeń fizycznych nie zapewni odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt w postaci tabl. o przedl. uwalnianiu można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną.	Rx	100% 24,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 18,32 S <sup>(3)</sup> bezpl.
<p><b>Glimepiride (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+</b> W: Produkt leczniczy stosuje się w leczeniu cukrzycy typu 2, gdy same ograniczenia dietetyczne, ćwiczenia fizyczne i redukcja mc. nie są wystarczająco skuteczne. Produkt leczniczy może być również stosowany w leczeniu skojarzonym z metforminą lub insuliną. Sanofi-Aventis Deutschland GmbH</p>			<p><b>Avamina SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 120 szt.</b></p>			<p><b>Diagen: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 30 szt.</b></p>		
<p><b>Apidra: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</b></p>			<p><b>Avamina SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.</b></p>			<p><b>Glializide (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+</b> W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w cukrzycy insulinozależnej (typu II) u osób dorosłych, kiedy przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Mylan Ireland Limited</p>		
<p><b>Apidra: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 1 fiol. 10 ml</b></p>			<p><b>Avamina SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.</b></p>			<p><b>Diagnostic Gold Strip: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.</b></p>		
<p><b>Apidra SoloStar: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 5 wstrzyk. 3 ml</b></p>			<p><b>Avamina SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.</b></p>			<p><b>Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej</b></p>		
<p><b>Insulin glulisine (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4) Pacjenci 65+</b> W: Cukrzyca u dorosłych, młodzieży i dzieci od 6 lat, wymagająca leczenia insuliną. Sanofi-Aventis Deutschland GmbH</p>			<p><b>Avamina SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.</b></p>			<p><b>Diaprel® MR: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 30 mg - 60 szt.</b></p>		
<p><b>Avamina: tabl. powł. 500 mg - 30 szt.</b></p>			<p><b>Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+</b> W: Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą. Metforminę w postaci tabl. o przedl. uwalnianiu można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną. Bioton</p>			<p><b>Diaprel® MR: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 30 szt.</b></p>		
<p><b>Avamina: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.</b></p>			<p><b>Cera-Chek 1 Code: test paskowy - 50 szt.</b></p>			<p><b>Glializide (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+</b> W: Cukrzyca insulinozależna (typu 2) u dorosłych, kiedy leczenie dietetyczne i wysiłek fizyczny oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Servier</p>		
<p><b>Avamina: tabl. powł. 500 mg - 90 szt.</b></p>			<p><b>Clazicon: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 30 mg - 60 szt.</b></p>			<p><b>Diariel®: tabl. 1 mg - 30 szt.</b></p>		
<p><b>Avamina: tabl. powł. 850 mg - 30 szt.</b></p>			<p><b>Clazicon: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 30 szt.</b></p>			<p><b>Diariel®: tabl. 2 mg - 30 szt.</b></p>		
<p><b>Avamina: tabl. powł. 850 mg - 60 szt.</b></p>			<p><b>Glializide (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+</b> W: Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą. Metforminę w postaci tabl. o przedl. uwalnianiu można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną. Bioton</p>			<p><b>Diariel®: tabl. 3 mg - 30 szt.</b></p>		
<p><b>Avamina: tabl. powł. 850 mg - 90 szt.</b></p>			<p><b>Contour Plus: test paskowy - 50 szt.</b></p>			<p><b>Diariel®: tabl. 4 mg - 30 szt.</b></p>		
<p><b>Avamina: tabl. powł. 1000 mg - 30 szt.</b></p>			<p><b>Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej</b></p>			<p><b>Glimepiride (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+</b> W: Lek stosuje się w leczeniu cukrzycy typu 2, gdy dieta, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie mc. nie są wystarczająco skuteczne. Bioton</p>		
<p><b>Avamina: tabl. powł. 1000 mg - 60 szt.</b></p>			<p><b>Contour TS: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.</b></p>			<p><b>Diavue ToGo: test paskowy - 50 szt.</b></p>		
<p><b>Avamina: tabl. powł. 1000 mg - 90 szt.</b></p>			<p><b>Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej</b></p>			<p><b>Diadian®: tabl. 80 mg - 60 szt.</b></p>		
<p><b>Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+</b> W: Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów otyłych, gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych tabl. powł. można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną. U dzieci w wieku powyżej 10 lat i młodzieży tabl. powł. można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z insuliną. Wykazano zmniejszenie powikłań cukrzycy u pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą, leczonych chlorowodkiem metforminy jako lekiem 1-szego rzutu, po niepowodzeniu leczenia dietą. Bioton</p>			<p><b>Diabufor XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.</b></p>			<p><b>Glializide (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+</b> W: Cukrzyca typu 2 (nie zależna od insuliny) u pacjentów, u których przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Bausch Healt</p>		
<p><b>Diabufor XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.</b></p>			<p><b>Diabrezide: tabl. 80 mg - 40 szt.</b></p>			<p><b>Etform: tabl. powł. 1000 mg - 60 szt.</b></p>		
<p><b>Diabufor XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.</b></p>			<p><b>Glializide (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+</b> W: Cukrzyca typu 2 (insulinozależna) u osób dorosłych, kiedy przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Molteni</p>			<p><b>Etform 500: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.</b></p>		
<p><b>Diabufor XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.</b></p>			<p><b>Diabufor XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.</b></p>			<p><b>Etform 500: tabl. powł. 500 mg - 90 szt.</b></p>		





<b>Glibetic 2 mg:</b> tabl. 2 mg - 30 szt.	Rx 100% 11,30 R <sup>(1)</sup> 4,20 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Glucosax®:</b> test paskowy - 50 szt.	Rx 100% 135,98 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 39,20 S <sup>(4)</sup> bezpl.
<b>Glibetic 3 mg:</b> tabl. 3 mg - 30 szt.	Rx 100% 16,34 R <sup>(1)</sup> 5,76 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2)Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	<b>Humalog® Mix 25:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml
<b>Glibetic 4 mg:</b> tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx 100% 19,65 R <sup>(1)</sup> 5,76 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Glucophage® 500 mg:</b> tabl. powł. 500 mg - 30 szt.	<b>Humalog® Mix 50:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml
<b>Glimepiride (1)</b> Cukrzyca (2)Pacjenci 65+ W: W leczeniu cukrzycy typu 2, gdy dieta, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie mc. nie są wystarczająco skuteczne.		<b>Glucophage® 500 mg:</b> tabl. powł. 500 mg - 100 szt.	<b>Insulin lispro (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+ W: Produkt leczniczy jest wskazany u pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy.
<b>Gliclada®:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 90 mg - 30 szt.	Rx 100% 24,58 R <sup>(1)</sup> 14,64 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Glucophage® 850 mg:</b> tabl. powł. 850 mg - 30 szt.	<b>Humulin® M3 (30/70):</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml
<b>Gliclazide (1)</b> Cukrzyca (2)Pacjenci 65+ W: Cukrzyca insulinoniezależna (typ II) u osób dorosłych, kiedy przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi.		<b>Glucophage® 850 mg:</b> tabl. powł. 850 mg - 60 szt.	<b>Insulin human/Insulin isophanic human (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+ W: Wskazania do refundacji. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Wskazaniem do stosowania preparatu jest także początkowy okres cukrzycy i cukrzyca u kobiet w ciąży. Wskazania z ChPL. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy.
<b>Gliclada®:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 30 mg - 60 szt.	Rx 100% 15,62 R <sup>(1)</sup> 8,99 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Glucophage® 1000 mg:</b> tabl. powł. 1000 mg - 30 szt.	<b>Humulin® N:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml
<b>Gliclada®:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 30 mg - 90 szt.	Rx 100% 23,16 R <sup>(1)</sup> 13,22 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Glucophage® 1000 mg:</b> tabl. powł. 1000 mg - 60 szt.	<b>Insulin isophanic human (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+ W: Wskazania do refundacji. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Wskazaniem do stosowania preparatu jest także początkowy okres cukrzycy i cukrzyca u kobiet w ciąży. Wskazania z ChPL. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy.
<b>Gliclada®:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 30 szt.	Rx 100% 15,50 R <sup>(1)</sup> 8,87 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Metformin hydrochloride (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Cukrzyca WP. Zespoły insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3)Pacjenci 65+ W: Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych produkt leczniczy można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną. U dzieci w wieku od 10 lat i młodzieży produkt leczniczy może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z insuliną. U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą leczonych metforminą, jako lekiem pierwszego rzutu w razie nieskuteczności diety wykazano zmniejszenie powikłań cukrzycy.	<b>Humulin® R:</b> inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml
<b>Gliclada®:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 60 szt.	Rx 100% 30,20 R <sup>(1)</sup> 16,95 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Glucophage® XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	<b>Insulin human (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+ W: Wskazania do refundacji. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Wskazaniem do stosowania preparatu jest także początkowy okres cukrzycy i cukrzyca u kobiet w ciąży. Wskazania z ChPL. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy.
<b>Glizazide (1)</b> Cukrzyca (2)Pacjenci 65+ W: Cukrzyca insulinoniezależna (typ II) u osób dorosłych, kiedy przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi.		<b>Glucophage® XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	<b>Insulin lispro (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+ W: Wskazania do refundacji. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Wskazaniem do stosowania preparatu jest także początkowy okres cukrzycy i cukrzyca u kobiet w ciąży. Wskazania z ChPL. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy.
<b>GlimeHEXAL 1:</b> tabl. 1 mg - 30 szt.	Rx 100% 5,14 R <sup>(1)</sup> 3,43 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Glucophage® XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	<b>Insulin human (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+ W: Wskazania do refundacji. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Wskazaniem do stosowania preparatu jest także początkowy okres cukrzycy i cukrzyca u kobiet w ciąży. Wskazania z ChPL. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy.
<b>GlimeHEXAL 2:</b> tabl. 2 mg - 30 szt.	Rx 100% 9,39 R <sup>(1)</sup> 3,20 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Glucophage® XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	<b>Insulin isophanic human (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+ W: Wskazania do refundacji. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Wskazaniem do stosowania preparatu jest także początkowy okres cukrzycy i cukrzyca u kobiet w ciąży. Wskazania z ChPL. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy.
<b>GlimeHEXAL 3:</b> tabl. 3 mg - 30 szt.	Rx 100% 13,55 R <sup>(1)</sup> 4,80 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Glucophage® XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	<b>Insulin aspart Sanofi:</b> inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)
<b>GlimeHEXAL 4:</b> tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx 100% 17,55 R <sup>(1)</sup> 6,40 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Glucophage® XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.	<b>Insulin aspart Sanofi:</b> inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)
<b>GlimeHEXAL 6:</b> tabl. 6 mg - 30 szt.	Rx 100% 25,76 R <sup>(1)</sup> 9,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Glucophage® XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	<b>Insulin Lispro Sanofi:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)
<b>Glimepiride (1)</b> Cukrzyca (2)Pacjenci 65+ W: Leczenie cukrzycy typu 2, gdy samo zastosowanie diety, ćwiczeń fizycznych i zmniejszenie masy ciała jest niewystarczające.		<b>Metformin hydrochloride (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Cukrzyca WP. Zespoły insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3)Pacjenci 65+ W: Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą. Preparat można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną. U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą leczonych metforminą, stosowaną jako lek pierwszego rzutu w razie nieskuteczności diety, wykazano zmniejszenie ilości powikłań cukrzycy. W zapobieganiu cukrzycy typu 2 u pacjentów ze stanem przedcukrzycowym. Zespół polycystycznych jajników (ang. PCOS).	<b>Insulin Lispro Sanofi:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)
<b>Glipizide BP:</b> tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx 100% 11,93 R <sup>(1)</sup> 10,22 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Glucosense®:</b> test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	<b>Insulin Lispro Sanofi:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)
<b>Glipizide (1)</b> Cukrzyca (2)Pacjenci 65+ W: Cukrzyca typu 2. (insulinoniezależna) w przypadkach, gdy właściwego stężenia glukozy we krwi nie można uzyskać za pomocą odpowiedniej diety i wysiłku fizycznego.		<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2)Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	<b>Insulin Lispro Sanofi:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)
<b>Glucagen® 1 mg HypoKit:</b> inj. [prosz.+ rozp.] 1 mg - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx 100% 65,74 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Humalog®:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 1 fiol.	<b>Insulin Lispro Sanofi:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)
<b>Glucagon (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Cukrzyca (3)Pacjenci 65+ W: Wskazania terapeutyczne: produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej hipoglikemii, która może wystąpić u dzieci i dorosłych z cukrzycą, stosujących insulinę. Wskazania diagnostyczne: produkt leczniczy jest wskazany w hamowaniu czynności motorycznej przewodów pokarmowych u dorosłych podczas badań diagnostycznych.		<b>Humalog®:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 5 wkł. 3 ml	<b>Insulin Lispro Sanofi:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)
<b>Glucocard 01 Sensor:</b> test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM 100% 38,66 30% <sup>(1)</sup> 11,60 R <sup>(2)</sup> 3,20	<b>Humalog®:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 5 wkł. 3 ml	<b>Insulin Lispro Sanofi:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)
<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2)Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		<b>Humalog®:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 5 wkł. 3 ml	<b>Insulin Lispro Sanofi:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)
<b>Glucodr. auto/Glucodr. auto A:</b> test paskowy - 50 szt.	WM 100% 38,23 30% <sup>(1)</sup> 11,47 R <sup>(2)</sup> 3,20	<b>Insulin lispro (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+ W: Leczenie cukrzycy u osób dorosłych i dzieci, które wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy. Lek jest również wskazany do wstępnej stabilizacji cukrzycy.	<b>Insulin Lispro Sanofi:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)
<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2)Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		<b>Humalog®:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 5 wkł. 3 ml	<b>Insulin Lispro Sanofi:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)



Naszym wyborem

enarenal  
enalaprilil maleas

<b>Liprolog</b> : inj. [roztw.] <b>100 j.m./ml</b> - 1 fiol. 10 ml	Rx	100% c <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	100% 197,94 bezpł. 8,00
<b>Liprolog</b> : inj. [roztw.] <b>100 j.m./ml</b> - 10 wkł. 3 ml	Rx	DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	bezpł. 8,00 bezpł.
<b>Insulin lispro</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+			
W: Leczenie cukrzycy u osób dorosłych i dzieci, które wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy. Preparat jest również wskazany do wstępnej stabilizacji cukrzycy.			
<b>Liprolog Junior KwikPen</b> : inj. [roztw.] <b>100 j.m./ml</b> - 5 wstrzyk. 3 ml	Rx	100% c <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	102,99 bezpł. bezpł. 6,21 bezpł.
<b>Insulin lispro</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+			
W: Leczenie cukrzycy u osób dorosłych i dzieci, które wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy. Preparat jest również wskazany do wstępnej stabilizacji cukrzycy.			
<b>Liprolog KwikPen</b> : inj. [roztw.] <b>200 j.m./ml</b> - 5 wstrzyk. 3 ml	Rx	100% c <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	197,94 bezpł. bezpł. 8,00 bezpł.
<b>Insulin lispro</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+			
W: Leczenie cukrzycy u osób dorosłych, które wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy. Lek jest również wskazany do wstępnej stabilizacji cukrzycy.			
<b>Metformax® 500</b> : tabl. <b>500 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	5,71 2,69 bezpł. 4,52 bezpł.
<b>Metformax® 500</b> : tabl. <b>500 mg</b> - 60 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	10,54 4,58 bezpł. 5,36 bezpł.
<b>Metformax® 850</b> : tabl. <b>850 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	7,93 bezpł. 4,06 bezpł.
<b>Metformax® 850</b> : tabl. <b>850 mg</b> - 60 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	14,95 bezpł. 4,42 bezpł.
<b>Metformax® 850</b> : tabl. <b>850 mg</b> - 90 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	21,76 bezpł. 5,99 bezpł.
<b>Metformax® 1000</b> : tabl. powł. <b>1000 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	8,67 bezpł. 4,08 bezpł.
<b>Metformax® 1000</b> : tabl. powł. <b>1000 mg</b> - 60 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	16,16 bezpł. 3,79 bezpł.
<b>Metformax® 1000</b> : tabl. powł. <b>1000 mg</b> - 90 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	23,63 bezpł. 5,07 bezpł.
<b>Metformax® 1000</b> : tabl. powł. <b>1000 mg</b> - 120 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	29,80 bezpł. 6,40 bezpł.
<b>Metformax® SR 500</b> : tabl. o przedl. uwalnianiu <b>500 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	9,48 bezpł. 8,79 bezpł.
<b>Metformax® SR 500</b> : tabl. o przedl. uwalnianiu <b>500 mg</b> - 60 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	18,58 bezpł. 13,99 bezpł.
<b>Metformax® SR 500</b> : tabl. o przedl. uwalnianiu <b>500 mg</b> - 90 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	27,69 bezpł. 19,21 bezpł.

<b>Metformax® SR 750</b> : tabl. o przedl. uwalnianiu <b>750 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	11,46 bezpł. 8,82 bezpł.
<b>Metformax® SR 750</b> : tabl. o przedl. uwalnianiu <b>750 mg</b> - 60 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	22,57 bezpł. 14,09 bezpł.
<b>Metformax® SR 1000</b> : tabl. o przedl. uwalnianiu <b>1000 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	14,79 bezpł. 10,20 bezpł.
<b>Metformax® SR 1000</b> : tabl. o przedl. uwalnianiu <b>1000 mg</b> - 60 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	28,92 bezpł. 16,55 bezpł.
<b>Metformin hydrochloride</b> (1)Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy), gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca WP: Zespoły insulinoporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (4)Pacjenci 65+			
W: Tabl. 500 mg. Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów otyłych, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Preparat można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insulinią. Preparat stosuje się w nieprawidłowej tolerancji glukozy (stanie przedcukrzycowym) gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Preparat stosuje się w leczeniu zespołu policystycznych jajników (ang. PCOS). Tabl. 850 mg. Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów otyłych, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Preparat można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insulinią. W zapobieganiu cukrzycy typu 2 u pacjentów ze stanem przedcukrzycowym. Preparat stosuje się w leczeniu zespołu policystycznych jajników (ang. PCOS). Tabl. powł. 1000 mg. Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą przestrzegania diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych, metformina może być stosowana w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insulinią. U dzieci w wieku od 10 lat oraz u młodzieży, metformina może być stosowana w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym z insulinią. U pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą, leczonych metforminą jako lekiem pierwszego rzutu po nieskutecznym leczeniu diety, wykazano zmniejszenie liczby powikłań cukrzycy. Tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg, 750 mg. Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Produkt leczniczy może być stosowany w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insulinią.			
<b>Metformax® 1000 - (IR)</b> : tabl. powł. <b>1000 mg</b> - 60 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	15,07 bezpł. 3,20 bezpł.
<b>Metformax® 1000 - (IR)</b> : tabl. powł. <b>1000 mg</b> - 90 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	22,10 bezpł. 28,53 bezpł.
<b>Metformax® 1000 - (IR)</b> : tabl. powł. <b>1000 mg</b> - 120 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	28,53 bezpł. 6,40 bezpł.
<b>Metformin hydrochloride</b> (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Cukrzyca WP: Zespoły insulinoporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3)Pacjenci 65+			
W: Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą przestrzegania diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych, metformina może być stosowana w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insulinią. U dzieci od 10 lat oraz u młodzieży, metformina może być stosowana w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym z insulinią. U pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą, leczonych metforminą jako lekiem pierwszego rzutu po nieskutecznym leczeniu diety, wykazano zmniejszenie liczby powikłań cukrzycy.			
<b>Metformin Bluefish</b> : tabl. powł. <b>500 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	4,26 bezpł. 3,57 bezpł.
<b>Metformin Bluefish</b> : tabl. powł. <b>850 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	6,37 bezpł. 3,20 bezpł.
<b>Metformin Bluefish</b> : tabl. powł. <b>1000 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	7,33 bezpł. 3,20 bezpł.
<b>Metformin hydrochloride</b> (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Cukrzyca WP: Zespoły insulinoporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3)Pacjenci 65+			
W: Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych produkt leczniczy można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insulinią. U dzieci powyżej 10 lat i młodzieży produkt leczniczy może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z insulinią. U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą leczonych metforminą jako lekiem pierwszego rzutu w razie nieskuteczności leczenia samą dietą, wykazano zmniejszenie występowania powikłań cukrzycy.			

<b>Mixtard® 30 Penfill®</b> : inj. [zaw.] <b>100 j.m./ml</b> - 5 wkł. 3 ml	Rx	100% c <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	96,88 bezpł. bezpł. 4,00 bezpł.
<b>Insulin monocomponent + Insulin isophanic human</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy.			
<b>Mixtard® 50 Penfill®</b> : inj. [zaw.] <b>100 j.m./ml</b> - 5 wkł. 3 ml	Rx	100% c <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	96,88 bezpł. bezpł. 4,00 bezpł.
<b>Insulin monocomponent + Insulin isophanic human</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy.			
<b>Multisure GK</b> : test paskowy - 50 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup> R <sup>(2)</sup>	37,66 11,30 3,20
<b>Glukoza we krwi</b> (1)Cukrzyca (2)Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej			
<b>NovoMix® 30 Penfill®</b> : inj. [zaw.] <b>100 j.m./ml</b> - 5 wkł. 3 ml	Rx	100% c <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	135,05 bezpł. bezpł. 38,27 bezpł.
<b>NovoMix® 50 Penfill®</b> : inj. [zaw.] <b>100 j.m./ml</b> - 5 wkł. 3 ml	Rx	100% c <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	135,05 bezpł. bezpł. 38,27 bezpł.
<b>Insulin aspart</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+			
W: Produkty leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 10 lat i powyżej.			
<b>NovoRapid®</b> : inj. [roztw.] <b>100 j.m./ml</b> - 1 fiol. 10 ml	Rx	100% c <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	80,99 bezpł. bezpł. 17,00 bezpł.
<b>Insulin aspart</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 1 rok i powyżej.			
<b>NovoRapid® Penfill®</b> : inj. [roztw.] <b>100 j.m./ml</b> - 5 wkł. 3 ml	Rx	100% c <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	131,50 bezpł. bezpł. 34,72 bezpł.
<b>Insulin aspart</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 1 rok i powyżej.			
<b>OKmeter Core</b> : test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup> R <sup>(2)</sup>	35,43 10,63 3,20
<b>Glukoza we krwi</b> (1)Cukrzyca (2)Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej			
<b>One Touch Select Plus</b> : test paskowy - 50 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup> R <sup>(2)</sup>	38,35 11,51 3,20
<b>Glukoza we krwi</b> (1)Cukrzyca (2)Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej			
<b>Optium Xido</b> : test paskowy - 50 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup> R <sup>(2)</sup>	38,88 11,66 3,20
<b>Glukoza we krwi</b> (1)Cukrzyca (2)Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej			
<b>Oziclide MR</b> : tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>60 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> S <sup>(2)</sup>	15,62 8,99 bezpł.
<b>Oziclide MR</b> : tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>60 mg</b> - 60 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> S <sup>(2)</sup>	30,42 17,17 bezpł.
<b>Gliclazide</b> (1)Cukrzyca (2)Pacjenci 65+			
W: Cukrzyca insulinoniezależna (typ 2) u dorosłych, kiedy leczenie dietetyczne i wysiłek fizyczny oraz zmniejszenie mc. nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi.			

<p><b>Polhumini® Mix-2:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>97,72</td></tr> <tr><td>C<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>3,40</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	97,72	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,40	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Siofor® 500:</b> tabl. powł. 500 mg - 60 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>8,55</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,96</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	8,55	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,96	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Siofor® XR 1000 mg:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 120 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>54,29</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>29,55</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	54,29	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	29,55	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	97,72																											
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(3)</sup>	3,40																											
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																											
100%	8,55																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	3,96																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	54,29																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	29,55																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Insulin human/Insulin isophanic human (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p>W: Cukrzyca wymagająca leczenia insuliną.</p> <p>Polfa Tarchomin SA</p>	<p><b>Siofor® 500:</b> tabl. powł. 500 mg - 90 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>12,38</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,90</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	12,38	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,90	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Metformin hydrochloride (1)</b>Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Cukrzyca WP: Zespoły insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3)Pacjenci 65+</p> <p>W: Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, w szczególności u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwej kontroli stężenia glukozy we krwi. Lek można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną.</p> <p>Berlin-Chemie/Menarini</p>																		
100%	12,38																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	3,90																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Polhumini® Mix-3:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>97,72</td></tr> <tr><td>C<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>3,40</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	97,72	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,40	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Siofor® 500:</b> tabl. powł. 500 mg - 120 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>16,17</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,80</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	16,17	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,80	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symzide MR:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 30 mg - 60 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>X</td></tr> </table>	100%	X						
100%	97,72																											
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(3)</sup>	3,40																											
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																											
100%	16,17																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	3,80																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	X																											
<p><b>Insulin human/Insulin isophanic human (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p>W: Cukrzyca wymagająca leczenia insuliną.</p> <p>Polfa Tarchomin SA</p>	<p><b>Siofor® 850:</b> tabl. powł. 850 mg - 30 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>7,40</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,98</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	7,40	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,98	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symzide MR:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 30 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>13,05</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>6,42</td></tr> <tr><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	13,05	R <sup>(1)</sup>	6,42	S <sup>(2)</sup>	bezpł.												
100%	7,40																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	3,98																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	13,05																											
R <sup>(1)</sup>	6,42																											
S <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Polhumini® Mix-4:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>97,72</td></tr> <tr><td>C<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>3,40</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	97,72	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,40	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Siofor® 850:</b> tabl. powł. 850 mg - 60 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>13,88</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,84</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	13,88	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,84	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Gliclazide (1)</b>Cukrzyca (2)Pacjenci 65+</p> <p>W: Cukrzyca insuliniezależna (typ 2) u osób dorosłych, kiedy przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi.</p> <p>Symphar</p>								
100%	97,72																											
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(3)</sup>	3,40																											
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																											
100%	13,88																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	3,84																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Insulin human/Insulin isophanic human (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p>W: Cukrzyca wymagająca leczenia insuliną.</p> <p>Polfa Tarchomin SA</p>	<p><b>Siofor® 850:</b> tabl. powł. 850 mg - 90 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>20,29</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>4,52</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	20,29	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	4,52	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symzide MR 30:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 30 mg - 60 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>12,20</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>5,57</td></tr> <tr><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	12,20	R <sup>(1)</sup>	5,57	S <sup>(2)</sup>	bezpł.												
100%	20,29																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	4,52																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	12,20																											
R <sup>(1)</sup>	5,57																											
S <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Polhumini® Mix-5:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>97,72</td></tr> <tr><td>C<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>3,40</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	97,72	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,40	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Siofor® 850:</b> tabl. powł. 850 mg - 120 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>26,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,56</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	26,59	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	5,56	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symzide MR 60:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 60 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>23,55</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>10,30</td></tr> <tr><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	23,55	R <sup>(1)</sup>	10,30	S <sup>(2)</sup>	bezpł.		
100%	97,72																											
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(3)</sup>	3,40																											
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																											
100%	26,59																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	5,56																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	23,55																											
R <sup>(1)</sup>	10,30																											
S <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Insulin human/Insulin isophanic human (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p>W: Cukrzyca wymagająca leczenia insuliną.</p> <p>Polfa Tarchomin SA</p>	<p><b>Siofor® 1000:</b> tabl. powł. 1000 mg - 30 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>8,55</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,96</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	8,55	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,96	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Gliclazide (1)</b>Cukrzyca (2)Pacjenci 65+</p> <p>W: Cukrzyca insuliniezależna (typ 2) u osób dorosłych, kiedy przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi.</p> <p>Symphar</p>																		
100%	8,55																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	3,96																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Polhumini® N:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>97,72</td></tr> <tr><td>C<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>3,40</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	97,72	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,40	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Siofor® 1000:</b> tabl. powł. 1000 mg - 60 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>16,16</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,79</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	16,16	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,79	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symformin XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>7,81</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,12</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	7,81	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	7,12	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	97,72																											
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(3)</sup>	3,40																											
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																											
100%	16,16																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	3,79																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	7,81																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	7,12																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Insulin isophanic human (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p>W: Cukrzyca wymagająca leczenia insuliną.</p> <p>Polfa Tarchomin SA</p>	<p><b>Siofor® 1000:</b> tabl. powł. 1000 mg - 90 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>23,56</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,00</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	23,56	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	5,00	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symformin XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>14,89</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>10,30</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	14,89	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	10,30	S <sup>(3)</sup>	bezpł.										
100%	23,56																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	5,00																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	14,89																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	10,30																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Polhumini® R:</b> inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>97,72</td></tr> <tr><td>C<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>3,40</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	97,72	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,40	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Siofor® 1000:</b> tabl. powł. 1000 mg - 120 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>30,60</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,40</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	30,60	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	6,40	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symformin XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,26</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>8,62</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,26	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	8,62	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	97,72																											
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(3)</sup>	3,40																											
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																											
100%	30,60																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	6,40																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	11,26																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	8,62																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Insulin human (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p>W: Cukrzyca wymagająca leczenia insuliną.</p> <p>Polfa Tarchomin SA</p>	<p><b>Metformin hydrochloride (1)</b>Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Cukrzyca WP: Zespoły insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3)Pacjenci 65+</p> <p>W: Dawka 500 mg i 850 mg. Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, w celu właściwej kontroli stężenia glukozy we krwi. U dorosłych z cukrzycą typu 2 lek można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciwcukrzycowymi, w tym z insuliną. U dzieci powyżej 10 rż. i młodzieży z cukrzycą typu 2 lek może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z insuliną. U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą leczonych metforminą jako lekiem 1-go rzutu w razie nieskuteczności diety wykazano zmniejszenie powikłań cukrzycy. W zapobieganiu cukrzycy typu 2 u pacjentów ze stanem przedcukrzycowym. W czasie leczenia produktem należy przestrzegać diety i podejmować wysiłek fizyczny. Dawka 1000 mg. Leczenie cukrzycy typu 2, w szczególności u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych lek można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną. U dzieci powyżej 10 rż. i młodzieży produkt leczniczy może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z insuliną. Wykazano zmniejszenie powikłań cukrzycy u dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą, leczonych chlorowodorkiem metforminy jako lekiem 1-go rzutu, po niepowodzeniu leczenia dietą.</p> <p>Berlin-Chemie/Menarini</p>	<p><b>Symformin XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>14,86</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>10,27</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	14,86	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	10,27	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																		
100%	14,86																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	10,27																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Ranmet XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>10,85</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,26</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	10,85	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	6,26	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Siofor® XR 500 mg:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>7,71</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,02</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	7,71	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	7,02	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symglic®:</b> tabl. 1 mg - 30 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>4,89</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	4,89	R <sup>(1)</sup>	3,20	S <sup>(2)</sup>	bezpł.				
100%	10,85																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	6,26																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	7,71																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	7,02																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	4,89																											
R <sup>(1)</sup>	3,20																											
S <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Ranmet XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>16,01</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,53</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	16,01	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	7,53	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Siofor® XR 500 mg:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 120 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>29,07</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>16,70</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	29,07	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	16,70	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symglic®:</b> tabl. 2 mg - 30 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,02</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,02	R <sup>(1)</sup>	3,20	S <sup>(2)</sup>	bezpł.				
100%	16,01																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	7,53																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	29,07																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	16,70																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	9,02																											
R <sup>(1)</sup>	3,20																											
S <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Ranmet XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>21,05</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>8,68</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	21,05	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	8,68	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Siofor® XR 750 mg:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>10,82</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>8,18</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	10,82	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	8,18	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symglic®:</b> tabl. 3 mg - 30 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>12,32</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>4,80</td></tr> <tr><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	12,32	R <sup>(1)</sup>	4,80	S <sup>(2)</sup>	bezpł.				
100%	21,05																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	8,68																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	10,82																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	8,18																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	12,32																											
R <sup>(1)</sup>	4,80																											
S <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Metformin hydrochloride (1)</b>Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Cukrzyca WP: Zespoły insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3)Pacjenci 65+</p> <p>W: Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowej kontroli glikemii. Metforminę w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną. Wyniki badań dotyczące wpływu na kontrolę glikemii i powikłań cukrzycowe, patrz ChPL.</p> <p>Ranbaxy o SUN PHARMA company</p>	<p><b>Siofor® XR 750 mg:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 120 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>41,32</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>22,76</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	41,32	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	22,76	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symglic®:</b> tabl. 4 mg - 30 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>16,46</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>6,40</td></tr> <tr><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	16,46	R <sup>(1)</sup>	6,40	S <sup>(2)</sup>	bezpł.												
100%	41,32																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	22,76																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	16,46																											
R <sup>(1)</sup>	6,40																											
S <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Salson:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 30 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>12,36</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>5,73</td></tr> <tr><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	12,36	R <sup>(1)</sup>	5,73	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Siofor® XR 750 mg:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>10,82</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>8,18</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	10,82	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	8,18	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Symglic®:</b> tabl. 6 mg - 30 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>25,52</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>9,60</td></tr> <tr><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	25,52	R <sup>(1)</sup>	9,60	S <sup>(2)</sup>	bezpł.						
100%	12,36																											
R <sup>(1)</sup>	5,73																											
S <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
100%	10,82																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	8,18																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	25,52																											
R <sup>(1)</sup>	9,60																											
S <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Salson:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 60 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>23,90</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>10,65</td></tr> <tr><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	23,90	R <sup>(1)</sup>	10,65	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Siofor® XR 750 mg:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 120 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>41,32</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>22,76</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	41,32	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	22,76	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Glimepiride (1)</b>Cukrzyca (2)Pacjenci 65+</p> <p>W: W leczeniu cukrzycy typu 2, gdy dieta, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie mc. nie są wystarczająco skuteczne.</p> <p>Symphar</p>												
100%	23,90																											
R <sup>(1)</sup>	10,65																											
S <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
100%	41,32																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	22,76																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Gliclazide (1)</b>Cukrzyca (2)Pacjenci 65+</p> <p>W: Cukrzyca insuliniezależna (typ 2) u dorosłych, gdy samo przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne i zmniejszenie mc. nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi.</p> <p>Sandoz GmbH</p>	<p><b>Siofor® XR 1000 mg:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>5,11</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>4,42</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	5,11	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	4,42	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>VivaChek Ino:</b> test paskowy - 50 szt.</p> <p>WM</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>38,33</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>11,50</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>3,20</td></tr> </table>	100%	38,33	R <sup>(2)</sup>	11,50	S <sup>(3)</sup>	3,20												
100%	5,11																											
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																											
R <sup>(2)</sup>	4,42																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	38,33																											
R <sup>(2)</sup>	11,50																											
S <sup>(3)</sup>	3,20																											





ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM

VivaChek Ino: test paskowy - 50 szt.	WM	100% 38,33 30% <sup>(1)</sup> 11,50 R <sup>(2)</sup> 3,20	Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	Rx	100% 9,43 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,79 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p>gentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycą u dorosłych o znanej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c <math>\geq 7,5\%</math> oraz cukrzycą typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycą u dzieci powyżej 1. roku życia i młodzieży leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c <math>\geq 7,5\%</math> oraz cukrzycą typu 2 u dzieci powyżej 1. roku życia i młodzieży leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycą u dzieci powyżej 1. roku życia i młodzieży o znanej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 1 u dorosłych (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+</p> <p>W: Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 1. roku życia.</p> <p>Novo Nordisk</p>		
VivaChek Ino: test paskowy - 100 szt.	WMq	100% X	Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	Rx	100% 18,27 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 9,79 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p>Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.</p>	Rx	100% 12,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 7,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięcia insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	DIATHER	100% 36,63 30% <sup>(1)</sup> 10,99 R <sup>(2)</sup> 3,20	Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 24,04 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,67 S <sup>(3)</sup> bezpl.			
Wellion SymPhar: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM	100% 4,47 30% <sup>(1)</sup> 3,20 R <sup>(2)</sup> 3,48 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 534,88 30% <sup>(1)</sup> 209,47 R <sup>(2)</sup> 3,57 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>Cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c <math>\geq 8\%</math> oraz cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycą u dorosłych o znanej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO)</b></p> <p>W: Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać odpowiedniej kontroli glikemii. Lek może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną.</p> <p>Zentiva</p>		
Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięcia insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	Symphar	100% 11,65 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 13,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>Cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c <math>\geq 8\%</math> oraz cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycą u dorosłych o znanej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO)</b></p> <p>W: Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 lat.</p> <p>Sanofi-Aventis Deutschland GmbH</p>		
Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 8,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,48 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 15,13 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>Toujeo: inj. [roztw.] 300 j.m./ml - 10 wstrzyk. 1,5 ml (SoloStar) ◆</b></p> <p><b>Insulin glargine (1) Cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c <math>\geq 8\%</math> oraz cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycą u dorosłych o znanej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 1 u dorosłych (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci 65+</b></p> <p>W: Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 lat.</p> <p>Novo Nordisk</p>		
Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 90 szt.	Rx	100% 11,65 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 120 szt.	Rx	100% 6,99 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 4,08 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® FlexTouch®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 5 wstrzyk. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 589,68</p> <p><b>▼ Tresiba® FlexTouch®: inj. [roztw.] 200 j/ml - 3 wstrz. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 204,74</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 5 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 90 szt.	Rx	100% 15,13 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor: tabl. powl. 850 mg - 30 szt.	Rx	100% 13,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>Insulin degludec (1) Cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c <math>\geq 8\%</math> oraz cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycą u dorosłych o znanej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 1 u dorosłych (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+</b></p> <p>W: Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 1. roku życia.</p> <p>Novo Nordisk</p>		
Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 120 szt.	Rx	100% 6,99 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 4,08 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor: tabl. powl. 850 mg - 60 szt.	Rx	100% 13,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
Zenofor: tabl. powl. 850 mg - 30 szt.	Rx	100% 15,13 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor: tabl. powl. 850 mg - 90 szt.	Rx	100% 18,91 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 4,08 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>Insulin degludec (1) Cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c <math>\geq 8\%</math> oraz cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycą u dorosłych o znanej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 1 u dorosłych (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+</b></p> <p>W: Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 1. roku życia.</p> <p>Novo Nordisk</p>		
Zenofor: tabl. powl. 850 mg - 60 szt.	Rx	100% 18,91 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 4,08 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 30 szt.	Rx	100% 13,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 30 szt.	Rx	100% 13,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 8,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,48 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 24,76 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,44 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 90 szt.	Rx	100% 8,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,48 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 90 szt.	Rx	100% 8,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,48 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 120 szt.	Rx	100% 15,13 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 120 szt.	Rx	100% 15,13 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 22,01 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 4,80 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 22,01 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 4,80 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 28,53 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 28,53 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 90 szt.	Rx	100% 6,57 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 90 szt.	Rx	100% 6,57 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 120 szt.	Rx	100% 12,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 7,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 120 szt.	Rx	100% 12,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 7,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 6,57 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+	Zentiva	100% 6,57 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 12,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 7,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
W: Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych produkt można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną. U dzieci od 10 lat i młodzieży produkt może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z insuliną. U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2 nadwagą, leczonych metforminą, stosowaną jako lek pierwszego rzutu w razie nieskuteczności diety, wykazano zmniejszenie powikłań cukrzycy.			Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 6,57 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
			Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 12,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 7,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
			Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 6,57 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
			Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 12,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 7,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
			Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 6,57 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
			Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 12,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 7,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
			Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 6,57 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
			Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 12,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 7,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
			Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 6,57 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
			Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 12,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 7,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
			Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 6,57 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
			Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 12,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 7,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
			Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 6,57 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
			Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 12,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 7,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20 S<sup>(3)</sup> bezpl.</p> <p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 170,63</p>		
			Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 6,57 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<p><b>▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml</b></p> <p>Rx 100% 402,12 30%<sup>(1)</sup> 185,18 R<sup>(2)</sup> 3,20</p>		



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. 400 mg x 60 tabl.

Suliqua: inj. [roztw.] 100 j./ml + 50 µg/ml - 3 wstrzyk. 3 ml	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> S <sup>(2)</sup>	405,16 129,30 bezpł.
--	----	--	----------------------------

**Insulin glargine + Lixisenatide (1)** Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c  $\geq 7,5\%$ , z otyłością definiowaną jako BMI  $\geq 30$  kg/m<sup>2</sup> oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie innych narządów objawiające się poprzez: białkomoc lub przerosłe lewej komory lub retinopatię, lub 3) obecność 2 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej; wiek  $\geq 55$  lat dla mężczyzn,  $\geq 60$  lat dla kobiet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z niedostatecznie kontrolowaną cukrzycą typu 2 w celu poprawy kontroli glikemii, wspomagająco z dietą i ćwiczeniami fizycznymi, w uzupełnieniu leczenia metforminą lub metforminą stosowaną z inhibitorami kotransportera sodowo-glukozowego 2 (SGLT-2).

▼ Trulicity: inj. [roztw.] 0,75 mg/0,5 ml - 2 wstrzyk. 0,5 ml	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> S <sup>(2)</sup>	197,04 59,11 bezpł.
--	----	--	---------------------------

▼ Trulicity: inj. [roztw.] 1,5 mg/0,5 ml - 2 wstrzyk. 0,5 ml	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> S <sup>(2)</sup>	197,04 59,11 bezpł.
--	----	--	---------------------------

▼ Trulicity: inj. [roztw.] 3 mg/0,5 ml - 2 wstrzyk. 0,5 ml	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> S <sup>(2)</sup>	197,04 59,11 bezpł.
--	----	--	---------------------------

▼ Trulicity: inj. [roztw.] 4,5 mg/0,5 ml - 2 wstrzyk. 0,5 ml	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> S <sup>(2)</sup>	197,04 59,11 bezpł.
--	----	--	---------------------------

**Dulaglutide (1)** Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c  $\geq 7,5\%$ , z otyłością definiowaną jako BMI  $\geq 30$  kg/m<sup>2</sup> oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie innych narządów objawiające się poprzez: białkomoc lub przerosłe lewej komory lub retinopatię, lub 3) obecność 2 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej; wiek  $\geq 55$  lat dla mężczyzn,  $\geq 60$  lat dla kobiet, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu (2) Pacjenci 65+

**W:** Cukrzyca typu 2. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu osób dorosłych z niedostatecznie kontrolowaną cukrzycą typu 2 jako uzupełnienie diety i ćwiczeń; w monoterapii, gdy stosowanie metforminy uważa się za niewłaściwe z powodu nielateralności lub przeciwwskazań; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy. Wyniki badań dotyczące leczenia skojarzonego, wpływu na kontrolę glikemii, zdarzeń niepożądanych związanych z układem sercowo-naczyniowym i badanych populacji, szczególnie patrz ChPL.

**Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c  $\geq 7,5\%$  oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie innych narządów objawiające się poprzez: białkomoc lub przerosłe lewej komory lub retinopatię, lub 3) obecność 3 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej; wiek  $\geq 55$  lat dla mężczyzn,  $\geq 60$  lat dla kobiet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu, otyłość**

Forxiga: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	182,00
Forxiga: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	154,00
	Rx	100%	161,09
Forxiga: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup> S <sup>(2)</sup>	48,33 bezpł.

**Dapagliflozin (1)** Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c  $\geq 7,5\%$  oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie innych narządów objawiające się poprzez: białkomoc lub przerosłe lewej komory lub retinopatię, lub 3) obecność 3 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej; wiek  $\geq 55$  lat dla mężczyzn,  $\geq 60$  lat dla kobiet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu, otyłość. Przewlekła choroba nerek u dorosłych pacjentów z eGFR  $< \text{ml/min/1,73m}^2$ ; albuminuria lub białkomocem oraz leczonej terapią opartą na ACE-i/ARB nie krócej niż 4 tygodnie lub z przeciwwskazaniami do tych terapii. Przewlekła niewydolność serca u dorosłych pacjentów z LVEF  $\geq 2\%$  oraz utrzymującymi się objawami choroby w klasie II-IV NYHA - pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i lekach z grupy  $\beta$ -adrenolityków oraz jeśli wskazane antagonistach receptora mineralokortykoidów (z frakcją wyrzutową z LVEF  $\leq 40\%$ ) lub - pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i lekach z grupy  $\beta$ -adrenolityków oraz jeśli wskazane diuretykach (z frakcją wyrzutową z LVEF 41-50%) (2) Pacjenci 65+

**W:** Cukrzyca typu 2. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów i dzieci w wieku 10 lat i starszych w leczeniu niewystarczająco kontrolowanej cukrzycy typu 2, jako leczenie wspomagające dietę i ćwiczenia fizyczne: w monoterapii, gdy stosowanie metforminy nie jest właściwe ze względu na brak tolerancji; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi przyjmowanymi w leczeniu cukrzycy typu 2. Wyniki badań dotyczące terapii skojarzonych, wpływu na kontrolę glikemii, zdarzeń w obrębie układu sercowo-naczyniowego i nerokaraz analizowanych populacji, szczególnie patrz ChPL. **Niewydolność serca.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych w leczeniu objawowej przewlekłej niewydolności serca. **Przewlekła choroba nerek.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych w leczeniu przewlekłej choroby nerek.

▼ Invokana: tabl. powł. 100 mg - 10 szt.	Rx	100%	40,00
--	----	------	-------

▼ Invokana: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. <b>nowosoc</b>	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> S <sup>(2)</sup>	161,09 48,33 bezpł.
---	----	--	---------------------------

▼ Invokana: tabl. powł. 300 mg - 30 szt.	Rx	100%	338,39
--	----	------	--------

**Canagliflozin (1)** Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c  $\geq 7,5\%$  oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie innych narządów objawiające się poprzez: białkomoc lub przerosłe lewej komory lub retinopatię, lub 3) obecność 3 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej; wiek  $\geq 55$  lat dla mężczyzn,  $\geq 60$  lat dla ko-

biet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu, otyłość (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych z niewystarczającą kontrolą cukrzycy typu 2 jako terapia wspomagająca dietę i ćwiczenia fizyczne: w monoterapii, gdy nie można zastosować metforminy z powodu braku tolerancji lub przeciwwskazań; w leczeniu skojarzonym z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy. Wyniki badań dotyczących terapii skojarzonych, wpływu na kontrolę glikemii, i zdarzeń sercowo-naczyniowych, oraz badanych populacji, szczególnie patrz ChPL.

▼ Jardiance®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. <b>nowosoc</b>	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> S <sup>(2)</sup>	172,95 51,89 bezpł.
--	----	--	---------------------------

▼ Jardiance®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	155,00
---	----	------	--------

**Empagliflozin (1)** Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c  $\geq 7,5\%$  oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie innych narządów objawiające się poprzez: białkomoc lub przerosłe lewej komory lub retinopatię, lub 3) obecność 3 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej; wiek  $\geq 55$  lat dla mężczyzn,  $\geq 60$  lat dla kobiet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu, otyłość. Przewlekła choroba nerek u dorosłych pacjentów z eGFR  $< \text{ml/min/1,73m}^2$ ; albuminuria lub białkomocem oraz leczonej terapią opartą na ACE-i/ARB nie krócej niż 4 tygodnie lub z przeciwwskazaniami do tych terapii. Przewlekła niewydolność serca u dorosłych pacjentów z LVEF  $\geq 2\%$  oraz utrzymującymi się objawami choroby w klasie II-IV NYHA - pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i lekach z grupy  $\beta$ -adrenolityków oraz jeśli wskazane antagonistach receptora mineralokortykoidów (z frakcją wyrzutową z LVEF  $\leq 40\%$ ) lub - pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i lekach z grupy  $\beta$ -adrenolityków oraz jeśli wskazane diuretykach (z frakcją wyrzutową z LVEF 41-50%) (2) Pacjenci 65+

**W:** Cukrzyca typu 2. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 10 lat i starszych w leczeniu niewystarczająco kontrolowanej cukrzycy typu 2 łącznie z dietą i aktywnością fizyczną; w monoterapii, kiedy nie można stosować metforminy z powodu jej nielateralności; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy. Wyniki badań dotyczące różnych skrajnych terapii, wpływu na kontrolę glikemii, zdarzenia sercowo-naczyniowe i nerkowe oraz badane populacje, patrz ChPL. **Niewydolność serca.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu objawowej przewlekłej niewydolności serca. **Przewlekła choroba nerek.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu przewlekłej choroby nerek.

**Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z HbA1c  $\geq 8\%$  oraz cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocnej hipoglikemii oraz cukrzyca o znej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO)**

Levemir® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> C <sup>(2)</sup> DZ <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	207,19 98,72 bezpł. bezpł. bezpł.
--	----	---	---

**Insulin detemir (1)** Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z HbA1c  $\geq 8\%$  oraz cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocnej hipoglikemii oraz cukrzyca o znej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO). Cukrzyca typu 1 u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat i powyżej (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Ryzodeg®: inj. (roztw.) 100 j./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> C <sup>(2)</sup> DZ <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	174,28 65,81 bezpł. bezpł. bezpł.
---	----	---	---

**Insulin degludec + Insulin aspart (1)** Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z HbA1c  $\geq 8\%$  oraz cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocnej hipoglikemii oraz cukrzyca o znej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO). Cukrzyca typu 1 u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat i powyżej (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 2 lat.

**Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z HbA1c  $\geq 8\%$  oraz cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocnej hipoglikemii oraz cukrzyca typu 1 u dzieci w wieku 2-6 lat oraz cukrzyca o znej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO)**

▼ Abasaglar: inj. [roztw.] 100 j./ml - 10 wkł. 3 ml	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> C <sup>(2)</sup> DZ <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	309,91 92,97 bezpł. bezpł. bezpł.
---	----	---	---

**Insulin glargine (1)** Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z HbA1c  $\geq 8\%$  oraz cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocnej hipoglikemii oraz cukrzyca typu 1 u dzieci w wieku 2-6 lat oraz cukrzyca o znej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO). Cukrzyca typu 1 u dorosłych, młodzieży i dzieci od 6 roku życia (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat i starszych.

Lantus®: inj. [roztw.] 100 j./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> C <sup>(2)</sup> DZ <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	196,31 87,84 bezpł. bezpł. bezpł.
--	----	---	---

Lantus®: inj. [roztw.] 100 j./ml - 5 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> C <sup>(2)</sup> DZ <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	196,31 87,84 bezpł. bezpł. bezpł.
---	----	---	---

**Insulin glargine (1)** Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z HbA1c  $\geq 8\%$  oraz cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocnej hipoglikemii oraz cukrzyca typu 1 u dzieci w wieku 2-6 lat oraz cukrzyca o znej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO). Cukrzyca typu 1 u dorosłych, młodzieży i dzieci od 6 roku życia (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat i starszych.

▼ Fiasp®: inj. [roztw.] 100 j./ml - 1 fiol. 10 ml	Rx	100% C <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	80,99 bezpł. bezpł. 17,00 bezpł.
▼ Fiasp®: inj. [roztw.] 100 j./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100% C <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	129,32 bezpł. bezpł. 32,54 bezpł.

**Insulin aspart (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca typu 1 (4) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 1. r.

**Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięcia insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej**

Abra: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup> R <sup>(2)</sup>	39,27 11,91 3,38
---	----	--	------------------------

**Glukoza we krwi (1)** Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięcia insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Accu-Chek® Active: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup> R <sup>(2)</sup>	39,37 12,01 3,48
--	----	--	------------------------

**Glukoza we krwi (1)** Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięcia insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Accu-Chek Instant: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 100 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup> R <sup>(2)</sup>	74,08 22,22 6,40
---	----	--	------------------------

**Glukoza we krwi (1)** Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięcia insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Accu-Chek® Performa: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup> R <sup>(2)</sup>	39,27 11,91 3,38
--	----	--	------------------------

**Glukoza we krwi (1)** Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięcia insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Cera-Chek 1 Code: test paskowy - 50 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup> R <sup>(2)</sup>	38,33 11,50 3,20
--	----	--	------------------------

**Glukoza we krwi (1)** Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięcia insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Contour Plus: test paskowy - 50 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup> R <sup>(2)</sup>	39,09 11,73 3,20
--------------------------------------	----	--	------------------------

**Glukoza we krwi (1)** Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięcia insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Contour TS: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup> R <sup>(2)</sup>	39,09 11,73 3,20
---	----	--	------------------------

**Glukoza we krwi (1)** Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięcia insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Diagnostic Gold Strip: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup> R <sup>(2)</sup>	39,49 12,13 3,60
--	----	--	------------------------

**Glukoza we krwi (1)** Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięcia insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej



## W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.Sumamigren  
Sumatriptanum

<b>DIAVUE ToGo:</b> test paskowy - 50 szt.	WM 100% 35,43 30% <sup>(1)</sup> 10,63 R <sup>(2)</sup> 3,20	<b>Optium Xido:</b> test paskowy - 50 szt.	WM 100% 38,88 30% <sup>(1)</sup> 11,66 R <sup>(2)</sup> 3,20	NPH od co najmniej 6 m-cy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycy typu 1 u dzieci w wieku 2-6 lat oraz cukrzycy o znej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 1 u dorosłych, młodzieży i dzieci od 6 roku życia (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+
<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	DIATHER	<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	Abbott Laboratories	W: Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat i starszych. Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
<b>EverCare:</b> test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM 100% 38,80 30% <sup>(1)</sup> 11,64 R <sup>(2)</sup> 3,20	<b>VivaChek Ino:</b> test paskowy - 50 szt.	WM 100% 38,33 30% <sup>(1)</sup> 11,50 R <sup>(2)</sup> 3,20	<b>Cukrzyca typu I u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat i powyżej</b>
<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	WILLCARE POLSKA SP. Z O.O.	<b>VivaChek Ino:</b> test paskowy - 50 szt.	WM 100% 38,33 30% <sup>(1)</sup> 11,50 R <sup>(2)</sup> 3,20	100% 207,19 30% <sup>(1)</sup> 98,72 C <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.
<b>Everchek:</b> test paskowy - 50 szt.	WM 100% 37,77 30% <sup>(1)</sup> 11,33 R <sup>(2)</sup> 3,20	<b>VivaChek Ino:</b> test paskowy - 100 szt.	WM 100% X	<b>Insulin detemir (1)</b> Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z HbA1c 8% oraz cukrzycy typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycy o znej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 1 u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat i powyżej (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+
<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	Coel	<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	DIATHER	W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 1. r. z. Novo Nordisk
<b>Examedin® Fast:</b> test paskowy - 50 szt.	WM 100% 38,12 30% <sup>(1)</sup> 11,44 R <sup>(2)</sup> 3,20	<b>Wellion SymPhar:</b> test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM 100% 36,63 30% <sup>(1)</sup> 10,99 R <sup>(2)</sup> 3,20	<b>Ryzodeg®:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 5 wkł. 3 ml
<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	Afform Farmacja Polska	<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	Symphar	100% 174,28 30% <sup>(1)</sup> 65,81 C <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.
<b>G-BIO:</b> test paskowy - 50 szt.	WM 100% 37,55 30% <sup>(1)</sup> 11,27 R <sup>(2)</sup> 3,20	<b>Cukrzyca typu I u dorosłych</b>		<b>Insulin degludec + Insulin aspart (1)</b> Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z HbA1c 8% oraz cukrzycy typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycy o znej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 1 u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat i powyżej (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+
<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	Pharm Supply	<b>Toujeo:</b> inj. [roztw.] 300 j./ml - 10 wstrzyk. 1,5 ml (SoloStar) ◆	Rx 100% 534,88 30% <sup>(1)</sup> 209,47 C <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	W: Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 lat. Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
<b>GensuCare:</b> test paskowy - 50 szt.	WM 100% 38,80 30% <sup>(1)</sup> 11,64 R <sup>(2)</sup> 3,20	<b>Insulin glargine (1)</b> Cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c 8% oraz cukrzycy typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycy u dorosłych o znej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 1 u dorosłych (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci 65+		
<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	Bioton	<b>▼Tresiba® FlexTouch®:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 5 wstrzyk. 3 ml	Rx 100% 589,68	
<b>Glucocard 01 Sensor:</b> test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM 100% 38,66 30% <sup>(1)</sup> 11,60 R <sup>(2)</sup> 3,20	<b>▼Tresiba® FlexTouch®:</b> inj. [roztw.] 200 j./ml - 3 wstrz. 3 ml	Rx 100% 204,74	
<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	Color	<b>▼Tresiba® Penfill®:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx 100% 170,63	
<b>Glucodr. auto/Glucodr. auto A:</b> test paskowy - 50 szt.	WM 100% 38,23 30% <sup>(1)</sup> 11,47 R <sup>(2)</sup> 3,20	<b>▼Tresiba® Penfill®:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 10 wkł. 3 ml	Rx 100% 402,12 30% <sup>(1)</sup> 185,18 C <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.	
<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	Dipharp International	<b>Insulin degludec (1)</b> Cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c 8% oraz cukrzycy typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycy o znej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycy o znej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 1 u dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 1. roku życia i młodzieży leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c = lub 7,5% oraz cukrzycy typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycy o znej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 1 u dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 1. roku życia i młodzieży leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycy o znej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 1 u dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 1. roku życia i młodzieży w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+		
<b>Glucumaxx®:</b> test paskowy - 50 szt.	WM 100% 39,55 30% <sup>(1)</sup> 12,19 R <sup>(2)</sup> 3,66	<b>W:</b> Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 1. roku życia. Novo Nordisk		
<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	Genexo	<b>Cukrzyca typu I u dorosłych, młodzieży i dzieci od 6 roku życia</b>		
<b>Glucosense®:</b> test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM 100% 38,77 30% <sup>(1)</sup> 11,63 R <sup>(2)</sup> 3,20	<b>▼Abasaglar:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 10 wkł. 3 ml ◆	Rx 100% 309,91 30% <sup>(1)</sup> 92,97 C <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.	
<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	Genexo	<b>Insulin glargine (1)</b> Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z HbA1c 8% oraz cukrzycy typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycy typu 1 u dzieci w wieku 2-6 lat oraz cukrzycy o znej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 1 u dorosłych, młodzieży i dzieci od 6 roku życia (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+		
<b>iXell®:</b> test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM 100% 39,15 30% <sup>(1)</sup> 11,79 R <sup>(2)</sup> 3,26	<b>W:</b> Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat i starszych. Eli Lilly		
<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	Genexo	<b>Insulin glargine (1)</b> Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z HbA1c 8% oraz cukrzycy typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzycy o znej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 1 u dorosłych, młodzieży i dzieci od 6 roku życia (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+		
<b>Multisure GK:</b> test paskowy - 50 szt.	WM 100% 37,66 30% <sup>(1)</sup> 11,30 R <sup>(2)</sup> 3,20	<b>Latantus®:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 5 wkł. 3 ml ◆	Rx 100% 196,31 30% <sup>(1)</sup> 87,84 C <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.	
<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	DIATHER	<b>Latantus®:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 5 wstrzyk. 3 ml (SoloStar) ◆	Rx 100% 196,31 30% <sup>(1)</sup> 87,84 C <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.	
<b>OKmeter Core:</b> test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM 100% 35,43 30% <sup>(1)</sup> 10,63 R <sup>(2)</sup> 3,20	<b>W:</b> Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat i starszych. Eli Lilly		
<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	Biovico	<b>Desensybilizacja przysadki mózgowej i zapobieganie przedwczesnej owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, poddawanych kontrolowanej hiperstymulacji jajników - refundacja do 3 cykli</b>		
<b>One Touch Select Plus:</b> test paskowy - 50 szt.	WM 100% 38,35 30% <sup>(1)</sup> 11,51 R <sup>(2)</sup> 3,20	<b>Gonapeptyl Daily:</b> inj. [roztw.] 0,1 mg/ml - 7 amp.-strzyk. 1 ml	Rx 100% 172,40 30% <sup>(1)</sup> 87,84 C <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.	
<b>Glukoza we krwi (1)</b> Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej	LifeScan Poland	<b>Triptorelin (1)</b> Desensybilizacja przysadki mózgowej i zapobieganie przedwczesnej owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, poddawanych kontrolowanej hiperstymulacji jajników - refundacja do 3 cykli WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+		
		<b>W:</b> Produkt wskazany jest do desensybilizacji przysadki mózgowej i zapobiegania przedwczesnemu, nagłemu zwiększeniu aktywności hormonu lutinizującego (LH) u kobiet, u których dokonuje się kontrolowanej hiperstymulacji jajników w ramach technik wspomaganego rozrodu (ang. ART). W badaniach klinicznych lek stosowa-		



# ZOLPIC zolpidem Daj owcom odpocząć.



ny był w cyklu, w których do stymulacji stosowano zarówno hormon folikulootropowy (FSH) uzyskany z moczu kobiet po menopauzie lub rekombinowany, jak też ludzką gonadotropinę menopauzalną (ang. HMG).

## Endometrioza

<b>Aridya:</b> tabl. powł. <b>2 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% <b>38,45</b>
		DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>5,23</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Dienogest (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Endometrioza  
W: Leczenie endometriozy.

<b>Diemono:</b> tabl. powł. <b>2 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% <b>42,11</b>
		DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>8,89</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Dienogest (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Endometrioza  
W: Leczenie endometriozy.

<b>Diemono - (IR):</b> tabl. powł. <b>2 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% <b>37,59</b>
		DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>4,37</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Dienogest (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Endometrioza  
W: Leczenie endometriozy.

<b>Diemono - (IR):</b> tabl. powł. <b>2 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% <b>37,65</b>
		DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>4,43</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Dienogest (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Endometrioza  
W: Leczenie endometriozy.

<b>Endovelle:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% <b>39,82</b>
		DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>6,60</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Dienogest (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Endometrioza  
W: Leczenie endometriozy.

<b>Endovelle:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 84 szt.	Rx	100% <b>109,25</b>
		DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>8,96</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Dienogest (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Endometrioza  
W: Leczenie endometriozy.

<b>Probella:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% <b>42,10</b>
		DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>8,88</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Dienogest (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Endometrioza  
W: Leczenie endometriozy.

<b>Symdieno:</b> tabl. powł. <b>2 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% <b>39,59</b>
		DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>6,37</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Dienogest (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Endometrioza  
W: Leczenie endometriozy.

<b>Visanne®:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% <b>62,37</b>
		DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>29,15</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Dienogest (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Endometrioza  
W: Leczenie endometriozy.

<b>Zafrilla:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% <b>37,76</b>
		DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>4,54</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Dienogest (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Endometrioza  
W: Leczenie endometriozy.

## Eozynoflowe zapalenie oskrzeli

<b>Airbufo Forspiro:</b> prosz. do inhal. <b>160/4,5 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawk)	Rx	100% <b>59,90</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>16,11</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Airbufo Forspiro:** prosz. do inhal. **160/4,5 µg/dawkę** - 2 inhal. (120 dawk)

<b>Airbufo Forspiro:</b> prosz. do inhal. <b>160/4,5 µg/dawkę</b> - 2 inhal. (120 dawk)	Rx	100% <b>109,69</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>18,90</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

<b>Airbufo Forspiro:</b> prosz. do inhal. <b>320/9 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawk)	Rx	100% <b>110,84</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>20,05</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Budesonide + Formoterol (1)**Kobiety w ciąży **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc **(4)**Pacjenci 65+

**W: Astma.** Produkt leczniczy jest wskazany w systematycznym leczeniu astmy u dorosłych i młodzieży (w wieku co najmniej 12 lat), u których właściwe jest jednocześnie stosowanie wewnętrznego glikokortykosteroidu i długo działającego agonisty receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych, gdy: leczenie wewnętrznymi glikokortykosteroidami i stosowanymi doraźnie krótko działającymi wewnętrznymi agonistami receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych nie zapewniło odpowiedniej kontroli objawów choroby lub stosowane osobno wewnętrznymi glikokortykosteroidy i długo działający agonisty receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych zapewniły odpowiednią kontrolę objawów choroby. **Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP).** Stosowanie produktu jest wskazane w objawowym leczeniu dorosłych (w wieku co najmniej 18 lat) z POChP z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV<sub>1</sub>) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostreniem choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela.

<b>AirFluSal Forspiro:</b> prosz. do inhal. <b>50/250 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawk)	Rx	100% <b>87,87</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>12,75</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**AirFluSal Forspiro:** prosz. do inhal. **50/500 µg/dawkę** - 1 inhal. (60 dawk)

<b>AirFluSal Forspiro:</b> prosz. do inhal. <b>50/500 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawk)	Rx	100% <b>104,54</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>13,75</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Fluticasone propionate + Salmeterol (1)**Kobiety w ciąży **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc **(4)**Pacjenci 65+

**W: Astma oskrzelowa.** Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest leczenie skojarzone długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem i wewnętrznym kortykosteroidem u: pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli objawów astmy stosując kortykosteroid wzięwny i stosowany doraźnie wzięwny krótko działający β<sub>2</sub>-mimetyk lub pacjentów, u których uzyskano kontrolę objawów astmy stosując zarówno kortykosteroid wzięwny, jak i długo działający β<sub>2</sub>-mimetyk. **POChP.** Produkt leczniczy wskazany jest do objawowego leczenia pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostreniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.

<b>AirFluSal Forspiro - (IR):</b> prosz. do inhal. <b>50/250 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawk)	Rx	100% <b>87,41</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>12,29</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Fluticasone propionate + Salmeterol (1)**Kobiety w ciąży **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc **(4)**Pacjenci 65+

**W: Astma oskrzelowa.** Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest leczenie skojarzone długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem i wewnętrznym kortykosteroidem u: pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli objawów astmy stosując kortykosteroid wzięwny i stosowany doraźnie wzięwny krótko działający β<sub>2</sub>-mimetyk lub pacjentów, u których uzyskano kontrolę objawów astmy stosując zarówno kortykosteroid wzięwny, jak i długo działający β<sub>2</sub>-mimetyk. **POChP.** Produkt leczniczy wskazany jest do objawowego leczenia pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostreniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.

<b>AirFluSal Forspiro - (IR):</b> prosz. do inhal. <b>50/250 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawk)	Rx	100% <b>85,30</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>10,18</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Fluticasone propionate + Salmeterol (1)**Kobiety w ciąży **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc **(4)**Pacjenci 65+

**W: Astma oskrzelowa.** Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest leczenie skojarzone długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem i wewnętrznym kortykosteroidem u: pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli objawów astmy stosując kortykosteroid wzięwny i stosowany doraźnie wzięwny krótko działający β<sub>2</sub>-mimetyk lub pacjentów, u których uzyskano kontrolę objawów astmy stosując zarówno kortykosteroid wzięwny, jak i długo działający β<sub>2</sub>-mimetyk. **POChP.** Produkt leczniczy wskazany jest do objawowego leczenia pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostreniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.

<b>AirFluSal Forspiro - (IR):</b> prosz. do inhal. <b>50/250 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawk)	Rx	100% <b>89,09</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>3,20</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Beclomethasone dipropionate + Formoterol fumarate dihydryd (1)**Kobiety w ciąży **(2)**Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc **(3)**Pacjenci 65+

**W: Astma.** Lek jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wewnętrznego kortykosteroidu i długo działającego β<sub>2</sub>-agonisty): u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wzięwnych oraz stosowanego doraźnie szybko działającego, wzięwnego β<sub>2</sub>-agonisty lub u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wzięwnych, jak i długo działających β<sub>2</sub>-agonisty. **POChP.** Leczenie objawowe pacjentów z ciężką postacią przewłokowej obturacyjnej choroby płuc (POChP) (wartość FEV<sub>1</sub> <50% wartości należnej) oraz nawracającymi w przeszłości zaostreniami, u których występują wyraźne objawy choroby mimo regularnego leczenia długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela.

<b>Alvesco® 80:</b> aerozol inhal. [roztw.] <b>80 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawk)	Rx	100% <b>95,17</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>28,37</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

<b>Alvesco® 80:</b> aerozol inhal. [roztw.] <b>80 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawk)	Rx	100% <b>146,39</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>12,80</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

<b>Alvesco® 160:</b> aerozol inhal. [roztw.] <b>160 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawk)	Rx	100% <b>146,39</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>12,80</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

<b>Alvesco® 160:</b> aerozol inhal. [roztw.] <b>160 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawk)	Rx	100% <b>146,39</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>12,80</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Ciclesonide (1)**Kobiety w ciąży **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc **(4)**Pacjenci 65+

cienci 65+  
W: Leczenie przewłokowej astmy oskrzelowej u osób dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych).

<b>Asaris:</b> prosz. do inhal. <b>100/50 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawk)	Rx	100% <b>71,96</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>3,22</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Asaris:** prosz. do inhal. **100/50 µg/dawkę** - 3 inhal. (60 dawk)

<b>Asaris:</b> prosz. do inhal. <b>100/50 µg/dawkę</b> - 3 inhal. (60 dawk)	Rx	100% <b>199,27</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>3,20</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Asaris:** prosz. do inhal. **250/50 µg/dawkę** - 1 inhal. (60 dawk)

<b>Asaris:</b> prosz. do inhal. <b>250/50 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawk)	Rx	100% <b>90,16</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>15,04</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Asaris:** prosz. do inhal. **250/50 µg/dawkę** - 3 inhal. (60 dawk)

<b>Asaris:</b> prosz. do inhal. <b>250/50 µg/dawkę</b> - 3 inhal. (60 dawk)	Rx	100% <b>237,65</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>10,68</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Asaris:** prosz. do inhal. **500/50 µg/dawkę** - 1 inhal. (60 dawk)

<b>Asaris:</b> prosz. do inhal. <b>500/50 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawk)	Rx	100% <b>106,83</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>16,04</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Asaris:** prosz. do inhal. **500/50 µg/dawkę** - 3 inhal. (60 dawk)

<b>Asaris:</b> prosz. do inhal. <b>500/50 µg/dawkę</b> - 3 inhal. (60 dawk)	Rx	100% <b>291,16</b>
		C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
		R <sup>(3)</sup> <b>18,80</b>
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Fluticasone propionate + Salmeterol (1)**Kobiety w ciąży **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc **(4)**Pacjenci 65+

**W: Astma oskrzelowa.** Lek jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wewnętrznego kortykosteroidu: u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować, mimo stosowania kortykosteroidu wzięwnego oraz krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku, stosowanego doraźnie, lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wzięwnym i długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem. Uwaga: produkt leczniczy w dawce: 100 µg + 50 µg, nie jest przeznaczony do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. **Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP).** Lek w dawce: 500 µg + 50 µg, jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostreniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

<b>Asmenol:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% <b>23,25</b>
		30% <sup>(1)</sup> <b>6,98</b>
		C <sup>(2)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpł.
		S <sup>(4)</sup> bezpł.

**Montelukast (1)**Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc **(2)**Kobiety w ciąży **(3)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(4)**Pacjenci 65+

**W: Produkt leczniczy jest stosowany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewłokową o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia wewnętrznymi kortykosteroidami i stosowanymi doraźnie krótko działającymi β<sub>2</sub>-agonistami są niezadowalające. U pacjentów w wieku 2-14 lat produkt może być również stosowany zamiast małych dawk wzięwnych kortykosteroidów u pacjentów z astmą przewłokową o łagodnym nasileniu, u których w ostatnim okresie nie obserwowano ciężkich napadów astmy wymagających stosowania doustnych kortykosteroidów, oraz u pacjentów, którzy nie są w stanie stosować kortykosteroidów wzięwnych. U pacjentów w wieku od 15 lat z astmą, u których produkt jest stosowany w leczeniu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt jest też stosowany w zapobieganiu astmie, w której skurcz oskrzeli wywołany jest głównie przez wysytek fizyczny. Wszystkie informacje dotyczące produktu - o ile nie jest wyraźnie zaznaczone inaczej - odnoszą się zarówno do produktu w postaci tabl. do rożryzania i Ziucia 4 i 5 mg, jak również do produktu w postaci tabl. powł. 10 mg.**

<b>Asmetic:</b> prosz. do inhalacji <b>50 µg</b>
--



<b>Astmobil:</b> tabl. do rozgr. i żucia <b>4 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% 15,46
		30% <sup>(1)</sup> 8,95
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.
<b>Astmobil:</b> tabl. do rozgr. i żucia <b>5 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% 18,82
		30% <sup>(1)</sup> 10,68
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.
<b>Astmobil:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. (blister)	Rx	100% 27,02
		30% <sup>(1)</sup> 10,75
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.
<b>Astmobil:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% 27,02
		30% <sup>(1)</sup> 10,75
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Montelukast** (1) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Dawka 4 mg. Preparat jest stosowany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą łagodną lub umiarkowaną, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających β-agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrafią stosować glikokortykosteroidów wziewnych. Preparat jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów w wieku od 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Dawka 5 mg.** Preparat jest stosowany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 6-14 lat z astmą przewlekłą łagodną lub umiarkowaną, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających β-agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Preparat może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 6-14 lat z astmą przewlekłą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrafią stosować glikokortykosteroidów wziewnych. Preparat jest również wskazany w zapobieganiu astmie, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Dawka 10 mg.** Preparat jest stosowany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewlekłą łagodną lub umiarkowaną, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających β-agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów z astmą oskrzelową, preparat stosowany w leczeniu astmy łagodnej jednocześnie objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Preparat jest również wskazany w zapobieganiu astmie, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Preparat jest przeznaczony dla osób dorosłych i młodzieży w wieku 15 lat i starszej.

<b>Atimos:</b> aerozol wziewny <b>12 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100% 117,32
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 7,40
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Formoterol** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Długotrwałe leczenie objawowe umiarkowanej lub ciężkiej przewlekłej astmy oskrzelowej u pacjentów wymagających regularnego leczenia rozszerzającego oskrzela w skojarzeniu z długotrwałym leczeniem przeciwzapalnym (glikokortykosteroidami wziewnymi i/lub doustnymi). Leczenie glikokortykosteroidami powinno być kontynuowane. Lek jest wskazany w łagodzeniu objawów zwężenia oskrzeli u pacjentów z POCChP.

<b>Atrotil:</b> aerozol inhal. [roztw.] <b>20 µg/dawkę</b> - 1 poj. 10 ml (200 dawek) ◆	Rx	100% 20,04
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,56
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Ipratropium bromide** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc **WP:** Mukowiscydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskineza rzęsek (4) Pacjenci 65+

**W:** Preparat jest wskazany jako produkt rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym stanów skurczowych oskrzeli w przewlekłej obturacyjnej chorobie płuc - POCChP (obejmującej przewłokę zapalenie oskrzeli i rozedmę płuc) oraz w astmie oskrzelowej.

<b>Atrovent®:</b> plyn do inhal. z nebulizatora <b>250 µg/ml</b> - 1 but. 20 ml ◆	Rx	100% 15,21
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 8,39
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Ipratropium bromide** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc **WP:** Mukowiscydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskineza rzęsek (4) Pacjenci 65+

**W:** Roztwór do nebulizacji jest wskazany jako środek rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym stanów skurczowych oskrzeli w przewlekłej obturacyjnej chorobie płuc (POChP), obejmującej przewłokę zapalenie oskrzeli i rozedmę płuc oraz w astmie oskrzelowej.

<b>Benodil:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,125 mg/ml</b> - 20 amp. 2 ml	Rx	100% 20,05
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,57
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Benodil:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,25 mg/ml</b> - 10 amp. 2 ml	Rx	100% 29,35
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,89
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Benodil:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,5 mg/ml</b> - 10 amp. 2 ml	Rx	100% 40,06
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,89
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Atrovent® N:** aerozol wziewny **20 µg/dawkę** - 1 poj. 10 ml (200 dawek) ◆

<b>Ipratropium bromide</b> (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc <b>WP:</b> Mukowiscydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskineza rzęsek (4) Pacjenci 65+	Rx	100% 20,05
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,57
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**W:** Aerosol inhalacyjny, roztwór jest wskazany jako środek rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym stanów skurczowych oskrzeli w przewlekłej obturacyjnej chorobie płuc (POChP), obejmującej przewłokę zapalenie oskrzeli i rozedmę płuc oraz w astmie oskrzelowej.

<b>Aurodisc:</b> prosz. do inhal. <b>50/250 µg/dawkę</b> - 1 inhal. 60 dawek	Rx	100% 85,27
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 10,15
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Aurodisc:</b> prosz. do inhal. <b>50/100 µg/dawkę</b> - 1 inhal. 60 dawek	Rx	100% 71,84
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 13,16
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Aurodisc:</b> prosz. do inhal. <b>50/500 µg/dawkę</b> - 1 inhal. 60 dawek	Rx	100% 103,95
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 13,16
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Aurodisc:</b> prosz. do inhal. <b>50/500 µg/dawkę</b> - 1 inhal. 60 dawek	Rx	100% 103,95
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 13,16
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Fluticasone propionate + Salmeterol** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Dawka 50/100 µg oraz 50/250 µg. Preparat jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat. Astma oskrzelowa. Lek jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długiego działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku stosowanego doraźnie lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziewnym i długim działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem. Dawka 50/100 µg/dawkę jest przeznaczony do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. **Dawka 50/500 µg.** Preparat jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat. Astma oskrzelowa. Lek jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długiego działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku stosowanego doraźnie lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziewnym i długim działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem. POCChP. Lek jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POCChP z FEV<sub>1</sub> <60 % wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostrzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

<b>BDS N:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,125 mg/ml</b> - 20 amp. 2 ml	Rx	100% X
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,20
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>BDS N:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,25 mg/ml</b> - 20 amp. 2 ml	Rx	100% 58,11
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,20
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>BDS N:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,5 mg/ml</b> - 20 amp. 2 ml	Rx	100% 81,76
		30% <sup>(1)</sup> 24,65
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Budesonide</b> (1) <b>W:</b> Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu: astmy, gdy stosowanie inhalatorów ciśnieniowych lub proszkowych jest niewłaściwe, zespołu krupów - ostrego zapalenia krtań, tchawicy, oskrzeli - niezależnie od etiologii, wiążącego się z istotnym zwężeniem górnych dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącego do zaburzeń oddychania, zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POChP), gdy stosowanie budesonidu w postaci zawiesiny do nebulizacji jest uzasadnione. Produkt leczniczy NIE jest wskazany do stosowania w celu zmniejszenia objawów ostrego napadu astmy lub stanu astmatycznego i bezdechu. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+	Rx	100% 66,26
		R <sup>(1)</sup> 3,35
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Benodil:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,125 mg/ml</b> - 20 amp. 2 ml	Rx	100% 20,05
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,57
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Benodil:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,25 mg/ml</b> - 10 amp. 2 ml	Rx	100% 29,35
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,89
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Benodil:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,5 mg/ml</b> - 10 amp. 2 ml	Rx	100% 40,06
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,89
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Benodil:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,5 mg/ml</b> - 10 amp. 2 ml	Rx	100% 40,06
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,89
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Benodil:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,5 mg/ml</b> - 10 amp. 2 ml	Rx	100% 40,06
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,89
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Benodil:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,5 mg/ml</b> - 20 amp. 2 ml	Rx	100% 81,66
		30% <sup>(1)</sup> 24,55
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Budesonide** (1) **W:** Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu: astmy, gdy stosowanie inhalatora ciśnieniowego lub inhalatora proszkowego jest niewłaściwe, zespołu krupów - ostrego zapalenia krtań, tchawicy i oskrzeli, niezależnie od etiologii, wiążącego się z istotnym zwężeniem górnych dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącego do zaburzeń oddychania, zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POChP), w przypadku gdy stosowanie budesonidu w postaci zawiesiny do nebulizacji jest uzasadnione. Produkt leczniczy NIE jest wskazany do łagodzenia ostrego napadu astmy lub stanów astmatycznych i bezdechu. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+

<b>Berodual®:</b> plyn do inhal. z nebulizatora ( <b>500/250 µg/ml</b> ) - 1 but. 20 ml	Rx	100% 30,33
		C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 23,51
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Fenoterol + Ipratropium bromide** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc **WP:** Mukowiscydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskineza rzęsek (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany jako środek rozszerzający oskrzela w zapobieganiu i leczeniu objawów przewlekłych schorzeń obturacyjnych dróg oddechowych z odwracalnym skurczem oskrzeli, takich jak astma oskrzelowa oraz w szczególności przewłokę zapalenie oskrzeli z rozedmą lub bez rozedmą płuc. U pacjentów z astmą oskrzelową lub POCChP należy rozważyć jednocześnie leczenie przeciwwązające kierując się obowiązującymi standardami leczenia tych chorób.

<b>Berodual® N:</b> aerozol wziewny <b>50/21 µg/dawkę</b> - 1 poj. 10 ml (200 dawek)	Rx	100% 33,88
		30% <sup>(1)</sup> 19,85
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Fenoterol + Ipratropium bromide** (1) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc **WP:** Mukowiscydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskineza rzęsek (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany jako środek rozszerzający oskrzela w zapobieganiu i leczeniu objawów przewlekłych schorzeń obturacyjnych dróg oddechowych z odwracalnym skurczem oskrzeli takich jak: astma oskrzelowa oraz w szczególności przewłokę zapalenie oskrzeli z rozedmą lub bez rozedmą płuc. U pacjentów z astmą oskrzelową lub POCChP należy rozważyć jednocześnie leczenie przeciwwązające kierując się obowiązującymi standardami leczenia tych chorób.

<b>Budesonide Easyhaler 100:</b> prosz. do inhal. <b>100 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (200 dawek - zestaw startowy)	Rx	100% 51,96
		30% <sup>(1)</sup> 30,61
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Budesonide Easyhaler 200:</b> prosz. do inhal. <b>200 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (200 dawek - zestaw startowy)	Rx	100% 77,81
		30% <sup>(1)</sup> 35,11
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Budesonide Easyhaler 400:</b> prosz. do inhal. <b>400 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (100 dawek - zestaw startowy)	Rx	100% 65,74
		30% <sup>(1)</sup> 23,04
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Budesonide</b> (1) Tylko we wskazaniach pozarejestrowanych <b>WP:</b> Wirusowe zapalenie krtań u dzieci do 18 rż. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+	Rx	100% 10,07
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
		R <sup>(4)</sup> 10,07
		S <sup>(5)</sup> bezpl.

**W:** Łagodna, umiarkowana lub ciężka przewłoka astma. **Uwaga:** nie należy stosować produktu leczniczego w ostrym napadzie astmy.

<b>Budezonid LEK-AM:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>200 µg/dawkę</b> - 60 szt.	Rx	100% 26,28
		30% <sup>(1)</sup> 13,47
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Budezonid LEK-AM:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>200 µg/dawkę</b> - 120 szt.	Rx	100% 49,95
		30% <sup>(1)</sup> 24,33
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

<b>Budezonid LEK-AM:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>200 µg/dawkę</b> - 120 szt.	Rx	100% 49,95
		30% <sup>(1)</sup> 24,33
		C <sup>(2)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
		S <sup>(4)</sup> bezpl.



Naszym wyborem

**enarenal**  
 enalapryli maleas

<b>Budezonid LEK-AM:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>400 µg/dawkę</b> - 60 szt.	Rx 100% <b>49,95</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>24,33</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>16,55</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Combotel:</b> aerozol inhal. [zaw.] <b>125/25 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawkę)	Rx 100% <b>96,94</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>21,82</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	czenia skojarzonego (wziewnego kortykosteroidu i długo działającego agonisty receptora β <sub>2</sub> -adrenergicznego) u pacjentów z niedostateczną kontrolą wziewnymi kortykosteroidami i przyjmowanymi doraźnie wziewnymi krótko działającymi agonistami receptora β <sub>2</sub> -adrenergicznego lub u pacjentów z odpowiednią już kontrolą zarówno wziewnymi kortykosteroidami, jak i długo działającymi agonistami receptora β <sub>2</sub> -adrenergicznego. <b>POCHP.</b> Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w wieku co najmniej 18 lat w leczeniu objawowym pacjentów z POChP z natężoną objętością wydechową pierwszoszekundową (FEV <sub>1</sub> ) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostrzeniami choroby w wywiadzie, u których występują znaczące objawy pomimo regularnego leczenia długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela.
<b>Budezonid LEK-AM:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>400 µg/dawkę</b> - 120 szt.	Rx 100% <b>93,30</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>42,06</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>26,50</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Combotel:</b> aerozol inhal. [zaw.] <b>250/25 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawkę)	Rx 100% <b>115,46</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>24,67</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Flixotide®:</b> aerozol wziewny bezfreonowy [zaw.] <b>50 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawkę)
<b>Budesonide (1)</b> Tylko we wskazaniach pozarejestrowanych <b>WP:</b> Wirusowe zapalenie krtań u dzieci do 18 r. (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (5)Pacjenci 65+	<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+	<b>LEK-AM</b>	<b>Flixotide®:</b> aerozol wziewny bezfreonowy [zaw.] <b>125 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawkę)	
<b>W:</b> Astma oskrzelowa, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POCHP).	<b>W:</b> Lek jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednoczesne stosowanie długo działającego β <sub>2</sub> -mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego β <sub>2</sub> -mimetyku, stosowanego doraźnie, lub pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziewnym i długo działającym β <sub>2</sub> -mimetykiem.	<b>LEK-AM</b>	<b>Flixotide®:</b> aerozol wziewny bezfreonowy [zaw.] <b>125 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawkę)	
<b>Budair:</b> aerozol wziewny <b>200 µg/dawkę</b> - 1 poj. (200 dawkę + inhal.)	Rx 100% <b>65,74</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>23,04</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>10,07</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Duexon:</b> aerozol inhal. [zaw.] <b>25/250 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawkę)	Rx 100% <b>104,52</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>13,73</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Flixotide®:</b> aerozol wziewny bezfreonowy [zaw.] <b>125 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawkę)
<b>Budair:</b> aerozol wziewny <b>200 µg/dawkę</b> - 1 poj. (200 dawkę + inhal. Jet)	Rx 100% <b>65,74</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>23,04</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>10,07</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Duexon:</b> aerozol inhal. [zaw.] <b>25/125 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawkę)	Rx 100% <b>87,85</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>12,73</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Flixotide®:</b> aerozol wziewny bezfreonowy [zaw.] <b>250 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawkę)
<b>Budesonide (1)</b> Tylko we wskazaniach pozarejestrowanych <b>WP:</b> Wirusowe zapalenie krtań u dzieci do 18 r. (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (5)Pacjenci 65+	<b>Duexon:</b> aerozol inhal. [zaw.] <b>25/50 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawkę)	Rx 100% <b>71,93</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>3,20</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Flixotide®:</b> aerozol wziewny bezfreonowy [zaw.] <b>250 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawkę)	
<b>W:</b> Produkt jest wskazany w leczeniu łagodnej, umiarkowanej i ciężkiej przewlekłej astmy oskrzelowej.	<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+	<b>Adamed</b>	<b>Flixotide®:</b> aerozol wziewny bezfreonowy [zaw.] <b>250 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawkę)	
<b>W:</b> Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy wskazane jest jednoczesne stosowanie długo działającego β <sub>2</sub> -mimetyku i kortykosteroidu wziewnego; u pacjentów, u których objawy astmy nie udaje się odpowiednio kontrolować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz stosowanego doraźnie krótko działającego β <sub>2</sub> -mimetyku lub u pacjentów, u których objawy astmy udaje się skutecznie kontrolować stosując kortykosteroid wziewny i długo działający β <sub>2</sub> -mimetyk.	<b>Duexon Pro:</b> prosz. do inhal. <b>100/50 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx 100% <b>71,85</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>3,20</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Duexon Pro:</b> prosz. do inhal. <b>250/50 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawkę)	
<b>Chiesi Poland</b>	<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+	<b>Adamed</b>	<b>Duexon Pro:</b> prosz. do inhal. <b>500/50 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawkę)	
<b>Budixon Neb:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,25 mg/ml</b> - 10 poj. 2 ml	Rx 100% <b>29,42</b> 100% <b>58,23</b> R <sup>(1)</sup> <b>3,32</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>3,32</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Duexon Pro:</b> prosz. do inhal. <b>100/50 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx 100% <b>82,11</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>25,00</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>3,72</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Duexon Pro:</b> prosz. do inhal. <b>250/50 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawkę)
<b>Budixon Neb:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,25 mg/ml</b> - 20 poj. 2 ml	Rx 100% <b>58,23</b> R <sup>(1)</sup> <b>3,32</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>3,32</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Duexon Pro:</b> prosz. do inhal. <b>500/50 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx 100% <b>87,85</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>12,73</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Duexon Pro:</b> prosz. do inhal. <b>100/50 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawkę)
<b>Budixon Neb:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,5 mg/ml</b> - 10 poj. 2 ml	Rx 100% <b>37,02</b> 100% <b>82,11</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>25,00</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>3,72</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Duexon Pro:</b> prosz. do inhal. <b>250/50 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx 100% <b>103,97</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>13,18</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Duexon Pro:</b> prosz. do inhal. <b>500/50 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawkę)
<b>Budixon Neb:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,5 mg/ml</b> - 20 poj. 2 ml	Rx 100% <b>37,02</b> 100% <b>82,11</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>25,00</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>3,72</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+	<b>Adamed</b>	<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+
<b>Budesonide (1)W:</b> Produkt w postaci zawiesiny do nebulizacji jest wskazany w leczeniu: astmy, gdy stosowanie inhalatora ciśnieniowego lub inhalatora proszkowego jest niewłaściwe, zespołu krup - ostrego zapalenia krtań, tchawicy i oskrzeli - niezależnie od etiologii, wiążącego się z istotnym zwiększeniem górnych dróg oddechowych, dusznością lub szczerkającym kaszlem i prowadzącego do zaburzeń oddychania, zaostrzenia POChP, w przypadku gdy stosowanie budesonidu w postaci zawiesiny do nebulizacji jest uzasadnione. Produkt leczniczy nie jest wskazany do łagodnego ostrego napadu astmy lub stanów astmatycznych i bezdech. (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (5)Pacjenci 65+	<b>W:</b> Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat. Astma oskrzelowa. Produkt jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednoczesne stosowanie długo działającego β <sub>2</sub> -mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego β <sub>2</sub> -mimetyku stosowanego doraźnie lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziewnym i długo działającym β <sub>2</sub> -mimetykiem. Uwaga: lek 50/100 µg/dawkę nie jest przeznaczony do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. <b>POCHP.</b> Produkt jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POChP z FEV <sub>1</sub> <60 % wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostrzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.	<b>Adamed</b>	<b>Fluticasone propionate (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+	
<b>Bufomix Easyhaler:</b> prosz. do inhal. <b>160/4,5 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (120 dawkę)	Rx 100% <b>127,96</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>37,17</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>DuoResp Spiromax:</b> prosz. do inhal. <b>160/4,5 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (120 dawkę)	Rx 100% <b>121,20</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>30,41</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Flixotide® Dysk:</b> prosz. do inhal. <b>50 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawkę)
<b>Bufomix Easyhaler:</b> prosz. do inhal. <b>320/9 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx 100% <b>113,27</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>22,48</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>DuoResp Spiromax:</b> prosz. do inhal. <b>320/9 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx 100% <b>111,10</b> C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> R <sup>(3)</sup> <b>20,31</b> S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Flixotide® Dysk:</b> prosz. do inhal. <b>100 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawkę)
<b>Budesonide + Formoterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+	<b>W:</b> Astma. Produkt leczniczy wskazany jest u dorosłych i młodzieży (w wieku od 12 lat i starszej) w regularnym leczeniu astmy w przypadkach, kiedy wskazane jest zastosowanie leczenia skojarzonego (wziewny kortykosteroid i długo działający β <sub>2</sub> -mimetyk); u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi doraźnie β <sub>2</sub> -mimetykami nie zapewniają wystarczającej kontroli lub u pacjentów, u których wystarczająca kontrola zapewniają zarówno wziewne kortykosteroidy, jak i długo działające β <sub>2</sub> -mimetyki. <b>POCHP (przewłoka obturacyjna choroba płuc).</b> Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów w wieku 18 lat i starszych w objawowym leczeniu przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POCHP) z natężoną objętością wydechową pierwszoszekundową (FEV <sub>1</sub> ) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostrzeniami choroby w wywiadzie, pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.	<b>Adamed</b>	<b>Flixotide® Dysk:</b> prosz. do inhal. <b>250 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawkę)	
<b>Budesonide + Formoterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+	<b>W:</b> Astma. Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych i młodzieży (w wieku co najmniej 12 lat) w regularnym leczeniu astmy, w którym właściwe jest stosowanie le-	<b>Adamed</b>	<b>Flixotide® Dysk:</b> prosz. do inhal. <b>500 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawkę)	
<b>W:</b> Astma. Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych i młodzieży (w wieku co najmniej 12 lat) w regularnym leczeniu astmy, w którym właściwe jest stosowanie le-	<b>W:</b> Astma. Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych i młodzieży (w wieku co najmniej 12 lat) w regularnym leczeniu astmy, w którym właściwe jest stosowanie le-	<b>Adamed</b>	<b>Flixotide® Dysk:</b> prosz. do inhal. <b>500 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawkę)	
<b>W:</b> Astma. Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych i młodzieży (w wieku co najmniej 12 lat) w regularnym leczeniu astmy, w którym właściwe jest stosowanie le-	<b>W:</b> Astma. Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych i młodzieży (w wieku co najmniej 12 lat) w regularnym leczeniu astmy, w którym właściwe jest stosowanie le-	<b>Adamed</b>	<b>Flixotide® Dysk:</b> prosz. do inhal. <b>500 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawkę)	
<b>Orion Corporation</b>	<b>W:</b> Astma. Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych i młodzieży (w wieku co najmniej 12 lat) w regularnym leczeniu astmy, w którym właściwe jest stosowanie le-	<b>Adamed</b>	<b>Flixotide® Dysk:</b> prosz. do inhal. <b>500 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawkę)	



wymagają codziennego objawowego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela; astma umiarkowana - niestabilna lub nasilająca się astma, mimo regularnego stosowania leków zapobiegających napadom astmy lub tylko rozszerzających oskrzela; astma ciężka - u pacjentów z ciężką postacią przewlekłej astmy oskrzelowej oraz wymagających stosowania doustnych steroidów w celu opanowania objawów astmy. Rozpoczęcie wziewnego stosowania flutykazonu propionianu u wielu osób pozwala zmniejszyć dawki albo całkowicie odstawić steroidy stosowane doustnie; u dzieci wymagających zapobiegawczego podawania leków, włącznie z pacjentami nieskutecznie leczonymi innymi dostępnymi lekami stosowanymi zapobiegawczo. Przewlekła obturacyjna choroba płuc (POCHP). Flutykazonu propionian wskazany jest w leczeniu POChP, w skojarzeniu z długo działającym  $\beta_2$ -agonistą, takim jak salmeterol. Do stosowania w tym wskazaniu odpowiednio są tylko produkty lecznicze, proszek do inhalacji o mocy 250  $\mu\text{g}$ /dawkę inhalacyjną i 500  $\mu\text{g}$ /dawkę inhalacyjną. **Dawka 2 mg/2 ml, 0,5 mg/2 ml.** Dorośli i młodzież w wieku powyżej 16 lat: zapobiegawczo, w ciężkiej astmie oskrzelowej, u pacjentów wymagających stosowania dużych dawek steroidów wziewnych lub doustnych. Rozpoczęcie stosowania flutykazonu propionianu wziewnie u wielu osób pozwala zmniejszyć dawki albo całkowicie odstawić steroidy stosowane doustnie. Dzieci w wieku 4-16 lat: leczenie zastrzeżenia astmy oskrzelowej.

GlocoSmithKline (Ireland) Limited

<b>Flurhinal:</b> aerozol inhal. [zaw.] 125 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 poj. (120 dawek)	100% <b>34,91</b>	R <sub>x</sub>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>	
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	
	R <sup>(3)</sup> <b>7,61</b>	
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	
<b>Flurhinal:</b> aerozol inhal. [zaw.] 250 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 poj. (120 dawek)	100% <b>65,74</b>	R <sub>x</sub>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>	
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	
	R <sup>(3)</sup> <b>10,07</b>	
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	

**Fluticasone propionate (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy oskrzelowej u dorosłych oraz u młodzieży w wieku powyżej 16 lat. Produkt leczniczy jest również wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu ciężkiej przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POCHP) w skojarzeniu z długo działającym  $\beta$ -mimetykiem (np. salmeterolem).

Glenmark

<b>Fluticomb:</b> aerozol inhal. [zaw.] 50/25 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 inhal. (120 dawek)	100% <b>71,94</b>	R <sub>x</sub>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>	
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	
	R <sup>(3)</sup> <b>3,20</b>	
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	
<b>Fluticomb:</b> aerozol inhal. [zaw.] 125/25 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 inhal. (120 dawek)	100% <b>87,86</b>	R <sub>x</sub>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>	
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	
	R <sup>(3)</sup> <b>12,74</b>	
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	
<b>Fluticomb:</b> aerozol inhal. [zaw.] 250/25 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 inhal. (120 dawek)	100% <b>104,53</b>	R <sub>x</sub>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>	
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	
	R <sup>(3)</sup> <b>13,74</b>	
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	

**Fluticasone propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego  $\beta_2$ -mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego  $\beta_2$ -mimetyku, stosowanego doraźnie lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziewnym i długo działającym  $\beta_2$ -mimetykiem.

PoliPharma

<b>Flutixon:</b> prosz. do inhal. [kaps.] 125 $\mu\text{g}$ /dawkę - 60 szt.	100% <b>42,68</b>	R <sub>x</sub>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>	
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	
	R <sup>(3)</sup> <b>15,38</b>	
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	
<b>Flutixon:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] 125 $\mu\text{g}$ /dawkę - 120 szt.	100% <b>75,53</b>	R <sub>x</sub>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>	
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	
	R <sup>(3)</sup> <b>20,20</b>	
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	
<b>Flutixon:</b> prosz. do inhal. [kaps.] 250 $\mu\text{g}$ /dawkę - 60 szt.	100% <b>144,27</b>	R <sub>x</sub>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>	
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	
	R <sup>(3)</sup> <b>32,95</b>	
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	
<b>Flutixon:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] 250 $\mu\text{g}$ /dawkę - 120 szt.	100% <b>144,27</b>	R <sub>x</sub>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>	
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>	
	R <sup>(3)</sup> <b>32,95</b>	
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>	

**Fluticasone propionate (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Astma oskrzelowa. Lek jest wskazany u dorosłych w zapobiegawczym leczeniu: astmy łagodnej - u pacjentów, którzy wymagają codziennego objawowego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela, astmy umiarkowanej - niestabilna lub nasilająca się astma, mimo regularnego stosowania leków zapobiegających napadom astmy lub tylko rozszerzających oskrzela, astmy ciężkiej - u pacjentów z ciężką postacią przewlekłej astmy oskrzelowej oraz wymagających stosowania doustnych steroidów w celu opanowania objawów astmy. Rozpoczęcie stosowania propionianu flutykazonu u wielu osób pozwala zmniejszyć dawki steroidów stosowanych doustnie

albo całkowicie je odstawić. POChP. Lek jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POChP.

**Foradil®:** prosz. do inhal. [kaps.] 12  $\mu\text{g}$ /dawkę - 60 szt.

R <sub>x</sub>	100% <b>61,26</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	R <sup>(3)</sup> <b>6,30</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Foradil®:** prosz. do inhal. [kaps.] 12  $\mu\text{g}$ /dawkę - 180 szt.

R <sub>x</sub>	100% <b>162,95</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	R <sup>(3)</sup> <b>9,60</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Formoterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Zapobieganie i leczenie zwężenia oskrzeli u pacjentów z astmą oskrzelową, jako uzupełnienie terapii kortykosteroidami podawanymi wziewnie; zapobieganie skurczowi oskrzeli wywołanemu przez alergeny wziewne, zimne powietrze lub wysięk fizyczny; zapobieganie i leczenie zwężenia oskrzeli u pacjentów z odwracalną lub nieodwracalną POChP, w tym z przewlekłym zapaleniem oskrzeli i rozemad. Wykazano, że lek poprawia jakość życia u pacjentów z POChP.

Novartis Pharma

**Forastin®:** prosz. do inhal. [kaps. twarde] 12  $\mu\text{g}$ /dawkę - 60 szt.

R <sub>x</sub>	100% <b>60,81</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	R <sup>(3)</sup> <b>5,85</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Forastin®:** prosz. do inhal. [kaps. twarde] 12  $\mu\text{g}$ /dawkę - 120 szt.

R <sub>x</sub>	100% <b>116,28</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	R <sup>(3)</sup> <b>6,40</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Forastin®:** prosz. do inhal. [kaps. twarde] 12  $\mu\text{g}$ /dawkę - 180 szt.

R <sub>x</sub>	100% <b>169,78</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	R <sup>(3)</sup> <b>9,60</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Formoterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Formoterol jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu podtrzymującym kortykosteroidami wziewnymi, w leczeniu objawów obturacji oskrzeli oraz w zapobieganiu objawom wywołanym wysiłkiem u pacjentów z astmą, jeżeli leczenie kortykosteroidami jest niewystarczające. Formoterol jest również wskazany w leczeniu objawów obturacji oskrzeli u pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP). Zaleca się, aby leczenie produktem leczniczym rozpoczynał lekarz pulmonolog lub pediatra.

Bausch Health

**Formodul:** aerozol inhal. [roztw.] (100  $\mu\text{g}$ + 6  $\mu\text{g}$ )/dawkę - 1 poj. 180 dawek

R <sub>x</sub>	100% <b>140,98</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	R <sup>(3)</sup> <b>4,80</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Beclomethasone dipropionate + Formoterol fumarate dihydrate (1)** Kobiety w ciąży (2) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (3) Pacjenci 65+

**W:** Astma. Produkt leczniczy jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wziewnego kortykosteroidu i długo działającego  $\beta_2$ -agonisty): u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wziewnych oraz stosowanego doraźnie szybko działającego, wziewnego  $\beta_2$ -agonisty lub; u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wziewnych, jak i długo działających  $\beta_2$ -agonistów. POChP. Leczenie objawowe pacjenta z ciężką postacią przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POCHP) (wartość FEV<sub>1</sub> <50% wartości należnej) oraz nawracającymi w przeszłości zastrzeżeniami, u których występują wyraźne objawy choroby pomimo regularnego leczenia długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela.

Chiesi Farmaceutici

**Formoterol® Easylher®:** prosz. do inhal. 12  $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 inhal. prosz. (120 dawek + opak. ochronne)

R <sub>x</sub>	100% <b>117,35</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	R <sup>(3)</sup> <b>7,43</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Formoterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Lek jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami, którzy wymagają również stosowania długo działającego  $\beta_2$ -mimetyku zgodnie z obecnie obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi leczenia. Lek jest również wskazany w celu zmniejszenia obturacji dróg oddechowych u pacjentów z POChP, którzy wymagają długotrwałego leczenia produktem rozszerzającym oskrzela.

Orian Corporation

**Fostex:** aerozol inhal. [roztw.] 100/6  $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 poj. (180 dawek)

R <sub>x</sub>	100% <b>165,91</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	R <sup>(3)</sup> <b>29,73</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Fostex:** aerozol inhal. [roztw.] 200/6  $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 poj. (180 dawek)

R <sub>x</sub>	100% <b>165,91</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	R <sup>(3)</sup> <b>29,73</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Formoterol + Beclomethasone dipropionate (1)** Kobiety w ciąży (2) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (3) Pacjenci 65+

**W:** Dawka (100  $\mu\text{g}$ + 6  $\mu\text{g}$ )/dawkę. Astma. Lek jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wziewnego kortykosteroidu i długo działającego  $\beta_2$ -agonisty): u pacjentów z niewystarczającą kontrolą

objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wziewnych oraz stosowanego doraźnie szybko działającego, wziewnego  $\beta_2$ -agonisty lub u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wziewnych, jak i długo działających  $\beta_2$ -agonistów. POChP. Leczenie objawowe pacjenta z ciężką postacią POChP (wartość FEV<sub>1</sub> <50% wartości należnej) oraz nawracającymi w przeszłości zastrzeżeniami, u których występują wyraźne objawy choroby pomimo regularnego leczenia długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela. **Dawka (200  $\mu\text{g}$ + 6  $\mu\text{g}$ )/dawkę.** Produkt leczniczy jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wziewnego kortykosteroidu i długo działającego  $\beta_2$ -agonisty); u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wziewnych oraz stosowanego doraźnie szybko działającego, wziewnego  $\beta_2$ -agonisty lub u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wziewnych, jak i długo działających  $\beta_2$ -agonistów. Produkt leczniczy jest przeznaczony do stosowania u dorosłych.

Chiesi Poland

R <sub>x</sub>	100% <b>19,85</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	R <sup>(3)</sup> <b>3,56</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Ipratropium bromide (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc **WP:** Mukowiscydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskineza rzęsek (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania w regularnym leczeniu odwracalnego skurczu oskrzeli związanego z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP) i przewlekłą astmą u dorosłych.

Glenmark

R <sub>x</sub>	100% <b>15,46</b>
	30% <sup>(1)</sup> <b>8,06</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Milukante:** tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100% <b>19,27</b>
	30% <sup>(1)</sup> <b>10,02</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Milukante:** tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100% <b>29,61</b>
	30% <sup>(1)</sup> <b>12,01</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Milukante:** tabl. powł. 10 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100% <b>29,61</b>
	30% <sup>(1)</sup> <b>12,01</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Dawka 4 mg. Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających  $\beta_2$ -agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych glikokortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować glikokortykosteroidów wziewnych. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Dawka 5 mg.** Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających  $\beta_2$ -agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych glikokortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować glikokortykosteroidów wziewnych. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Lek jest również wskazany w leczeniu objawów sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. **Dawka 10 mg.** Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających  $\beta_2$ -agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek jest również wskazany w leczeniu objawów sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa.

Adamed

R <sub>x</sub>	100% <b>13,68</b>
	30% <sup>(1)</sup> <b>7,17</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Monkasta:** tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100% <b>17,28</b>
	30% <sup>(1)</sup> <b>9,14</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Monkasta:** tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100% <b>26,01</b>
	30% <sup>(1)</sup> <b>9,74</b>
	C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
	DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
	S <sup>(4)</sup> <b>bezpł.</b>

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Dawka 4 mg. Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu astmy jako lek dodatkowy u pacjentów w wieku 2-5 lat z przewlekłą astmą łagodną do umiarkowanej, u których nie udaje się uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów, i u których doraźne stosowanie krótko działających  $\beta_2$ -agonistów nie daje wystarczającej klinicznej kontroli objawów astmy. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u



ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM

pacjentów w wieku 2-5 lat z przewlekłą astmą łagodną, u których w ostatnim czasie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować wziewnych kortykosteroidów. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie u dzieci w wieku od 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Dawka 5 mg.** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu astmy jako lek dodatkowy u pacjentów z przewlekłą astmą łagodną do umiarkowanej, u których nie udaje się uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów, i u których doraźne stosowanie krótko działających  $\beta$ -agonistów nie daje wystarczającej klinicznej kontroli objawów astmy. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów z przewlekłą astmą łagodną, u których w ostatnim czasie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować wziewnych kortykosteroidów. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie u dzieci w wieku od 6 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Dawka 10 mg.** Produkt leczniczy wskazany jest jako lek dodatkowy w leczeniu u pacjentów z przewlekłą astmą o łagodnej do umiarkowanej, u których nie udaje się uzyskać wystarczającej kontroli objawów astmy za pomocą wziewnych kortykosteroidów, i u których, doraźne stosowanie krótko działających  $\beta$ -agonistów nie daje wystarczającej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów z astmą, u których produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym.

<b>Montelukast Aurovitas:</b> tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt. <b>nowosć</b>	Rx	100%	9,18
		30% <sup>(1)</sup>	2,75
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Montelukast Aurovitas:</b> tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt. <b>nowosć</b>	Rx	100%	11,27
		30% <sup>(1)</sup>	3,38
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Montelukast Aurovitas:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt. <b>nowosć</b>	Rx	100%	21,22
		30% <sup>(1)</sup>	6,37
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W: Tabl. do rozgr. i żucia 4 mg.** Produkt leczniczy wskazany jest pomocniczo w leczeniu astmy u tych pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia astmy wziewnymi kortykosteroidami i „doraźnie” stosowanymi krótko działającymi  $\beta$ -agonistami są niezadowalające. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym nasileniu, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować kortykosteroidów wziewnych. Produkt leczniczy wskazany jest też w profilaktyce astmy u pacjentów w wieku od 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Tabl. do rozgr. i żucia 5 mg.** Produkt leczniczy wskazany jest pomocniczo w leczeniu astmy u tych pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia astmy wziewnymi kortykosteroidami i „doraźnie” stosowanymi krótko działającymi  $\beta$ -agonistami są niezadowalające. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym nasileniu, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować kortykosteroidów wziewnych. Produkt leczniczy wskazany jest też w profilaktyce astmy, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Tabl. powł. 10 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy przewlekłej, łagodnej lub umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych kortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających  $\beta$ -agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów, u których montelukast wskazany jest w leczeniu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego nieżytu nosa. Produkt leczniczy jest też stosowany w zapobieganiu astmie, w której skurcz oskrzeli wywołany jest głównie przez wysiłek fizyczny.

<b>Montelukast Bluefish:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,07
		30% <sup>(1)</sup>	6,92
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu astmy jako lek pomocniczy u pacjentów z przewlekłą astmą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających  $\beta$ -agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów, u których Produkt leczniczy wskazany jest w astmie, produkt ten może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów oraz u młodzieży w wieku od 15 lat.

<b>Montelukast Medreg:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,45
		30% <sup>(1)</sup>	6,74
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Tabl. powł. są wskazane pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z przewlekłą astmą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających  $\beta$ -mimetyków są niezadowalające. U pacjentów z astmą oskrzelową, montelukast

stosowany w leczeniu astmy może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Tabl. powł. są również wskazane w zapobieganiu astmie, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany przez wysiłek fizyczny.

<b>Montelukast Sandoz:</b> tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,68
		30% <sup>(1)</sup>	7,17
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Montelukast Sandoz:</b> tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,83
		30% <sup>(1)</sup>	5,69
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Montelukast Sandoz:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,25
		30% <sup>(1)</sup>	6,98
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Montelukast Sandoz:</b> tabl. powł. 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	49,85
		30% <sup>(1)</sup>	14,98
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W: Dawka 4 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu przewlekłej astmy oskrzelowej łagodnej i umiarkowanej u tych pacjentów w wieku 2-5 lat, u których nie można uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających  $\beta$ -agonistów. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z przewlekłą astmą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające zastosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie są w stanie prawidłowo stosować kortykosteroidów wziewnych. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie oskrzelowej u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, u której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli. **Dawka 5 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu przewlekłej astmy oskrzelowej łagodnej i umiarkowanej u pacjentów, u których nie można uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających  $\beta$ -agonistów. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających  $\beta$ -agonistów. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie oskrzelowej, u której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli. **Dawka 10 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu astmy łagodnej i umiarkowanej u pacjentów, u których nie można uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających  $\beta$ -agonistów. U pacjentów z astmą, u których istnieją wskazania do zastosowania montelukastu, lek ten może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli.

<b>Montelukast Sandoz - (IR):</b> tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,64
		30% <sup>(1)</sup>	6,79
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Montelukast Sandoz - (IR):</b> tabl. powł. 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	42,18
		30% <sup>(1)</sup>	12,65
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu astmy łagodnej i umiarkowanej u pacjentów, u których nie można uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających  $\beta$ -agonistów. U pacjentów z astmą, u których istnieją wskazania do zastosowania montelukastu, lek ten może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli.

<b>Montelukast Sandoz - (IR):</b> tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,69
		30% <sup>(1)</sup>	6,81
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Montelukast jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu astmy łagodnej i umiarkowanej u pacjentów, u których nie można uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających  $\beta$ -agonistów. U pacjentów z astmą, u których istnieją wskazania do zastosowania montelukastu, lek ten może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli.

<b>Nebbud:</b> zaw. do nebulizacji 0,125 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	66,11
		r <sup>(1)</sup>	3,20
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Nebbud:</b> zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	25,01
		100%	58,11
		r <sup>(1)</sup>	3,20
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.

<b>Nebbud:</b> zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	3,20
		30% <sup>(1)</sup>	5,69
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Nebbud:</b> zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	35,25
		100%	81,59
		30% <sup>(1)</sup>	24,48
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.

<b>Nebbud:</b> zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	3,20
		30% <sup>(1)</sup>	3,20
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Budesonide (1)W: Dawka 0,125 mg/ml.** Budezonid w postaci zawiesiny do nebulizacji jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych, młodzieży oraz u niemowląt i dzieci w wieku 6 m-cy i starszych. **Astma.** Budezonid w postaci zawiesiny do nebulizacji jest wskazany w leczeniu przewlekłej astmy oskrzelowej u pacjentów, u których stosowanie inhalatora ciśnieniowego lub inhalatora proszkowego jest niezadawalające lub niewłaściwe. **Pseudokrup.** Bardzo ciężkie zapalenie krtań - pseudokrup (*laryngitis subglottica*), w którym zalecana jest hospitalizacja. **Dawka 0,25 mg/ml; 0,5 mg/ml.** Produkt w postaci zawiesiny do nebulizacji wskazany jest do stosowania u pacjentów z astmą oskrzelową, u których stosowanie inhalatorów ciśnieniowych z dozownikiem lub inhalatorów proszkowych nie powoduje wystarczającego działania bądź jest niewskazane, u niemowląt i dzieci z pseudokrupem czyli ostrym zapaleniem krtań (*laryngitis acuta*), w leczeniu zaostriżenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POChP), w przypadku gdy stosowanie budesonidu w postaci zawiesiny do nebulizacji jest uzasadnione. (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5)Pacjenci 65+

<b>Orilikast:</b> tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.	Rx	100%	10,47
		30% <sup>(1)</sup>	3,96
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Orilikast:</b> tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	12,64
		30% <sup>(1)</sup>	4,50
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Orilikast:</b> tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	25,65
		30% <sup>(1)</sup>	9,38
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Montelukast (1)</b> Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+	Rx	100%	10,47
		30% <sup>(1)</sup>	3,96
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W: Dawka 4 mg.** Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u tych pacjentów w wieku 2-5 lat z przewlekłą astmą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych kortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających  $\beta$ -agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z przewlekłą astmą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy, wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów oraz u pacjentów, którzy nie potrafili stosować kortykosteroidów wziewnych. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, u których dominującym objawem astmy jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Dawka 5 mg.** Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u tych pacjentów w wieku 6-14 lat z przewlekłą astmą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych kortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających  $\beta$ -agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów w wieku 6-14 lat z przewlekłą astmą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy, wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów, oraz u pacjentów, którzy nie potrafili stosować kortykosteroidów wziewnych. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów, u których dominującym objawem astmy jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Dawka 10 mg.** Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u osób dorosłych i młodzieży w wieku od 15 lat z przewlekłą astmą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych kortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających  $\beta$ -agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów z astmą oskrzelową produkt leczniczy stosowany w leczeniu astmy może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów, u których dominującym objawem astmy jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym.

<b>Oxis® Turbuhaler®:</b> prosz. do inhal. 4,5 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawek)	Rx	100%	40,89
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(5)</sup>	bezpł.





Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Oxis® Turbuhaler®: prosz. do inhal. 9 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawkę)	Rx	100%	54,86
		c <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Formoterol (1)**Kobiety w ciąży **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc **(4)**Pacjenci 65+

W: Preparat jest wskazany w leczeniu podtrzymującym, w skojarzeniu z wziewnymi glikokortykosteroidami, objawów obturacji dróg oddechowych i w zapobieganiu objawom wywołanym przez wysiłek u pacjentów z astmą, jeżeli leczenie glikokortykosteroidami nie jest wystarczające. Preparat jest również wskazany w leczeniu objawów obturacji dróg oddechowych u pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP).

Oxidil Combo: prosz. do inhal. podzielony (160 µg* 4,5 µg)/dawkę dostarczoną - 1 inhal. 60 dawkę	Rx	100%	57,60
		c <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	13,81
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Oxidil Combo: prosz. do inhal. podzielony (160 µg* 4,5 µg)/dawkę dostarczoną - 2 inhal. 60 dawkę	Rx	100%	109,68
		c <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	18,89
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Oxidil Combo: prosz. do inhal. podzielony (320 µg* 9 µg)/dawkę dostarczoną - 1 inhal. 60 dawkę	Rx	100%	110,83
		c <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	20,04
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Budesonide + Formoterol (1)**Kobiety w ciąży **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc **(4)**Pacjenci 65+

W: Dawka (160 µg\* 4,5 µg)/dawkę dostarczoną. Astma. Preparat jest wskazany w regularnym leczeniu astmy u dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych), u których właściwe jest stosowanie leku skórajonego (wziewnego kortykosteroidu i długiego działającego agonisty receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego): u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi doraźnie krótko działającymi wziewnymi agonistami receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego nie zapewniają wystarczającej kontroli objawów choroby lub u pacjentów, u których wystarczającą kontrolę objawów choroby zapewniają zarówno wziewne kortykosteroidy, jak i długo działający agonista receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego. POCChP. Preparat jest wskazany w objawowym leczeniu dorosłych w wieku 18 lat i starszych, z POCChP z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV<sub>1</sub>) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostreniem choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela. Dawka (320 µg\* 9 µg)/dawkę dostarczoną. Astma. Preparat jest wskazany w regularnym leczeniu astmy u dorosłych i młodzieży w wieku 12-17 lat, u których właściwe jest stosowanie leku skórajonego (wziewnego kortykosteroidu i długiego działającego agonisty receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego): u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi doraźnie krótko działającymi wziewnymi agonistami receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego nie zapewniają wystarczającej kontroli objawów choroby lub u pacjentów, u których wystarczającą kontrolę objawów choroby zapewniają zarówno wziewne kortykosteroidy, jak i długo działający agonista receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego. POCChP. Preparat jest wskazany w objawowym leczeniu dorosłych w wieku 18 lat i starszych, z POCChP z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV<sub>1</sub>) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostreniem choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela.

Oxidil PPH: prosz. do inhal. [kaps.] 12 µg/dawkę - 60 szt.	Rx	100%	61,89
		c <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,93
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Oxidil PPH: prosz. do inhal. [kaps.] 12 µg/dawkę - 120 szt.	Rx	100%	116,32
		c <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,40
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Formoterol (1)**Kobiety w ciąży **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc **(4)**Pacjenci 65+

W: Formoterol jest wskazany w leczeniu podtrzymującym astmy, w skojarzeniu z wziewnymi kortykosteroidami. Formoterol jest wskazany w łagodzeniu objawów obturacji dróg oddechowych oraz w zapobieganiu objawom wywołanym wysiłkiem u pacjentów z astmą, jeżeli nie uzyskano zadowalającej kontroli astmy za pomocą odpowiedniego leczenia kortykosteroidami. Formoterol jest również wskazany w leczeniu objawów obturacji dróg oddechowych u pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP). Zaleca się, aby leczenie produktem rozpoczynał lekarz pulmonolog.

Promonta 4 mg: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,68
		30% <sup>(1)</sup>	7,17
		c <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Promonta 5 mg: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	17,15
		30% <sup>(1)</sup>	9,01
		c <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Promonta 10 mg: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,34
		30% <sup>(1)</sup>	10,07
		c <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Montelukast (1)**Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc **(2)**Kobiety w ciąży **(3)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(4)**Pacjenci 65+

W: Wszystkie informacje dotyczące preparatu - o ile nie jest wyraźnie zaznaczone inaczej - odnoszą się zarówno do preparatu w postaci tabl. do rozżycia i żucia 4 mg i 5 mg, jak również preparatu w postaci tabl. powł. 10 mg. Preparat jest stosowany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia wziewnymi kortykosteroidami i stosowanymi doraźnie krótko działającymi β-agonistami są niezadowalające. U pacjentów w wieku 2-14 lat preparat może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym nasileniu, u których w ostatnim okresie nie obserwowano ciężkich napadów astmy wymagających stosowania doustnych kortykosteroidów, oraz u pacjentów, którzy nie są w stanie stosować kortykosteroidów wziewnych. U pacjentów w wieku od 15 lat z astmą, u których preparat jest stosowany w leczeniu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Preparat jest też stosowany w zapobieganiu astmie, w której skurcz oskrzeli wywołany jest głównie przez wysiłek fizyczny.

Pulmicort - (IR): zaw. do inhal. z nebulizatora 500 µg/ml - 20 poj. 2 ml	Rx	100%	80,91
		30% <sup>(1)</sup>	24,27
		c <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Budesonide (1)**W: Produkt leczniczy w postaci zawiesiny do nebulizacji jest wskazany: u pacjentów z astmą oskrzelową, u których konieczne jest długotrwałe podawanie glikokortykosteroidów w celu kontrolowania procesu zapalnego toczącego się w układzie oddechowym, u pacjentów z zespołem krup - ostrym zapaleniem krtań, tchawicy i oskrzeli - niezależnie od etiologii, wiążącym się z istotnym zwiększeniem górnych dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącym do zaburzeń oddychania; w leczeniu zaostrenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POCHP), w przypadku gdy stosowanie budesonidu w postaci zawiesiny do nebulizacji jest uzasadnione. **(2)**Kobiety w ciąży **(3)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(4)**Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc **(5)**Pacjenci 65+

Pulmicort - (IR): zaw. do inhal. z nebulizatora 0,5 mg/ml - 20 poj. 2 ml	Rx	100%	80,91
		30% <sup>(1)</sup>	24,27
		c <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Budesonide (1)**W: Produkt leczniczy w postaci zawiesiny do nebulizacji jest wskazany: u pacjentów z astmą oskrzelową, u których konieczne jest długotrwałe podawanie glikokortykosteroidów w celu kontrolowania procesu zapalnego toczącego się w układzie oddechowym, u pacjentów z zespołem krup - ostrym zapaleniem krtań, tchawicy i oskrzeli - niezależnie od etiologii, wiążącym się z istotnym zwiększeniem górnych dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącym do zaburzeń oddychania. **(2)**Kobiety w ciąży **(3)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(4)**Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc **(5)**Pacjenci 65+

Pulmicort®: zaw. do inhal. z nebulizatora 125 µg/ml - 20 poj. 2 ml	Rx	100%	66,22
		R <sup>(1)</sup>	3,31
		c <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Pulmicort®: zaw. do inhal. z nebulizatora 250 µg/ml - 5 poj. 2 ml	Rx	100%	15,70
		100%	58,11
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		c <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pulmicort®: zaw. do inhal. z nebulizatora 250 µg/ml - 20 poj. 2 ml	Rx	100%	58,11
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		c <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Pulmicort®: zaw. do inhal. z nebulizatora 500 µg/ml - 5 poj. 2 ml	Rx	100%	21,79
		100%	81,59
		30% <sup>(1)</sup>	24,48
		c <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pulmicort®: zaw. do inhal. z nebulizatora 500 µg/ml - 20 poj. 2 ml	Rx	100%	3,20
		30% <sup>(1)</sup>	24,48
		c <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Budesonide (1)**W: Produkt jest wskazany: u pacjentów z astmą oskrzelową, u których konieczne jest długotrwałe podawanie glikokortykosteroidów w celu kontrolowania procesu zapalnego toczącego się w układzie oddechowym, gdy stosowanie inhalatorów ciśnieniowych (pMDI) lub inhalatorów proszkowych (DPI) jest niezadawalające lub nieuzasadnione; u pacjentów z zespołem krup - ostrym zapaleniem krtań, tchawicy i oskrzeli - niezależnie od etiologii, wiążącym się z istotnym zwiększeniem górnych dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącym do zaburzeń oddychania; w leczeniu zaostrenia POCChP, w przypadku gdy stosowanie budesonidu w postaci zaw. do nebulizacji jest uzasadnione. **(2)**Kobiety w ciąży **(3)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(4)**Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc **(5)**Pacjenci 65+

Pulmicort® Turbuhaler®: prosz. do inhal. 100 µg/dawkę - 1 poj. (200 dawkę)	Rx	100%	41,20
		30% <sup>(1)</sup>	19,85
		c <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Pulmicort® Turbuhaler®: prosz. do inhal. 200 µg/dawkę - 1 poj. (100 dawkę)	Rx	100%	41,20
		30% <sup>(1)</sup>	19,85
		c <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Budesonide (1)**Tylko we wskazaniach pozarejestrowanych WP: Wirusowe zapalenie krtań u dzieci do 18 r. **(2)**Kobiety w ciąży **(3)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(4)**Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc **(5)**Pacjenci 65+

Pulmoterol: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 50 µg/dawkę - 60 szt.	Rx	100%	62,36
		c <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,40
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Pulmoterol: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 50 µg/dawkę - 90 szt.	Rx	100%	90,89
		c <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,45
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Pulmoterol: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 50 µg/dawkę - 120 szt.	Rx	100%	116,90
		c <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,98
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Salmeterol (1)**Kobiety w ciąży **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc **(4)**Pacjenci 65+

W: Lek jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP). Produkt leczniczy jest wskazywany szczególnie u pacjentów z dusznościami nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność porannej, trudny do uniknięcia kontakt z alergenami). U pacjentów wymagających stosowania więcej niż 2x/dobę krótko działających leków rozszerzających oskrzela (np. salbutamol) lub dostępnego regularnego stosowania teofiliny, można zastąpić wymienione leki salmeterolem. U pacjentów leczonych optymalnymi dawkami steroidów wziewnych, dołączenie salmeterolu może spowodować dodatkowe zmniejszenie objawów choroby.

Romilast: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,42
		30% <sup>(1)</sup>	7,15
		c <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Montelukast (1)Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc <b>(2)</b> Kobiety w ciąży <b>(3)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(4)</b> Pacjenci 65+	Rx	100%	3,31
		c <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	3,31
		S <sup>(5)</sup>	bezpł.

W: Produkt jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym do umiarkowanego, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających β-agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów z astmą, u których produkt jest wskazany z powodu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym.

Romilast: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.	Rx	100%	10,31
		30% <sup>(1)</sup>	3,80
		c <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Romilast: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	12,62
		30% <sup>(1)</sup>	4,48
		c <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Montelukast (1)**Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc **(2)**Kobiety w ciąży **(3)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(4)**Pacjenci 65+

W: Dawka 4 mg. Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym do umiarkowanego, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających β-agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych glikokortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować wziewnych glikokortykosteroidów. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Dawka 5 mg. Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 6-14 lat z astmą przewlekłą o łagodnym do umiarkowanego, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających β-agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 6-14 lat z astmą przewlekłą o łagodnym, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych glikokortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować wziewnych glikokortykosteroidów. Lek jest również wskazany w zapobieganiu

## W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.Sumamigren  
Sumatriptanum

niu astmie u pacjentów w wieku 6-14 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym.

Roanboxy o SUN PHARMA company

Salfium Easyhaler: prosz. do inhal. 250/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100%	89,01
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	13,89
		S <sup>(4)</sup>	bezp.
Salfium Easyhaler: prosz. do inhal. 500/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100%	106,83
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	16,04
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Fluticasono propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej, gdy zalecane jest stosowanie leczenia skojarzonego (długo działający β<sub>2</sub>-mimetyk i wziewny kortykosteroid) u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi doraźnie krótko działającymi β<sub>2</sub>-mimetykami nie zapewniają wystarczającej kontroli lub u pacjentów, u których wystarczająca kontrola zapewnia wziewny kortykosteroid i długo działający β<sub>2</sub>-mimetyk. POChP. Produkt leczniczy jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostrzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

Orion Corporation

Salmex: inhal. proszkowy 100/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100%	72,94
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	3,78
		S <sup>(4)</sup>	bezp.
Salmex: inhal. proszkowy 250/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100%	92,67
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	15,80
		S <sup>(4)</sup>	bezp.
Salmex: inhal. proszkowy 500/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100%	111,98
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	19,07
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Fluticasono propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Astma oskrzelowa. Produkt jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wziewnego kortykosteroidu: u pacjentów, u których objawy astmy nie można opisać mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku, stosowanego doraźnie; u pacjentów, u których objawy astmy można opisać mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego i długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku. Produkt leczniczy w dawce: 100 µg + 50 µg, nie jest przeznaczony do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP): produkt w dawce: 500 µg + 50 µg, jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostrzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

Celon Pharma

Seretide® 50: aerozol inhal. [zaw.] 25/50 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100%	80,07
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	11,33
		S <sup>(4)</sup>	bezp.
Seretide® 125: aerozol inhal. [zaw.] 25/125 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100%	98,17
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	23,05
		S <sup>(4)</sup>	bezp.
Seretide® 250: aerozol inhal. [zaw.] 25/250 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100%	126,87
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	36,08
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Fluticasono propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Preparat jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wziewnego kortykosteroidu: u pacjentów, u których objawy astmy nie można opisać mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku, stosowanego doraźnie; lub u pacjentów, u których objawy astmy można opisać mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego i długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku.

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

Seretide® Dysk 100: prosz. do inhal. 100/50 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawek)	Rx	100%	77,18
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	8,44
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

Seretide® Dysk 250: prosz. do inhal. 250/50 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawek)	Rx	100%	87,87
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	12,75
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

Seretide® Dysk 500: prosz. do inhal. 500/50 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawek)	Rx	100%	105,69
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	14,90
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Fluticasono propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Astma oskrzelowa: preparat jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wziewnego kortykosteroidu: u pacjentów, u których objawy astmy nie można opisać mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku, stosowanego doraźnie; lub u pacjentów, u których objawy astmy można opisać mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego i długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku. Uwaga: dawka 100 µg nie jest przeznaczona do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP): preparat 500/50 µg/dawkę jest wskazany do objawowego leczenia pacjentów z ciężką postacią POChP (FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej) i nawracającymi zaostrzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

Serevent®: aerozol inhal. [zaw.] 25 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100%	69,28
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	14,32
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

Serevent® Dysk : prosz. do inhal. 50 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawek)	Rx	100%	76,84
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	21,88
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Astma. Astma: lek jest wskazany do regularnego, objawowego leczenia, w skojarzeniu z wziewnymi kortykosteroidami, odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową, w tym u pacjentów z dusznościami nocnymi, u których objawy nie są odpowiednio kontrolowane wziewnymi kortykosteroidami podawanymi zgodnie z aktualnie obowiązującymi zaleceniami dotyczącymi leczenia. Lek jest wskazany do leczenia pacjentów z POChP. Prosz. do inhal. Salmeterol jest selektywnym agonistą receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego wskazanym do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). W astmie wskazany jest u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami (w tym u pacjentów z dusznością nocną i dusznością powysyłkową), którzy wymagają stosowania długodziałającego agonisty receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego zgodnie z aktualnie obowiązującymi zaleceniami dotyczącymi leczenia. Produkt nie zastępuje kortykosteroidów stosowanych doustnie lub wziewnie. Po rozpoczęciu leczenia produktem, leczenie kortykosteroidami powinno być kontynuowane, nie należy przerywać stosowania kortykosteroidów ani zmniejszać ich dawki bez zalecenia lekarza.

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

Symbicort® Turbuhaler®: inhal. proszkowy 80/4,5 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100%	75,20
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	24,44
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

Symbicort® Turbuhaler®: inhal. proszkowy 160/4,5 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100%	X
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	24,44
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

Symbicort® Turbuhaler®: inhal. proszkowy 160/4,5 µg/dawkę - 1 inhal. (120 dawek)	Rx	100%	128,03
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	37,24
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

Symbicort® Turbuhaler®: inhal. proszkowy 320/9 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100%	127,44
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	36,65
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Budesonide + Formoterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Preparat w dawce 80 µg+4,5 µg jest przeznaczony do systematycznego leczenia osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i powyżej. Lek jest przeznaczony do systematycznego leczenia pacjentów z astmą oskrzelową, u których wskazane jest jednocześnie stosowanie wziewnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych, gdy: leczenie wziewnymi glikokortykosteroidami i krótko działającymi wziewnymi agonistami receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych stosowanymi doraźnie nie zapewnia odpowiedniej kontroli objawów choroby lub objawy choroby są odpowiednio kontrolowane za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych stosowanych osobno. Uwaga: dawka (80 µg+4,5 µg/dawkę inhalacyjną) nie jest zalecana do leczenia pacjentów z ciężką postacią astmy. Preparat w dawce 160 µg+4,5 µg w dawce 320 µg+9 µg jest przeznaczony do systematycznego leczenia osób dorosłych i młodzieży (od 12 r. i starszych) z astmą oskrzelową, u których wskazane jest jednocześnie stosowanie wziewnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych, gdy: leczenie wziewnymi glikokortykosteroidami i krótko działającymi wziewnymi agonistami receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych stosowanymi doraźnie nie zapewnia odpowiedniej kontroli objawów choroby lub objawy choroby są odpowiednio kontrolowane za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych stosowanych osobno. Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP). Lek jest wskazany

do objawowego leczenia pacjentów dorosłych, w wieku 18 lat i powyżej, z POChP z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV<sub>1</sub>) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostrzeniem choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela.

AstraZeneca

Symfusal: prosz. do inhal. 500/50 µg/dawkę - 1 blist. (60 dawek + inhal. Elphenhaler)	Rx	100%	104,54
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	13,75
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Fluticasono propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania wyłącznie u dorosłych. Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wziewnego kortykosteroidu: u pacjentów, u których objawy astmy nie można opisać mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego lub krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku, stosowanego doraźnie; lub u pacjentów, u których objawy astmy można opisać mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego i długo działającego β<sub>2</sub>-mimetykiem. Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w objawowym leczeniu pacjentów z POChP, z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostrzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

Symphar

Veriflo: aerozol inhal. [zaw.] 50/25 µg/dawkę - 1 poj. 120 dawek	Rx	100%	65,89
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

Veriflo: aerozol inhal. [zaw.] 125/25 µg/dawkę - 1 poj. 120 dawek	Rx	100%	83,01
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	7,89
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

Veriflo: aerozol inhal. [zaw.] 250/25 µg/dawkę - 1 poj. 120 dawek	Rx	100%	99,96
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	9,17
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Fluticasono propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wziewnego kortykosteroidu: u pacjentów, u których objawy astmy nie udaje się odpowiednio kontrolować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz stosowanego doraźnie krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku lub u pacjentów, u których objawy astmy udaje się skutecznie kontrolować kortykosteroidem wziewnym i długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem.

Zentiva

Zafiron®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 12 µg/dawkę - 60 szt.	Rx	100%	61,73
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	6,77
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

Zafiron®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 12 µg/dawkę - 120 szt.	Rx	100%	116,32
		C <sup>(1)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	6,40
		S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Formoterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Zapobieganie i leczenie zwiężenia oskrzeli u pacjentów z astmą oskrzelową, jako uzupełnienie terapii kortykosteroidami podawanymi wziewnie. Zapobieganie skurczowi oskrzeli wywołanemu przez alergen wziewny, zimne powietrze lub wysiłek fizyczny. Zapobieganie i leczenie zwiężenia oskrzeli u pacjentów z odwracalną lub nieodwracalną przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP), w tym z przewłoką zapaleniem oskrzeli i rozdęciem płuc. Wykazano, że preparat poprawia jakość życia u pacjentów z POChP.

Adamed

**Epidermolysis bullosa**

Acticoat® Flex 3: opatrunek leczniczy 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	32,97
		30% <sup>(1)</sup>	9,89
		B <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	19,77
		S <sup>(4)</sup>	8,23

Acticoat® Flex 3: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	3,28
		30% <sup>(1)</sup>	8,23
		B <sup>(2)</sup>	3,28
		R <sup>(3)</sup>	100,36
		S <sup>(4)</sup>	30,11

Acticoat® Flex 3: opatrunek leczniczy 20x40 cm - 1 szt.	WM	100%	30,11
		30% <sup>(1)</sup>	30,11
		B <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	32,97
		S <sup>(4)</sup>	9,89

**Emplastr antimicrobiosa (1)** Przewłoka owrodzenia (2) Epidermolysis bullosa

**W:** Opatrunek jest wskazany na zainfekowane jak i narażone na infekcję płytkie i głębokie rany t.j.: powierzchowne i głębokie rany oparzeniowe II°, owrodzenia stopy cukrzycowej, odleżyny, rany pooperacyjne, miejsca pobrania i nałożenia przeszczepu skórno, owrodzenia żylne.

Smith & Nephew

Adaptic: opatrunek leczniczy 7,6x40,6 cm - 1 szt.	WM	100%	38,90
		30% <sup>(1)</sup>	11,67
		B <sup>(2)</sup>	bezp.
		R <sup>(3)</sup>	38,90
		S <sup>(4)</sup>	11,67





# ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



<b>Adaptic:</b> opatrunek leczniczy 12,7x22,9 cm - 1 szt.	WM 100% 36,86 30% <sup>(1)</sup> 11,20 B <sup>(2)</sup> 0,20	<b>Allewyn® Gentle Border Multisite:</b> opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 17,1x17,9 - 1 szt.	WM 100% 23,04 30% <sup>(1)</sup> 6,91 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkami srebra] 21x21 cm - 1 szt.	WM 100% 100,43 30% <sup>(1)</sup> 30,28 B <sup>(2)</sup> 0,22
<b>Emplastrum microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WMo 100% 145,91	<b>Allewyn® Heel:</b> opatrunek leczniczy 10,5x13,5 cm - 1 szt.	WM 100% 10,74 30% <sup>(1)</sup> 4,85 B <sup>(2)</sup> 2,32	<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkami srebra] 25x30 cm - 1 szt.	WM 100% 166,26 30% <sup>(1)</sup> 49,88 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Allewyn® Adhesive:</b> opatrunek leczniczy 7,5x7,5 cm - 10 szt.	WMo 100% 10,48 30% <sup>(1)</sup> 3,98 B <sup>(2)</sup> 1,20	<b>Emplastrum antimicrobica (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 13,51 30% <sup>(1)</sup> 6,09 B <sup>(2)</sup> 2,91	<b>Emplastrum collagenosa (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 5,11 30% <sup>(1)</sup> 2,62 B <sup>(2)</sup> 1,55
<b>Allewyn® Adhesive:</b> opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WMo 100% 19,58 30% <sup>(1)</sup> 6,84 B <sup>(2)</sup> 1,38	<b>Allewyn® Life:</b> opatrunek leczniczy [samoprzeplepny] 10,3x10,3 cm - 1 szt.	WM 100% 20,26 30% <sup>(1)</sup> 8,61 B <sup>(2)</sup> 3,62	<b>Aquacel® Extra:</b> opatrunek hydrofibr z dodatkami włókien wzmacniających 5x5 cm - 1 szt.	WM 100% 15,36 30% <sup>(1)</sup> 5,39 B <sup>(2)</sup> 1,12
<b>Allewyn® Adhesive:</b> opatrunek leczniczy 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WMo 100% 30,08 30% <sup>(1)</sup> 9,02 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Allewyn® Life:</b> opatrunek leczniczy [samoprzeplepny] 12,9x12,9 cm - 1 szt.	WM 100% 27,93 30% <sup>(1)</sup> 11,10 B <sup>(2)</sup> 3,88	<b>Aquacel® Extra:</b> opatrunek hydrofibr z dodatkami włókien wzmacniających 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 32,46 30% <sup>(1)</sup> 10,03 B <sup>(2)</sup> 0,42
<b>Allewyn® Adhesive:</b> opatrunek leczniczy 22,5x22,5 cm - 1 szt.	WMo 100% 10,53 30% <sup>(1)</sup> 5,28 B <sup>(2)</sup> 3,03	<b>Allewyn® Life:</b> opatrunek leczniczy [samoprzeplepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM 100% 48,23 30% <sup>(1)</sup> 16,95 B <sup>(2)</sup> 3,88	<b>Aquacel® Extra:</b> opatrunek hydrofibr z dodatkami włókien wzmacniających 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 14,73 30% <sup>(1)</sup> 4,76 B <sup>(2)</sup> 0,49
<b>Emplastrum polyurethanum spatatum (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WMo 100% 16,20 30% <sup>(1)</sup> 6,87 B <sup>(2)</sup> 2,87	<b>Allewyn® Life:</b> opatrunek leczniczy [samoprzeplepny] 21x21 cm - 1 szt.	WM 100% 12,20 30% <sup>(1)</sup> 3,88 B <sup>(2)</sup> 0,32	<b>Emplastrum microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 14,73 30% <sup>(1)</sup> 4,76 B <sup>(2)</sup> 0,49
<b>Allewyn® Ag Adhesive:</b> opatrunek leczniczy 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WMo 100% 22,88 30% <sup>(1)</sup> 8,29 B <sup>(2)</sup> 2,04	<b>Allewyn® Non Adhesive:</b> opatrunek leczniczy [nieprzeplepny] 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% 6,82 30% <sup>(1)</sup> 2,66 B <sup>(2)</sup> 0,88	<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzeplepny] 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 9,31 30% <sup>(1)</sup> 40,28 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Allewyn® Ag Adhesive:</b> opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WMo 100% 22,88 30% <sup>(1)</sup> 8,29 B <sup>(2)</sup> 2,04	<b>Allewyn® Non Adhesive:</b> opatrunek leczniczy [nieprzeplepny] 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 24,26 30% <sup>(1)</sup> 7,62 B <sup>(2)</sup> 0,49	<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzeplepny] 15x20 cm - 1 szt.	WM 100% 12,08 30% <sup>(1)</sup> 52,18 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Allewyn® Ag Adhesive:</b> opatrunek leczniczy [pianka] 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WMo 100% 28,15 30% <sup>(1)</sup> 14,92 B <sup>(2)</sup> 9,25	<b>Allewyn® Non Adhesive:</b> opatrunek leczniczy [nieprzeplepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM 100% 29,12 30% <sup>(1)</sup> 8,99 B <sup>(2)</sup> 0,36	<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzeplepny] 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 15,65 30% <sup>(1)</sup> 52,18 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Emplastrum antimicrobica (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WMo 100% 42,51 30% <sup>(1)</sup> 15,53 B <sup>(2)</sup> 3,97	<b>Emplastrum polyurethanum spatatum (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 7,05 30% <sup>(1)</sup> 3,07 B <sup>(2)</sup> 1,37	<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [przeplepny] 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 14,73 30% <sup>(1)</sup> 4,76 B <sup>(2)</sup> 0,49
<b>Allewyn® Ag Heel:</b> opatrunek leczniczy 10,5x13,5 cm - 1 szt.	WMo 100% 42,51 30% <sup>(1)</sup> 15,53 B <sup>(2)</sup> 3,97	<b>Allewyn® Sacrum:</b> opatrunek leczniczy 22x22 cm - 1 szt.	WM 100% 24,26 30% <sup>(1)</sup> 7,62 B <sup>(2)</sup> 0,49	<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [przeplepny] 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 22,25 30% <sup>(1)</sup> 6,68 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Emplastrum antimicrobica (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WMo 100% 64,54 30% <sup>(1)</sup> 19,36 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Emplastrum antimicrobica (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 3,07 30% <sup>(1)</sup> 1,37 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [przeplepny] 14x19,8 cm - 1 szt.	WM 100% 37,46 30% <sup>(1)</sup> 11,24 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Allewyn® Ag Sacrum:</b> opatrunek leczniczy 17x17 cm - 1 szt.	WMo 100% 64,54 30% <sup>(1)</sup> 19,36 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Aquacel® Ag+ Extra:</b> opatrunek [wzmocniony w technologii hydrofibr z dodatkami srebra] 5x5 cm - 1 szt.	WM 100% 7,05 30% <sup>(1)</sup> 3,07 B <sup>(2)</sup> 1,37	<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [przeplepny] 16,9x20 cm - 1 szt.	WM 100% 44,96 30% <sup>(1)</sup> 13,49 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Allewyn® Ag Sacrum:</b> opatrunek leczniczy 22x22 cm - 1 szt.	WMo 100% 64,54 30% <sup>(1)</sup> 19,36 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Aquacel® Ag+ Extra:</b> opatrunek [wzmocniony w technologii hydrofibr z dodatkami srebra] 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 24,26 30% <sup>(1)</sup> 7,62 B <sup>(2)</sup> 0,49	<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [przeplepny] 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 41,05 30% <sup>(1)</sup> 12,32 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Emplastrum antimicrobica (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WMo 100% 10,90 30% <sup>(1)</sup> 3,27 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Aquacel® Ag+ Extra:</b> opatrunek [wzmocniony w technologii hydrofibr z dodatkami srebra] 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 128,24 30% <sup>(1)</sup> 38,47 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [przeplepny] 21x21 cm - 1 szt.	WM 100% 57,27 30% <sup>(1)</sup> 17,18 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Allewyn® Gentle Border:</b> opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 7,5 x7,5 cm - 1 szt.	WMo 100% 6,76 30% <sup>(1)</sup> 2,27 B <sup>(2)</sup> 0,35	<b>Emplastrum collagenosa (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 26,00 30% <sup>(1)</sup> 10,10 B <sup>(2)</sup> 3,28	<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [przeplepny] 25x30 cm - 1 szt.	WM 100% 28,09 30% <sup>(1)</sup> 8,63 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Allewyn® Gentle Border:</b> opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 10x20 cm - 1 szt.	WMo 100% 20,81 30% <sup>(1)</sup> 6,24 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [nieprzeplepny w technologii hydrofibr z dodatkami srebra] 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 53,93 30% <sup>(1)</sup> 18,14 B <sup>(2)</sup> 2,80	<b>Emplastrum microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WMo 100% 3,50 30% <sup>(1)</sup> 7,65 B <sup>(2)</sup> 1,91
<b>Allewyn® Gentle Border:</b> opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 10x10 cm - 1 szt.	WMo 100% 10,90 30% <sup>(1)</sup> 3,27 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [nieprzeplepny w technologii hydrofibr z dodatkami srebra] 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 70,31 30% <sup>(1)</sup> 22,59 B <sup>(2)</sup> 2,14	<b>Aqua-Gel®:</b> opatrunek leczniczy 5,5x11 cm - 1 szt.	WMo 100% 3,50 30% <sup>(1)</sup> 7,65 B <sup>(2)</sup> 1,91
<b>Allewyn® Gentle Border:</b> opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WMo 100% 16,26 30% <sup>(1)</sup> 4,88 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [nieprzeplepny w technologii hydrofibr z dodatkami srebra] 15x20 cm - 1 szt.	WM 100% 91,62 30% <sup>(1)</sup> 27,99 B <sup>(2)</sup> 0,72	<b>Aqua-Gel®:</b> opatrunek leczniczy 10x12 cm - 1 szt.	WMo 100% 10,92 30% <sup>(1)</sup> 4,22 B <sup>(2)</sup> 1,35
<b>Allewyn® Gentle Border:</b> opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WMo 100% 30,34 30% <sup>(1)</sup> 9,10 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [nieprzeplepny w technologii hydrofibr z dodatkami srebra] 20x20 cm - 1 szt.	WM 100% 26,00 30% <sup>(1)</sup> 10,10 B <sup>(2)</sup> 3,28	<b>Aqua-Gel®:</b> opatrunek leczniczy 12x12 cm - 1 szt.	WMo 100% 12,87 30% <sup>(1)</sup> 4,83 B <sup>(2)</sup> 1,39
<b>Emplastrum microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WMo 100% 45,15 30% <sup>(1)</sup> 13,55 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkami srebra] 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 26,00 30% <sup>(1)</sup> 10,10 B <sup>(2)</sup> 3,28	<b>Aqua-Gel®:</b> opatrunek leczniczy 12x24 cm - 1 szt.	WMo 100% 6,89 30% <sup>(1)</sup> 2,96 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Allewyn® Gentle Border Heel:</b> opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 23x23,2 cm - 1 szt.	WMo 100% 7,57 30% <sup>(1)</sup> 2,46 B <sup>(2)</sup> 0,27	<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkami srebra] 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 26,00 30% <sup>(1)</sup> 10,10 B <sup>(2)</sup> 3,28	<b>Aqua-Gel®:</b> opatrunek leczniczy 5 cm - 1 szt.	WMo 100% 4,50 30% <sup>(1)</sup> 5,20 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Emplastrum microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WMo 100% 10,90 30% <sup>(1)</sup> 3,27 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkami srebra] 20x20 cm - 1 szt.	WM 100% 38,48 30% <sup>(1)</sup> 13,62 B <sup>(2)</sup> 2,97	<b>Aqua-Gel®:</b> opatrunek leczniczy 6,5 cm - 1 szt.	WMo 100% 5,20 30% <sup>(1)</sup> 39,30 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Allewyn® Gentle Border Lite:</b> opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 8x8 cm - 1 szt.	WMo 100% 10,90 30% <sup>(1)</sup> 3,27 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkami srebra] 25x30 cm - 1 szt.	WM 100% 71,11 30% <sup>(1)</sup> 22,40 B <sup>(2)</sup> 1,52	<b>Emplastrum hydropolymerosa (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WMo 100% 75,99 30% <sup>(1)</sup> 22,80 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Allewyn® Gentle Border Lite:</b> opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 10x10 cm - 1 szt.	WMo 100% 23,61 30% <sup>(1)</sup> 7,08 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkami srebra] 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 64,98 30% <sup>(1)</sup> 20,89 B <sup>(2)</sup> 1,99	<b>Aspirox:</b> opatrunek w żelu 250 ml - 1 szt.	WMo 100% 5,78 30% <sup>(1)</sup> 3,18 B <sup>(2)</sup> 2,07
<b>Allewyn® Gentle Border Lite:</b> opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 15x15 cm - 1 szt.	WMo 100% 23,61 30% <sup>(1)</sup> 7,08 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkami srebra] 19,8x14 cm - 1 szt.	WM 100% 78,57 30% <sup>(1)</sup> 24,80 B <sup>(2)</sup> 1,76	<b>Emplastrum hydropolymerosa (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WMo 100% 5,78 30% <sup>(1)</sup> 3,18 B <sup>(2)</sup> 2,07
<b>Emplastrum microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa	WMo 100% 16,82 30% <sup>(1)</sup> 5,05 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkami srebra] 20x16,9 cm - 1 szt.	WM 100% 78,57 30% <sup>(1)</sup> 24,80 B <sup>(2)</sup> 1,76		

<b>Atrauman Ag:</b> opatrunek leczniczy <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 15,66 30% <sup>(1)</sup> 5,27 B <sup>(2)</sup> 0,81	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny <b>8x8 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 8,59 30% <sup>(1)</sup> 3,48 B <sup>(2)</sup> 1,29	<b>HydroTac:</b> opatrunek leczniczy <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 10,95 30% <sup>(1)</sup> 5,67 B <sup>(2)</sup> 3,41
<b>Atrauman Ag:</b> opatrunek leczniczy <b>10x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 29,69 30% <sup>(1)</sup> 8,91 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 12,92 30% <sup>(1)</sup> 4,94 B <sup>(2)</sup> 1,52	<b>HydroTac:</b> opatrunek leczniczy <b>10x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 22,38 30% <sup>(1)</sup> 11,82 B <sup>(2)</sup> 7,30
<b>Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Paul Hartmann			<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 27,48 30% <sup>(1)</sup> 9,53 B <sup>(2)</sup> 1,83	<b>HydroTac:</b> opatrunek leczniczy <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 24,76 30% <sup>(1)</sup> 12,89 B <sup>(2)</sup> 7,80
<b>Biatain:</b> opatrunek piankowy [nieprzylepny] <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 13,71 30% <sup>(1)</sup> 9,55 B <sup>(2)</sup> 7,77	<b>Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Convatec			<b>HydroTac:</b> opatrunek leczniczy <b>20x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 38,06 30% <sup>(1)</sup> 16,95 B <sup>(2)</sup> 7,90
<b>Biatain:</b> opatrunek piankowy [nieprzylepny] <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 29,25 30% <sup>(1)</sup> 19,89 B <sup>(2)</sup> 15,88	<b>Granuflex®:</b> opatrunek leczniczy <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 7,69 30% <sup>(1)</sup> 2,74 B <sup>(2)</sup> 0,62	<b>Emplastry hydropolymerosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Paul Hartmann		
<b>Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Coloplast			<b>Granuflex®:</b> opatrunek leczniczy <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 15,71 30% <sup>(1)</sup> 5,71 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>HydroTac Comfort:</b> opatrunek leczniczy <b>12,5x12,5 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 11,78 30% <sup>(1)</sup> 4,51 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Biatain Ag Adhesive:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przylepny w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] <b>18x18 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 52,51 30% <sup>(1)</sup> 22,27	<b>Granuflex®:</b> opatrunek leczniczy <b>15x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 21,08 30% <sup>(1)</sup> 6,32 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>HydroTac Comfort:</b> opatrunek leczniczy <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 16,97 30% <sup>(1)</sup> 5,10 B <sup>(2)</sup> 0,01
<b>Biatain Ag Adhesive:</b> opatrunek leczniczy [przylepny] <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 33,84 30% <sup>(1)</sup> 12,84	<b>Granuflex®:</b> opatrunek leczniczy <b>20x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 27,28 30% <sup>(1)</sup> 8,18 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>HydroTac Comfort:</b> opatrunek leczniczy <b>20x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 28,11 30% <sup>(1)</sup> 8,43 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Biatain Ag Adhesive Sacral:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przylepny w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] <b>23x23 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 83,41 30% <sup>(1)</sup> 34,03	<b>Emplastry hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> W: Rany przewlekłe (owrodzenia poddżni na tle niewydolności żylnej) i tętniczej, odleżyny, owrodzenia cukrzycowe, rany ostre. Może być stosowany we wszystkich etapach leczenia, również w ranach z martwicą suchą lub rozplywną. Convatec			<b>Emplastry hydropolymerosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Paul Hartmann		
<b>Biatain Ag Non Adhesive:</b> opatrunek leczniczy piankowy [nieprzylepny w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] <b>10x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 33,07 30% <sup>(1)</sup> 14,40 B <sup>(2)</sup> 6,40	<b>Granuflex® Extra Thin:</b> opatrunek leczniczy <b>7,5x7,5 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 4,71 30% <sup>(1)</sup> 1,92 B <sup>(2)</sup> 0,73	<b>Inadine:</b> opatrunek leczniczy <b>5x5 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 5,51 30% <sup>(1)</sup> 2,88 B <sup>(2)</sup> 1,75
<b>Biatain Ag Non Adhesive:</b> opatrunek leczniczy piankowy [nieprzylepny w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 38,01 30% <sup>(1)</sup> 17,01 B <sup>(2)</sup> 8,01	<b>Granuflex® Extra Thin:</b> opatrunek leczniczy <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 7,61 30% <sup>(1)</sup> 2,66 B <sup>(2)</sup> 0,54	<b>Inadine:</b> opatrunek leczniczy <b>9,5x9,5 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 13,59 30% <sup>(1)</sup> 4,08 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Biatain Ag Non Adhesive:</b> opatrunek leczniczy piankowy [nieprzylepny w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] <b>20x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 62,72 30% <sup>(1)</sup> 25,38 B <sup>(2)</sup> 9,38	<b>Granuflex® Extra Thin:</b> opatrunek leczniczy <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 15,90 30% <sup>(1)</sup> 4,77 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Coloplast		
<b>Emplastry alginatosa et hydrofibrificum (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Coloplast			<b>Granuflex® Extra Thin:</b> opatrunek leczniczy <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 11,72 30% <sup>(1)</sup> 3,52 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Intrasite Conformable:</b> opatrunek hydrożelowy <b>10x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 23,81 30% <sup>(1)</sup> 12,65 B <sup>(2)</sup> 7,87
<b>Bordered Granuflex®:</b> obramowany opatrunek hydrokoloidowy <b>6x6 cm</b> - 1 szt.	WMo	100% 4,07	<b>Emplastry hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Convatec			<b>Intrasite Conformable:</b> opatrunek hydrożelowy <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 12,53 30% <sup>(1)</sup> 6,95 B <sup>(2)</sup> 4,56
<b>Bordered Granuflex®:</b> obramowany opatrunek hydrokoloidowy <b>10x13 cm</b> - 1 szt.	WMo	100% 11,29	<b>GranuGEL®:</b> opatrunek leczniczy [żel] - 1 op. 15 g	WM	100% 11,00 30% <sup>(1)</sup> 3,52 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Intrasite Conformable:</b> opatrunek hydrożelowy <b>10x40 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 45,87 30% <sup>(1)</sup> 23,55 B <sup>(2)</sup> 13,98
<b>Bordered Granuflex®:</b> obramowany opatrunek hydrokoloidowy <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 8,86 30% <sup>(1)</sup> 3,91 B <sup>(2)</sup> 1,79	<b>Emplastry hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Convatec			<b>Emplastry collagenosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Smith & Nephew		
<b>Bordered Granuflex®:</b> obramowany opatrunek hydrokoloidowy <b>10x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 16,23 30% <sup>(1)</sup> 5,10 B <sup>(2)</sup> 0,33	<b>HydroClean advance:</b> opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płuczaco-absorpcyjnym <b>4 cm</b> - 1 szt.	WMo	100% 19,00	<b>Kliniderm Lite Foam Silicone Border:</b> opatrunek <b>7,5x7,5 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 7,97 30% <sup>(1)</sup> 3,48 B <sup>(2)</sup> 1,56
<b>Emplastry hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Convatec			<b>HydroClean advance:</b> opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płuczaco-absorpcyjnym <b>4 cm</b> - 10 szt.	WMo	100% 175,00	<b>Kliniderm Lite Foam Silicone Border:</b> opatrunek <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 13,52 30% <sup>(1)</sup> 5,54 B <sup>(2)</sup> 2,12
<b>Clean WND:</b> opatrunek specjalistyczny <b>15x20 cm</b> - 1 szt.	WMo	100% 21,31 30% <sup>(1)</sup> 6,39 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>HydroClean advance:</b> opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płuczaco-absorpcyjnym <b>7,5x7,5 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 33,21 30% <sup>(1)</sup> 9,96 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Kliniderm Lite Foam Silicone Border:</b> opatrunek <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 28,85 30% <sup>(1)</sup> 10,90 B <sup>(2)</sup> 3,20
<b>Emplastry conlativi (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> W: Epidermolysis bullosa. Przewlekłe owrodzenia.			<b>HydroClean advance:</b> opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płuczaco-absorpcyjnym <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 55,51 30% <sup>(1)</sup> 16,65 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Klinion		
<b>CoFlex TLC Calamine Lite:</b> opatrunek <b>7,62x550 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 90,93 30% <sup>(1)</sup> 28,77 B <sup>(2)</sup> 2,13	<b>Emplastry collagenosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Paul Hartmann			<b>Kliniderm® Foam Border Silicone:</b> opatrunek <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 13,52 30% <sup>(1)</sup> 5,54 B <sup>(2)</sup> 2,12
<b>CoFlex TLC Calamine Lite:</b> opatrunek <b>10x550 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 116,54 30% <sup>(1)</sup> 34,96 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>HydroClean advance cavity:</b> opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płuczaco-absorpcyjnym <b>7,5x7,5 cm</b> - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM	100% 33,21 30% <sup>(1)</sup> 9,96 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Kliniderm® Foam Border Silicone:</b> opatrunek <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 28,85 30% <sup>(1)</sup> 10,90 B <sup>(2)</sup> 3,20
<b>Emplastry polyurethanum spumatum (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Andover Healthcare			<b>Emplastry collagenosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> W: Przewlekłe owrodzenia. Epidermolysis bullosa.			<b>Kliniderm® Foam Border Silicone Heel:</b> opatrunek <b>20x20,8 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 37,35 30% <sup>(1)</sup> 13,41 B <sup>(2)</sup> 3,15
<b>CoFlex TLC Zinc Lite:</b> opatrunek <b>7,62x550 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 90,93 30% <sup>(1)</sup> 28,77 B <sup>(2)</sup> 2,13	<b>Hydrocoll:</b> opatrunek leczniczy <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 10,10 30% <sup>(1)</sup> 5,15 B <sup>(2)</sup> 3,03	<b>Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Klinion		
<b>CoFlex TLC Zinc Lite:</b> opatrunek <b>10x550 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 116,54 30% <sup>(1)</sup> 34,96 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Hydrocoll:</b> opatrunek leczniczy <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 24,64 30% <sup>(1)</sup> 13,51 B <sup>(2)</sup> 8,74	<b>Kliniderm® Foam Border Silicone:</b> opatrunek <b>15x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 50,49 30% <sup>(1)</sup> 17,30 B <sup>(2)</sup> 3,07
<b>Emplastry polyurethanum spumatum (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Andover Healthcare			<b>Hydrocoll:</b> opatrunek leczniczy <b>20x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 39,42 30% <sup>(1)</sup> 19,63 B <sup>(2)</sup> 11,15	<b>Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> W: Przewlekłe owrodzenia. Epidermolysis bullosa.		
<b>Fibracol Plus:</b> opatrunek leczniczy <b>10,2x11,1 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 76,18 30% <sup>(1)</sup> 27,68 B <sup>(2)</sup> 6,89	<b>Hydrocoll Concave:</b> opatrunek leczniczy <b>8x12 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 18,52 30% <sup>(1)</sup> 13,77	<b>Kliniderm® Foam Border Silicone Sacrum:</b> opatrunek <b>22,5x22,5 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 60,40 30% <sup>(1)</sup> 20,00 B <sup>(2)</sup> 2,69
<b>Fibracol Plus:</b> opatrunek leczniczy <b>10,2x22,2 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 138,57 30% <sup>(1)</sup> 41,57 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Hydrocoll Sacral:</b> opatrunek leczniczy <b>12x18 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 29,58 30% <sup>(1)</sup> 18,90	<b>Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Klinion		
<b>Emplastry collagenosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Johnson & Johnson			<b>Hydrocoll Thin:</b> opatrunek leczniczy <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 9,05 30% <sup>(1)</sup> 4,10 B <sup>(2)</sup> 1,98	<b>Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> W: Przewlekłe owrodzenia. Epidermolysis bullosa.		
<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny <b>5,5x12 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 8,84 30% <sup>(1)</sup> 3,58 B <sup>(2)</sup> 1,32	<b>Hydrocoll Thin:</b> opatrunek leczniczy <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 16,53 30% <sup>(1)</sup> 5,40 B <sup>(2)</sup> 0,63	<b>Kliniderm® Foam PHMB:</b> opatrunek <b>10x10</b> - 1 szt.	WM	100% 13,80 30% <sup>(1)</sup> 5,20 B <sup>(2)</sup> 1,51
			<b>Emplastry hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Paul Hartmann					



Naszym wyborem

enarenal  
enalaprilii maleas

Kliniderm® Foam PHMB: opatrunek 15x15 - 1 szt.	WM 100% 29,12 30% <sup>(1)</sup> 9,76 B <sup>(2)</sup> 1,46	Mepilex: opatrunek leczniczy 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 41,68 30% <sup>(1)</sup> 17,24 B <sup>(2)</sup> 6,77	Mepitel: opatrunek jalowy 7,5x10 cm - 1 szt.	WM 100% 12,11 30% <sup>(1)</sup> 5,49 B <sup>(2)</sup> 2,65
Kliniderm® Foam PHMB: opatrunek 20x20 - 1 szt.	WM 100% 49,17 30% <sup>(1)</sup> 14,75 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Mepilex: opatrunek leczniczy 20x50 cm - 1 szt.	WM 100% 125,32 30% <sup>(1)</sup> 45,53 B <sup>(2)</sup> 11,33	Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych Spółka Akcyjna	WM 100% 13,02 30% <sup>(1)</sup> 4,73 B <sup>(2)</sup> 1,17
Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa Klinion	WM 100% 13,52 30% <sup>(1)</sup> 5,54 B <sup>(2)</sup> 2,12	Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa Mölnlycke Health Care	WM 100% 9,37 30% <sup>(1)</sup> 3,83 B <sup>(2)</sup> 1,46	Mextra Superabsorbent: opatrunek specjalistyczny 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 26,05 30% <sup>(1)</sup> 7,91 B <sup>(2)</sup> 1,17
Kliniderm® Foam Silicone: opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 28,85 30% <sup>(1)</sup> 10,90 B <sup>(2)</sup> 3,20	Mepilex Ag: opatrunek leczniczy 6x8,5 cm - 1 szt.	WM 100% 33,63 30% <sup>(1)</sup> 10,82 B <sup>(2)</sup> 1,05	Mextra Superabsorbent: opatrunek specjalistyczny 12,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 38,96 30% <sup>(1)</sup> 11,69 B <sup>(2)</sup> 1,17
Kliniderm® Foam Silicone: opatrunek 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 48,68 30% <sup>(1)</sup> 16,76 B <sup>(2)</sup> 3,08	Mepilex Ag: opatrunek leczniczy 10x21 cm - 1 szt.	WM 100% 26,39 30% <sup>(1)</sup> 9,42 B <sup>(2)</sup> 2,15	Mextra Superabsorbent: opatrunek specjalistyczny 17,5x22,5 cm - 1 szt.	WM 100% 47,51 30% <sup>(1)</sup> 14,25 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Kliniderm® Foam Silicone: opatrunek 20x20 cm - 1 szt.	WM 100% 22,79 30% <sup>(1)</sup> 8,83 B <sup>(2)</sup> 2,84	Mepilex Ag: opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 47,51 30% <sup>(1)</sup> 14,25 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa Mölnlycke Health Care	WM 100% 77,13 30% <sup>(1)</sup> 23,14 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa H&R Healthcare	WM 100% 22,79 30% <sup>(1)</sup> 8,83 B <sup>(2)</sup> 2,84	Mepilex Ag: opatrunek leczniczy 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 26,39 30% <sup>(1)</sup> 9,42 B <sup>(2)</sup> 2,15	Microdacyn® 60 Hydrogel: żel - 1 but. 250 g	WM 100% 48,41 30% <sup>(1)</sup> 22,50 B <sup>(2)</sup> 11,39
Kliniderm® Foam Silicone Heel: opatrunek 10x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 22,79 30% <sup>(1)</sup> 8,83 B <sup>(2)</sup> 2,84	Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa Mölnlycke Health Care	WM 100% 47,51 30% <sup>(1)</sup> 14,25 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Microdacyn® 60 Hydrogel: żel - 1 but. 120 g	WM 100% 39,50 30% <sup>(1)</sup> 12,43 B <sup>(2)</sup> 4,23
Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle owrzedzenia. Epidermolysis bullosa. Klinion	WM 100% 7,32 30% <sup>(1)</sup> 3,25 B <sup>(2)</sup> 1,51	Mepilex Border Ag: opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 36,13 30% <sup>(1)</sup> 19,16 B <sup>(2)</sup> 11,89	Emplastry hydropolymerosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa KINGEL	WM 100% 12,43 30% <sup>(1)</sup> 4,23 B <sup>(2)</sup> 0,71
Kliniderm® Lite Foam Silicone: opatrunek 6x8,5 cm - 1 szt.	WM 100% 13,52 30% <sup>(1)</sup> 5,54 B <sup>(2)</sup> 2,12	Mepilex Border Ag: opatrunek leczniczy 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 36,13 30% <sup>(1)</sup> 19,16 B <sup>(2)</sup> 11,89	Purilon Gel: opatrunek leczniczy [żel] - 1 op. 15 g	WM 100% 23,00 30% <sup>(1)</sup> 6,90 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Kliniderm® Lite Foam Silicone: opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 28,85 30% <sup>(1)</sup> 10,90 B <sup>(2)</sup> 3,20	Emplastry collagenosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa Mölnlycke Health Care	WM 100% 34,29 30% <sup>(1)</sup> 20,04 B <sup>(2)</sup> 2,04	Emplastry conlativi (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa Coloplast	WM 100% 23,00 30% <sup>(1)</sup> 6,90 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Kliniderm® Lite Foam Silicone: opatrunek 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 113,53 30% <sup>(1)</sup> 34,06 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Mepilex Border Flex: opatrunek 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM 100% 7,97 30% <sup>(1)</sup> 2,84 B <sup>(2)</sup> 0,64	RespoSorb Silicone: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 10x20 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 18,26 30% <sup>(1)</sup> 5,48 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Kliniderm® Lite Foam Silicone: opatrunek 20x50 cm - 1 szt.	WM 100% 113,53 30% <sup>(1)</sup> 34,06 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Mepilex Border Flex: opatrunek 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 20,26 30% <sup>(1)</sup> 6,08 B <sup>(2)</sup> bezpl.	RespoSorb Silicone: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 12,5x12,5 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 5,48 30% <sup>(1)</sup> 1,826 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle owrzedzenia. Epidermolysis bullosa. Klinion	WM 100% 9,84 30% <sup>(1)</sup> 3,11 B <sup>(2)</sup> 0,22	Mepilex Border Flex: opatrunek 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 28,41 30% <sup>(1)</sup> 8,52 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle owrzedzenia. Epidermolysis bullosa. Paul Hartmann	WM 100% 18,26 30% <sup>(1)</sup> 5,48 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Medisorb A: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 9,84 30% <sup>(1)</sup> 3,11 B <sup>(2)</sup> 0,22	Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle owrzedzenia. Epidermolysis bullosa. Mölnlycke Health Care	WM 100% 28,41 30% <sup>(1)</sup> 8,52 B <sup>(2)</sup> bezpl.	RespoSorb Silicone Borde: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 12,5x12,5 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 44,15 30% <sup>(1)</sup> 13,25 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Emplastry alginatosa et hydrofibrificum (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Odleżyny, owrzedzenia podudzi, stopa cukrzycowa, miejsca po pobraniu tkanki do przeszczepu, urazy mechaniczne skóry. Plaster można stosować w fazie rozplymnej tkanki martwiczej (I faza oczyszczania rany) oraz w fazie zaminowania (II faza wzrostu). Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych Spółka Akcyjna	WM 100% 9,84 30% <sup>(1)</sup> 3,11 B <sup>(2)</sup> 0,22	Mepilex Border Flex Lite: opatrunek 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM 100% 7,97 30% <sup>(1)</sup> 2,84 B <sup>(2)</sup> 0,64	RespoSorb Silicone Borde: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 17,5x17,5 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 33,41 30% <sup>(1)</sup> 10,02 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Medisorb H: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 15,70 30% <sup>(1)</sup> 4,71 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Mepilex Border Flex Lite: opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 13,52 30% <sup>(1)</sup> 5,54 B <sup>(2)</sup> 2,12	Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle owrzedzenia. Epidermolysis bullosa. Paul Hartmann	WM 100% 4,52 30% <sup>(1)</sup> 2,83 B <sup>(2)</sup> 2,11
Medisorb H: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 26,26 30% <sup>(1)</sup> 7,88 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Mepilex Border Flex Lite: opatrunek 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 28,41 30% <sup>(1)</sup> 8,52 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Sorbalgon: opatrunek leczniczy 5x5 cm - 1 szt.	WM 100% 10,84 30% <sup>(1)</sup> 4,11 B <sup>(2)</sup> 1,22
Emplastry hydrocolloidosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych Spółka Akcyjna	WM 100% 16,09 30% <sup>(1)</sup> 5,70 B <sup>(2)</sup> 1,24	Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle owrzedzenia. Epidermolysis bullosa. Mölnlycke Health Care	WM 100% 10,56 30% <sup>(1)</sup> 10,56 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Sorbalgon: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 20,59 30% <sup>(1)</sup> 7,12 B <sup>(2)</sup> 1,35
Medisorb Silver: opatrunek chłonny ze srebrem [jalowy, samoprzylepny] 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 16,09 30% <sup>(1)</sup> 5,70 B <sup>(2)</sup> 1,24	Mepilex Border Flex Oval: opatrunek 15x19 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 35,21 30% <sup>(1)</sup> 10,56 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle owrzedzenia. Epidermolysis bullosa. Paul Hartmann	WM 100% 4,52 30% <sup>(1)</sup> 2,83 B <sup>(2)</sup> 2,11
Medisorb Silver: opatrunek chłonny ze srebrem [jalowy, samoprzylepny] 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% 29,69 30% <sup>(1)</sup> 8,91 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle owrzedzenia. Epidermolysis bullosa. Mölnlycke Health Care	WM 100% 10,54 30% <sup>(1)</sup> 5,45 B <sup>(2)</sup> 3,27	Sorbalgon: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 10,84 30% <sup>(1)</sup> 4,11 B <sup>(2)</sup> 1,22
Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych Spółka Akcyjna	WM 100% 16,09 30% <sup>(1)</sup> 5,70 B <sup>(2)</sup> 1,24	Mepilex EM: opatrunek leczniczy 7,5x8,5 cm - 1 szt.	WM 100% 22,90 30% <sup>(1)</sup> 10,43 B <sup>(2)</sup> 5,09	UrgoTul: opatrunek na rany 10x12 cm - 1 szt.	WM 100% 16,46 30% <sup>(1)</sup> 4,94 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Medisorb Silver PAD: opatrunek chłonny ze srebrem, jalowy 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 29,69 30% <sup>(1)</sup> 8,91 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Mepilex EM: opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 38,42 30% <sup>(1)</sup> 13,98 B <sup>(2)</sup> 3,51	UrgoTul: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM 100% 11,47 30% <sup>(1)</sup> 3,822 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych Spółka Akcyjna	WM 100% 16,09 30% <sup>(1)</sup> 5,70 B <sup>(2)</sup> 1,24	Mepilex EM: opatrunek leczniczy 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 30,40 30% <sup>(1)</sup> 9,12 B <sup>(2)</sup> bezpl.	UrgoTul: opatrunek na rany 20x30 cm - 1 szt.	WM 100% 72,07 30% <sup>(1)</sup> 21,62 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Medisorb Silver PAD: opatrunek chłonny ze srebrem, jalowy 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% 29,69 30% <sup>(1)</sup> 8,91 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle owrzedzenia. Epidermolysis bullosa. Mölnlycke Health Care	WM 100% 10,54 30% <sup>(1)</sup> 5,45 B <sup>(2)</sup> 3,27	Emplastry alginatosa et hydrofibrificum (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle i ostre rany (owrzedzenia żyłakowate podudzi, odleżyny). Paul Hartmann	WM 100% 16,46 30% <sup>(1)</sup> 4,94 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych Spółka Akcyjna	WM 100% 28,54 30% <sup>(1)</sup> 11,78 B <sup>(2)</sup> 4,60	Mepilex Talon: opatrunek leczniczy 13x21 cm - 1 szt.	WM 100% 22,90 30% <sup>(1)</sup> 10,43 B <sup>(2)</sup> 5,09	UrgoTul Absorb: opatrunek na rany 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 13,95 30% <sup>(1)</sup> 4,35 B <sup>(2)</sup> 38,10
Mepilex: opatrunek leczniczy 10x21 cm - 1 szt.	WM 100% 22,90 30% <sup>(1)</sup> 10,43 B <sup>(2)</sup> 5,09	Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle owrzedzenia. Epidermolysis bullosa. Mölnlycke Health Care	WM 100% 55,72 30% <sup>(1)</sup> 16,72 B <sup>(2)</sup> bezpl.	UrgoTul Absorb: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM 100% 11,43 30% <sup>(1)</sup> 3,822 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Mepilex: opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 10,43 30% <sup>(1)</sup> 3,49 B <sup>(2)</sup> 1,17	Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle owrzedzenia. Epidermolysis bullosa. Mölnlycke Health Care	WM 100% 16,72 30% <sup>(1)</sup> 5,572 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastry microfibrificum cellulosa (1)Przewlekle owrzedzenia (2)Epidermolysis bullosa URGO sp. z o.o.	WM 100% 27,83 30% <sup>(1)</sup> 8,74 B <sup>(2)</sup> 2,11





METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL

**METRONIDAZOL**  
POLPHARMA  
Metronidazolium

ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM

**Mevalia PKU Motion Tropical 10:** płyn 10 g/70 ml  
- 30 sasz. po 70 ml

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria (PKU) u pacjentów powyżej 3 roku życia  
W: Dieta eliminacyjna w fenylketonurii.

**Mevalia PKU Motion Tropical 20:** płyn 20 g/140 ml  
- 30 sasz. po 140 ml

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria (PKU) u pacjentów powyżej 3 roku życia  
W: Dieta eliminacyjna w fenylketonurii.

**Mevalia PKU Motion Yellow Fruits 20:** płyn 20 g/140 ml - 30 sasz. po 140 ml

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria (PKU) u pacjentów powyżej 3 roku życia  
W: Dieta eliminacyjna w fenylketonurii.

### Fenylketonuria (PKU) u pacjentów powyżej 4 roku życia, u których dobową tolerancja fenylalaniny pozwala na zastosowanie preparatów glikomakroreptydowych

**PKU Sphere 15 o smaku czekoladowym:** proszek 15 g - 30 sasz. 27 g

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria (PKU) u pacjentów powyżej 4 roku życia, u których dobową tolerancja fenylalaniny pozwala na zastosowanie preparatów glikomakroreptydowych  
W: Preparat białkozaszczepczy przeznaczony do postępowania dietetycznego w fenylketonurii. Jest odpowiedni dla pacjentów od 6 r.ż.

**PKU Sphere 15 o smaku czerwonych owoców:** proszek 15 g - 1 op. 27 g

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria (PKU) u pacjentów powyżej 4 roku życia, u których dobową tolerancja fenylalaniny pozwala na zastosowanie preparatów glikomakroreptydowych  
W: Preparat białkozaszczepczy przeznaczony do postępowania dietetycznego w fenylketonurii. Jest odpowiedni dla pacjentów od 6 r.ż.

**PKU Sphere 15 o smaku waniliowym:** proszek 15 g - 1 op. 27 g

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria (PKU) u pacjentów powyżej 4 roku życia, u których dobową tolerancja fenylalaniny pozwala na zastosowanie preparatów glikomakroreptydowych  
W: Preparat białkozaszczepczy przeznaczony do postępowania dietetycznego w fenylketonurii. Jest odpowiedni dla pacjentów od 6 r.ż.

**PKU Sphere 20 o smaku bananowym:** proszek 20 g - 30 sasz. 35 g

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria (PKU) u pacjentów powyżej 4 roku życia, u których dobową tolerancja fenylalaniny pozwala na zastosowanie preparatów glikomakroreptydowych  
W: Preparat białkozaszczepczy przeznaczony do postępowania dietetycznego w fenylketonurii.

**PKU Sphere 20 o smaku cytrynowym:** proszek 20 g - 30 sasz. 35 g

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria (PKU) u pacjentów powyżej 4 roku życia, u których dobową tolerancja fenylalaniny pozwala na zastosowanie preparatów glikomakroreptydowych  
W: Preparat białkozaszczepczy przeznaczony do postępowania dietetycznego w fenylketonurii.

**PKU Sphere 20 o smaku czekoladowym:** proszek 20 g - 30 sasz. 35 g

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria (PKU) u pacjentów powyżej 4 roku życia, u których dobową tolerancja fenylalaniny pozwala na zastosowanie preparatów glikomakroreptydowych  
W: Preparat białkozaszczepczy przeznaczony do postępowania dietetycznego w fenylketonurii.

**PKU Sphere 20 o smaku czerwonych owoców:** proszek 20 g - 1 op. 35 g

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria (PKU) u pacjentów powyżej 4 roku życia, u których dobową tolerancja fenylalaniny pozwala na zastosowanie preparatów glikomakroreptydowych  
W: Preparat białkozaszczepczy przeznaczony do postępowania dietetycznego w fenylketonurii. Jest odpowiedni od 4 r.ż. do dorosłości, w tym dla kobiet w ciąży.

**PKU Sphere 20 o smaku waniliowym:** proszek 20 g - 1 op. 35 g

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria (PKU) u pacjentów powyżej 4 roku życia, u których dobową tolerancja fenylalaniny pozwala na zastosowanie preparatów glikomakroreptydowych  
W: Preparat białkozaszczepczy przeznaczony do postępowania dietetycznego w fenylketonurii. Jest odpowiedni od 4 r.ż. do dorosłości, w tym dla kobiet w ciąży.

**Fenylketonuria (PKU) u pacjentów powyżej 8 roku życia**

**Lophlex:** prosz. do przyg. zaw. doust. [smak neutralny] - 30 sasz. 27,8 g (834 g)

**Lophlex:** prosz. do przyg. zaw. doust. [smak neutralny] - 30 sasz. 28 g (840 g)

**Lophlex:** prosz. do przyg. zaw. doust. [smak owoców leśnych] - 30 sasz. 27,8 g (834 g)

**Lophlex:** prosz. do przyg. zaw. doust. [smak owoców leśnych] - 30 sasz. 28 g (840 g)

**Lophlex:** prosz. do przyg. zaw. doust. [smak pomarańczowy] - 30 sasz. 27,8 g (834 g)

**Lophlex:** prosz. do przyg. zaw. doust. [smak pomarańczowy] - 30 sasz. 28 g (840 g)

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria (PKU) u pacjentów powyżej 8 roku życia  
W: Do postępowania dietetycznego w fenylketonurii u dzieci w wieku powyżej 8 lat i dorosłych.

Źródło: Nutricia

### Gruźlica, w tym również gruźlica wielolekooporna i inne mykobakteriozy

**Ethambutol Teva:** kaps. 250 mg - 250 szt. ◆

**Ethambutol (1)** Gruźlica, w tym również gruźlica wielolekooporna i inne mykobakteriozy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
W: W skojarzeniu z innymi lekami przeciwgruźliczymi: gruźlica płuc i opłucnej (zakazanie pierwotne i wtórne); gruźlica pozapłucna (zwojów móżdżowo-rdzeniowych, kości i stawów, narządów moczowo-płciowych, opon nerwowych). Lek można stosować tylko w leczeniu gruźlicy wywołanej przez drobnoustroje wrażliwe na etambutol.

**Pyrazinamid Farmapol:** tabl. 500 mg - 250 szt.

**Pyrazinamid (1)** Gruźlica, w tym również gruźlica wielolekooporna i inne mykobakteriozy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
W: Produkt jest wskazany do stosowania: w 1-szej fazie leczenia gruźlicy, tj. podczas leczenia intensywnego (1-sze 2 m-ce) w skojarzeniu z ryfamazydem i izoniazydami; zwiększa to skuteczność leczenia, przyspiesza odprężenie i zmniejsza liczbę nawrotów; w leczeniu gruźlicy płuc i gruźlicy pozapłucnej, wywołanej przez prątki oporne na główne chemioterapeutyki przeciwgruźlicze (izoniazyd lub ryfamycynę), zawsze w skojarzeniu z innymi lekami przeciwgruźliczymi.

**Rifamazid®:** kaps. 150/100 mg - 100 szt. ◆

**Rifamazid (1)** Gruźlica, w tym również gruźlica wielolekooporna i inne mykobakteriozy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
W: Produkt jest wskazany do stosowania: w 1-szej fazie leczenia gruźlicy, tj. podczas leczenia intensywnego (1-sze 2 m-ce) w skojarzeniu z ryfamazydem i izoniazydami; zwiększa to skuteczność leczenia, przyspiesza odprężenie i zmniejsza liczbę nawrotów; w leczeniu gruźlicy płuc i gruźlicy pozapłucnej, wywołanej przez prątki oporne na główne chemioterapeutyki przeciwgruźlicze (izoniazyd lub ryfamycynę), zawsze w skojarzeniu z innymi lekami przeciwgruźliczymi.

**Rifampicin + Isoniazid (1)** Gruźlica, w tym również gruźlica wielolekooporna i inne mykobakteriozy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
W: Wszystkie postacie gruźlicy płuc i pozapłucnej, zarówno zdiagnozowanej po raz pierwszy jak i w wznowach z zachowaną wrażliwością prątków na ryfamycynę i izoniazyd. Uwaga. Przed rozpoczęciem leczenia produktem oraz kilkakrotnie w czasie leczenia tym produktem należy określić wrażliwość prątków na ryfamycynę i izoniazyd. Jeśli wykazuje się oporność prątków na ryfamycynę i/lub izoniazyd oraz brak reakcji pacjenta na leczenie, należy zmienić sposób leczenia. Rifamazid należy podawać zgodnie z oficjalnymi zaleceniami lokalnymi, dotyczącymi właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 150 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt. ◆

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

**Rifampicyna TZF:** kaps. 300 mg - 100 szt.

### Indukcja remisji u dorosłych pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające

**Cortiment MMX:** tabl. o przedl. uwalnianiu 9 mg - 30 szt.

**Budesonide (1)** Indukcja remisji u pacjentów z aktywnym mikroskopowym zapaleniem jelita grubego (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Indukcja remisji u dorosłych pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające; indukcja remisji u pacjentów pediatrycznych z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią choroby Leśniowskiego-Crohna z zajęciem jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające; indukcja remisji u pacjentów z aktywnym mikroskopowym zapaleniem jelita grubego.

**Indukcja remisji u dzieci i młodzieży powyżej 5 r.ż. z czynną postacią choroby Leśniowskiego-Crohna**

**Modulen® IBD:** prosz. - 1 op. 400 g

Dieta kompletna zawierająca TGF-beta 2 (1) Indukcja remisji u dzieci i młodzieży powyżej 5 r.ż. z czynną postacią choroby Leśniowskiego-Crohna

**Indukcja remisji u pacjentów z aktywnym mikroskopowym zapaleniem jelita grubego**

**Cortiment MMX:** tabl. o przedl. uwalnianiu 9 mg - 30 szt.

**Budesonide (1)** Indukcja remisji u pacjentów z aktywnym mikroskopowym zapaleniem jelita grubego (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Indukcja remisji u dorosłych pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające; indukcja remisji u pacjentów pediatrycznych z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią choroby Leśniowskiego-Crohna z zajęciem jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające; indukcja remisji u pacjentów z aktywnym mikroskopowym zapaleniem jelita grubego.

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**

**Indukcja remisji u pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające**



Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

$\beta$ -adrenergiczne ( $\beta$ -adrenolitykami) jest przeciwwskazane. Jako leczenie wspomagające w połączeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie śródgałkowe, kiedy ciśnienie śródgałkowe jest niewystarczająco zmniejszane przy zastosowaniu pojedynczego leku.

<b>Azopt:</b> krople do oczu [zaw.] 10 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	33,43
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,14
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Brinzolamide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Preparat jest wskazany do obniżania podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem przesączania w monoterapii u pacjentów dorosłych nie reagujących na leczenie  $\beta$ -blokerami lub u pacjentów dorosłych, u których  $\beta$ -blokerzy są przeciwwskazane; oraz w leczeniu skojarzonym z  $\beta$ -blokerami lub analogami prostaglandyn.

<b>Betoptic® 0,5%:</b> krople do oczu 5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	22,40
		100%	12,03
		30% <sup>(1)</sup>	8,17
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Betoptic® S:</b> krople do oczu 2,5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	23,59
		30% <sup>(1)</sup>	15,88
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Betaxolol** (1) Jaskra (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
W: Obniżenie ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z przewlekłą jaskrą z otwartym kątem przesączania lub podwyższonym ciśnieniem wewnątrzgałkowym. Produkt leczniczy może być stosowany w monoterapii lub jako produkt leczniczy uzupełniający.

<b>Bimaro Duo:</b> krople do oczu [roztw.] 0,3 mg/ml + 5 mg/ml - 1 but. 3 ml ◆	Rx	100%	42,20
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,96
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Bimaro Duo:</b> krople do oczu [roztw.] 0,3 mg/ml + 5 mg/ml - 3 but. 3 ml ◆	Rx	100%	116,66
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	19,29
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Bimatoprost + Timolol** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Obniżenie ciśnienia wewnątrzgałkowego u dorosłych pacjentów z jaskrą z otwartym kątem przesączania lub podwyższonym ciśnieniem wewnątrzgałkowym, w których nie następuje dostateczna reakcja na stosowane miejscowo leki blokujące receptory  $\beta$ -adrenergiczne lub analogi prostaglandyn.

<b>Bimican:</b> krople do oczu [roztw.] 0,3 mg/ml - 1 but. 3 ml	Rx	100%	44,01
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	11,77
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Bimican:</b> krople do oczu [roztw.] 0,3 mg/ml - 3 but. 3 ml	Rx	100%	122,01
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	24,64
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Bimatoprost** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w przewlekłej jaskrze otwartego kąta i nadciśnieniu wewnątrzgałkowym u osób dorosłych (w monoterapii lub jako leczenie wspomagające podczas stosowania leków  $\beta$ -adrenolitycznych).

<b>Bimifree:</b> krople do oczu [roztw.] 0,3 mg/ml - 1 but. 3 ml	Rx	100%	39,95
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,71
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Bimifree:</b> krople do oczu [roztw.] 0,3 mg/ml - 3 but. 3 ml	Rx	100%	109,88
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,51
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Bimatoprost** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w przewlekłej jaskrze otwartego kąta i nadciśnieniu wewnątrzgałkowym u osób dorosłych (w monoterapii lub jako leczenie wspomagające podczas stosowania leków  $\beta$ -adrenolitycznych).

<b>Bimifree Combi:</b> krople do oczu [roztw.] (0,3 mg + 5 mg/ml) - 1 but. 3 ml ◆	Rx	100%	42,20
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,96
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Bimifree Combi:</b> krople do oczu [roztw.] (0,3 mg + 5 mg/ml) - 3 but. 3 ml ◆	Rx	100%	116,66
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	19,29
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Bimatoprost + Timolol** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Obniżenie ciśnienia wewnątrzgałkowego u dorosłych pacjentów z jaskrą otwartego kąta lub nadciśnieniem wewnątrzgałkowym, u których nie uzyskano zadowalającej odpowiedzi na stosowane miejscowo  $\beta$ -adrenolityki lub analogi prostaglandyn.

<b>DuoTrav:</b> krople do oczu (40 $\mu$ g + 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	45,46
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	17,01
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Travoprost + Timolol** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Obniżenie ciśnienia wewnątrzgałkowego (ang. Intraocular Pressure, IOP) u dorosłych pacjentów z jaskrą z otwartym kątem lub nadciśnieniem ocznym, u których nie uzyskuje się wystarczającej odpowiedzi po stosowaniu miejscowych leków  $\beta$ -adrenolitycznych lub analogów prostaglandyn.

<b>Biprolast:</b> krople do oczu [roztw.] 2 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	29,84
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,55
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Biprolast:</b> krople do oczu [roztw.] 2 mg/ml - 3 but. 5 ml	Rx	100%	64,21
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,00
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Brimonidine tartate** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia śródgałkowego (CSG) u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem przesączania lub nadciśnieniem ocznym. W monoterapii u pacjentów, u których miejscowe stosowanie  $\beta$ -adrenolityków jest przeciwwskazane. W leczeniu skojarzonym z innymi produktami leczniczymi obniżającymi ciśnienie śródgałkowe, jeżeli zmniejszenie ciśnienia z użyciem tych produktów jest niewystarczające.

<b>Briglau Free:</b> krople do oczu [roztw.] 2 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	23,80
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Briglau Free:</b> krople do oczu [roztw.] 2 mg/ml - 3 but. 5 ml ◆	Rx	100%	63,71
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,00
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Brimonidine tartate** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Lek jest stosowany w celu obniżenia podwyższonego ciśnienia śródgałkowego u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem lub nadciśnieniem ocznym; w monoterapii u pacjentów, u których leczenie miejscowymi lekami blokującymi receptory  $\beta$ -adrenergiczne ( $\beta$ -adrenolitykami) jest przeciwwskazane. Jako leczenie wspomagające w połączeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie śródgałkowe, kiedy ciśnienie śródgałkowe jest niewystarczająco zmniejszane przy zastosowaniu pojedynczego leku.

<b>Briglau PPH:</b> krople do oczu 2 mg/ml - 1 op. 5 ml ◆	Rx	100%	30,41
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,12
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Brimonidine tartate** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia śródgałkowego (CSG) u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem przesączania lub nadciśnieniem ocznym. W monoterapii u pacjentów, u których miejscowe stosowanie  $\beta$ -adrenolityków jest przeciwwskazane. W leczeniu skojarzonym z innymi lekami obniżającymi ciśnienie śródgałkowe, jeżeli zmniejszenie ciśnienia z użyciem tych leków jest niewystarczające.

<b>Brinzolamide Genoptim:</b> krople do oczu [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	29,04
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,75
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Brinzolamide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Produkt leczniczy jest wskazany do obniżania podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem przesączania, w monoterapii u pacjentów dorosłych nie reagujących na leczenie  $\beta$ -adrenolitykami lub u pacjentów dorosłych, u których  $\beta$ -adrenolityki są przeciwwskazane oraz w leczeniu skojarzonym z  $\beta$ -adrenolitykami lub analogami prostaglandyn.

<b>Brinzolamide Genoptim:</b> krople do oczu [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	29,04
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,75
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Brinzolamide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Produkt leczniczy jest wskazany do obniżania podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem przesączania, w monoterapii u pacjentów dorosłych nie reagujących na leczenie  $\beta$ -adrenolitykami lub u pacjentów dorosłych, u których  $\beta$ -adrenolityki są przeciwwskazane oraz w leczeniu skojarzonym z  $\beta$ -adrenolitykami lub analogami prostaglandyn.

<b>Brinzolamide Genoptim:</b> krople do oczu [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	29,04
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,75
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Brinzolamide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Produkt leczniczy jest wskazany do obniżania podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem przesączania, w monoterapii u pacjentów dorosłych nie reagujących na leczenie  $\beta$ -adrenolitykami lub u pacjentów dorosłych, u których  $\beta$ -adrenolityki są przeciwwskazane oraz w leczeniu skojarzonym z  $\beta$ -adrenolitykami lub analogami prostaglandyn.

<b>Brinzolamide Genoptim:</b> krople do oczu [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	29,04
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,75
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Brinzolamide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Produkt leczniczy jest wskazany do obniżania podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem przesączania, w monoterapii u pacjentów dorosłych nie reagujących na leczenie  $\beta$ -adrenolitykami lub u pacjentów dorosłych, u których  $\beta$ -adrenolityki są przeciwwskazane oraz w leczeniu skojarzonym z  $\beta$ -adrenolitykami lub analogami prostaglandyn.

<b>Brinzolamide Genoptim:</b> krople do oczu [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	29,04
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,75
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Brinzolamide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Produkt leczniczy jest wskazany do obniżania podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem przesączania, w monoterapii u pacjentów dorosłych nie reagujących na leczenie  $\beta$ -adrenolitykami lub u pacjentów dorosłych, u których  $\beta$ -adrenolityki są przeciwwskazane oraz w leczeniu skojarzonym z  $\beta$ -adrenolitykami lub analogami prostaglandyn.

<b>Brinzolamide Genoptim:</b> krople do oczu [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	29,04
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,75
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Brinzolamide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Produkt jest wskazany do obniżania podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z nadciśnieniem ocznym, z jaskrą z otwartym kątem, z jaskrą tętobkową

<b>Ganfort®:</b> krople do oczu [roztw.] (0,3 mg + 5 mg/ml) - 1 but. 3 ml	Rx	100%	42,33
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,09
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Bimatoprost + Timolol** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Obniżenie ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z jaskrą otwartego kąta lub nadciśnieniem wewnątrzgałkowym, u których nie następuje dostateczna odpowiedź na stosowane miejscowo  $\beta$ -blokerzy lub analogi prostaglandyn.

<b>Latacom:</b> krople do oczu [roztw.] (50 $\mu$ g + 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml ◆	Rx	100%	41,79
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	13,34
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Latacom:</b> krople do oczu [roztw.] (50 $\mu$ g + 5 mg/ml) - 3 but. 2,5 ml ◆	Rx	100%	85,61
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,00
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Latanoprost + Timolol** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Obniżenie ciśnienia wewnątrzgałkowego (ang. intraocular pressure, IOP) u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem oraz podwyższonym ciśnieniem wewnątrzgałkowym, u których reakcja na miejscowo stosowane leki  $\beta$ -adrenolityczne lub analogi prostaglandyn jest niewystarczająca.

<b>Latalux:</b> krople do oczu [roztw.] 50 $\mu$ g/ml - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	36,12
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,67
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Latanoprost** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem przesączania oraz z nadciśnieniem wewnątrzgałkowym. Wskazaniem do stosowania produktu u dzieci i młodzieży jest zwiększone ciśnienie śródgałkowe oraz jaskra wieku dziecięcego.

<b>Latanoprost + Timolol Genoptim:</b> krople do oczu [roztw.] (50 $\mu$ g + 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml ◆	Rx	100%	30,76
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Latanoprost + Timolol** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych (w tym osób starszych) w celu obniżenia ciśnienia wewnątrzgałkowego (ang. IOP) u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem oraz podwyższonym ciśnieniem wewnątrzgałkowym, u których reakcja na miejscowo stosowane leki  $\beta$ -adrenolityczne lub analogi prostaglandyn jest niewystarczająca.

<b>Latanoprost Genoptim:</b> krople do oczu [roztw.] 50 $\mu$ g/ml - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	33,92
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,47
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Latanoprost** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z jaskrą otwartego kąta i nadciśnieniem ocznym. Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u dzieci i młodzieży z podwyższonym ciśnieniem wewnątrzgałkowym i jaskrą dziecięcą i młodzieńczą.

<b>Lumigan®:</b> krople do oczu [roztw.] 0,1 mg/ml - 1 op. 3 ml	Rx	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	39,91
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Lumigan®:</b> krople do oczu [roztw.] 0,3 mg/ml - 1 op. 3 ml	Rx	100%	39,91
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,67
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Bimatoprost** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w przewlekłej jaskrze otwartego kąta i nadciśnieniu wewnątrzgałkowym u osób dorosłych (w monoterapii lub jako leczenie wspomagające podczas stosowania leków  $\beta$ -adrenolitycznych).

<b>Monoprost®:</b> krople do oczu [roztw.] 50 $\mu$ g/ml - 30 minin.	Rx	100%	41,58
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,80
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Monoprost®:</b> krople do oczu [roztw.] 50 $\mu$ g/ml - 90 minin.	Rx	100%	113,93
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,60
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Latanoprost** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Zmniejszenie podwyższonego ciśnienia śródgałkowego u pacjentów dorosłych z jaskrą otwartego kąta i nadciśnieniem śródgałkowym.

<b>Nodofree:</b> krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	19,84
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,38
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Nodofree:</b> krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 3 but. 5 ml	Rx	100%	54,85
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,20
		S	



## W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.Sumamigren  
Sumatriptanum

Ważny: Produkt jest stosowany jako lek wspomagający w połączeniu z  $\beta$ -adrenolitykami lub w monoterapii u pacjentów, którzy nie reagują na leczenie  $\beta$ -adrenolitykami, lub u pacjentów, u których  $\beta$ -adrenolityki są przeciwwskazane.

Polska Warszawa	
Nodofree Combi: krople do oczu [roztw.] (20 mg+ 5 mg/ml) - 1 but. 5 ml	100% 26,49
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,20
	S <sup>(3)</sup> bezpl.
Nodofree Combi: krople do oczu [roztw.] (20 mg+ 5 mg/ml) - 3 but. 5 ml	100% 71,76
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 8,00
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Dorzolamide + Timolol** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy wskazany w leczeniu zwiększonego ciśnienia śródokowego u pacjentów z jaskrą otwartego kąta lub jaskrą w przebiegu zespołu rzekomego złuszczenia (pseudoeksfoliacji), gdy monoterapia lekiem  $\beta$ -adrenolitycznym jest niewystarczająca.

Polska Warszawa	
Nodom: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 5 ml	100% 22,90
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 8,44
	S <sup>(3)</sup> bezpl.
Nodom: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 3 but. 5 ml	100% 54,86
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 7,21
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Dorzolamide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Preparat jest wskazany jako lek wspomagający w połączeniu z  $\beta$ -adrenolitykami; w monoterapii u pacjentów, którzy nie reagują na leczenie  $\beta$ -adrenolitykami lub u pacjentów, u których  $\beta$ -adrenolityki są przeciwwskazane; w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzokowego w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem, jaskry torebkowej.

Polska Warszawa	
Nodom Combi: krople do oczu [roztw.] (20 mg+ 5 mg/ml) - 1 but. 5 ml	100% 30,41
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 7,12
	S <sup>(3)</sup> bezpl.
Nodom Combi: krople do oczu [roztw.] (20 mg+ 5 mg/ml) - 3 but. 5 ml	100% 71,98
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 8,00
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Dorzolamide + Timolol** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Lek jest wskazany w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzokowego u chorych z jaskrą z otwartym kątem lub jaskrą w zespole rzekomego złuszczenia, gdy terapia lekiem  $\beta$ -adrenolitycznym podawanym miejscowo jest niewystarczająca.

Polpharma	
Oftensin®: krople do oczu [roztw.] 2,5 mg/ml - 1 but. 5 ml	100% 5,51
	30% <sup>(1)</sup> 1,65
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
	S <sup>(3)</sup> bezpl.
Oftensin®: krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 5 ml	100% 5,51
	30% <sup>(1)</sup> 1,65
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Timolol** (1) Jaskra (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie zwiększonego ciśnienia wewnątrzokowego u pacjentów z nadciśnieniem ocznym, przewlekłą jaskrą z otwartym kątem.

Polpharma	
Oftidorex: krople do oczu [roztw.] (20 mg+ 5 mg/ml) - 1 but. 5 ml	100% 26,39
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,20
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Dorzolamide + Timolol** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego w jaskrze otwartego kąta lub jaskrze torebkowej, gdy monoterapia lekiem  $\beta$ -adrenolitycznym jest niewystarczająca.

Bausch Health	
Optilamid: krople do oczu [zaw.] 10 mg/ml - 1 but. 5 ml	100% 30,41
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 7,12
	S <sup>(3)</sup> bezpl.
Optilamid: krople do oczu [zaw.] 10 mg/ml - 3 but. 5 ml	100% 79,56
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 8,09
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Brinzolamide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Optilamid jest wskazany do obniżania podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem w monoterapii u pacjentów dorosłych niereagujących na leczenie  $\beta$ -adrenolitykami lub u pacjentów dorosłych, u których  $\beta$ -adrenolityki są przeciwwskazane; oraz w leczeniu skrajnym z  $\beta$ -adrenolitykami lub analogami prostaglandyn.

Polpharma	
Pilocarpinum WZF 2%: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 2 but. 5 ml	100% 19,24
	30% <sup>(1)</sup> 5,77
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Pilocarpine hydrochloride** (1) Jaskra (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Jaskra z otwartym kątem. Jaskra z wąskim kątem.

Polska Warszawa	
Rozacom: krople do oczu [roztw.] (20 mg+ 5 mg/ml) - 1 but. 5 ml	100% 30,98
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 7,69
	S <sup>(3)</sup> bezpl.
Rozacom: krople do oczu [roztw.] (20 mg+ 5 mg/ml) - 3 but. 5 ml	100% 71,98
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 8,00
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Dorzolamide + Timolol** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Lek wskazany jest w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzokowego u chorych z jaskrą z otwartym kątem lub jaskrą w przebiegu zespołu rzekomego złuszczenia, gdy terapia lekiem  $\beta$ -adrenolitycznym jest niewystarczająca.

Polska Warszawa	
Rozaduo: krople do oczu [roztw.] (40 $\mu$ g+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml	100% 39,27
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 10,82
	S <sup>(3)</sup> bezpl.
Rozaduo: krople do oczu [roztw.] (40 $\mu$ g+ 5 mg/ml) - 3 but. 2,5 ml	100% 108,81
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 21,87
	S <sup>(3)</sup> bezpl.
Rozaduo: krople do oczu [roztw.] (40 $\mu$ g+ 5 mg/ml) - 4 but. 2,5 ml	100% 141,95
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 26,03
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Travoprost + Timolol** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Lek jest wskazany do obniżania ciśnienia wewnątrzokowego (ang. IOP) u dorosłych pacjentów z jaskrą z otwartym kątem lub nadciśnieniem ocznym, u których nie uzyskuje się wystarczającej odpowiedzi po stosowaniu miejscowych leków  $\beta$ -adrenolitycznych lub analogów prostaglandyn.

Polska Warszawa	
Rozalini: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 5 ml	100% 24,04
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 9,58
	S <sup>(3)</sup> bezpl.
Rozalini: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 3 but. 5 ml	100% 56,31
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 8,66
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Dorzolamide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie zwiększonego ciśnienia wewnątrzokowego u pacjentów z nadciśnieniem ocznym; jaskrą z otwartym kątem; jaskrą torebkową.

Adamed	
Rozaprost: krople do oczu [roztw.] 50 $\mu$ g/ml - 1 but. 2,5 ml	100% 38,06
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 9,61
	S <sup>(3)</sup> bezpl.
Rozaprost: krople do oczu [roztw.] 50 $\mu$ g/ml - 3 but. 2,5 ml	100% 101,65
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 14,71
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Latanoprost** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Produkt obniża ciśnienie wewnątrzokowe. Wskazaniem do jego stosowania jest jaskra otwartego kąta oraz nadciśnienie wewnątrzokowe. Wskazaniem do stosowania produktu u dzieci i młodzieży jest zwiększone ciśnienie śródokowe oraz jaskra wieku dziecięcego.

Adamed	
Rozaprost Mono: krople do oczu [roztw.] 50 $\mu$ g/ml - 30 poj. 0,2 ml	100% 43,22
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 8,44
	S <sup>(3)</sup> bezpl.
Rozaprost Mono: krople do oczu [roztw.] 50 $\mu$ g/ml - 90 poj. 0,2 ml	100% 120,79
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 16,46
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Latanoprost** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych w celu obniżenia podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego u pacjentów z jaskrą otwartego kąta i nadciśnieniem wewnątrzokowym. Jest również wskazany do stosowania u dzieci i młodzieży w celu obniżenia podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego u pacjentów z jego podwyższeniem i z jaskrą wieku dziecięcego.

Adamed	
Tilaprox: krople do oczu [roztw.] (50 $\mu$ g+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml	100% 36,80
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 8,35
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Latanoprost + Timolol** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Obniżenie ciśnienia wewnątrzokowego u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem przesączania oraz podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowym u których reakcja na miejscowo stosowane leki  $\beta$ -adrenolityczne lub analogi prostaglandyn jest niewystarczająca.

Apotex Inc	
Travatan®: krople do oczu [roztw.] 40 $\mu$ g/ml - 1 but. 2,5 ml	100% 38,76
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 10,31
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Travoprost** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego u pacjentów z nadciśnieniem ocznym lub jaskrą z otwartym kątem przesączania.

Polska Warszawa	
Travoprost+Timolol Genoptim: krople do oczu [roztw.] (40 $\mu$ g+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml	100% 39,27
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 10,82
	S <sup>(3)</sup> bezpl.
Travoprost+Timolol Genoptim: krople do oczu [roztw.] (40 $\mu$ g+ 5 mg/ml) - 3 but. 2,5 ml	100% 107,23
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 8,00
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Travoprost + Timolol** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do obniżania ciśnienia wewnątrzokowego (ang. IOP) u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem lub nadciśnieniem ocznym, u których nie uzyskuje się wystarczającej odpowiedzi po stosowaniu miejscowych leków  $\beta$ -adrenolitycznych lub analogów prostaglandyn.

Synoptis Pharma	
Travoprost + Timolol Medical Valley: krople do oczu [roztw.] (40 $\mu$ g+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml	100% 32,69
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 4,24
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Travoprost + Timolol** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do obniżania ciśnienia wewnątrzokowego (ang. Intraocular Pressure, IOP) u dorosłych pacjentów z jaskrą z otwartym kątem lub nadciśnieniem ocznym, u których nie uzyskuje się wystarczającej odpowiedzi po stosowaniu miejscowych leków  $\beta$ -adrenolitycznych lub analogów prostaglandyn.

Medical Valley Invest AB	
Travoprost Genoptim: krople do oczu [roztw.] 40 $\mu$ g/ml - 1 but. 2,5 ml	100% 36,44
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 7,99
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Travoprost** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem ocznym lub jaskrą z otwartym kątem przesączania. Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego u dzieci i młodzieży w wieku od 2 m-cy do poniżej 18 lat z nadciśnieniem ocznym lub jaskrą dziecięcą.

Synoptis Pharma	
Trusopt®: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 5 ml	100% 21,36
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 6,90
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Dorzolamide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie zwiększonego ciśnienia wewnątrzokowego u pacjentów z nadciśnieniem ocznym, jaskrą z otwartym kątem, jaskrą torebkową i innymi wtórnymi przypadkami jaskry z otwartym kątem.

Santen Oy	
Vizibim: krople do oczu [roztw.] 0,3 mg/ml - 1 but. 3 ml	100% 39,73
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 7,49
	S <sup>(3)</sup> bezpl.
Vizibim: krople do oczu [roztw.] 0,3 mg/ml - 3 but. 3 ml	100% 109,20
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 11,83
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Bimatoprost** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego w przewlekłej jaskrze otwartego kąta i nadciśnieniu wewnątrzokowym u osób dorosłych (w monoterapii lub jako leczenie wspomagające podczas stosowania leków  $\beta$ -adrenolitycznych).

Bausch Health	
Vizidor: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 5 ml	100% 19,67
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 5,21
	S <sup>(3)</sup> bezpl.
Vizidor: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 3 but. 5 ml	100% 54,31
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 6,66
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Dorzolamide** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany; w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzokowego, w skojarzeniu z  $\beta$ -adrenolitykami lub w monoterapii u pacjentów niereagujących na leczenie  $\beta$ -adrenolitykami lub u pacjentów, u których stosowanie  $\beta$ -adrenolityków jest przeciwwskazane w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem przesączania, jaskry pseudoeksfoliacyjnej.

Bausch Health	
Vizidor Duo: krople do oczu [roztw.] (20 mg + 5 mg/ml) - 1 but. 5 ml	100% 26,39
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,20
	S <sup>(3)</sup> bezpl.
Vizidor Duo: krople do oczu [roztw.] (20 mg + 5 mg/ml) - 3 but. 5 ml	100% 71,46
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 8,00
	S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Dorzolamide + Timolol** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzokowego u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem przesączania lub jaskrą pseudoeksfoliacyjną w przypadku gdy monoterapia miejscowym  $\beta$ -adrenolitycznym jest niewystarczająca.

Bausch Health	
Vizitav: krople do oczu [roztw.] 40 $\mu$ g/ml - 1 poj. 2,5 ml	100% 36,44
	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 7,99
	S <sup>(3)</sup> bezpl.



Vizitrav: krople do oczu [roztw.] 40 µg/ml - 3 poj. 2,5 ml	Rx	100%	100,32
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	13,38
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Travoprost (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
 W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem ocznym lub jaskrą z otwartym kątem przesączania. Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego u dzieci i młodzieży w wieku od 2 m-cy do poniżej 18 lat z nadciśnieniem ocznym lub jaskrą dziecięcą. **Bausch Health**

Xalacom®: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 5 mg)/ml - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	40,08
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	11,63
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Xalacom®: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 5 mg)/ml - 3 but. 2,5 ml	Rx	100%	84,87
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,00
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Latanoprost + Timolol (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
 W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych (w tym osób starszych) w celu obniżenia ciśnienia wewnątrzokowego (ang. IOP) u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem oraz podwyższonym ciśnieniem wewnątrzokowym, u których reakcja na miejscowo stosowane leki β-adrenolityczne lub analogi prostaglandyn jest niewystarczająca. **Upjohn EESV**

Xalatan®: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	37,26
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,81
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Xalatan®: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 3 but. 2,5 ml	Rx	100%	96,50
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,56
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Latanoprost (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
 W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych (w tym osób starszych) w celu obniżenia podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego. Wskazaniem do jego stosowania jest jaskra otwartego kąta oraz nadciśnienie wewnątrzokowe. Wskazaniem do stosowania produktu u dzieci i młodzieży jest zwiększone ciśnienie śródokowe oraz jaskra wieku dziecięcego. **Upjohn EESV**

Xalofree: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 1 but. 7,5 ml	Rx	100%	96,50
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,56
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Latanoprost (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
 W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego u pacjentów dorosłych (w tym w podeszłym wieku) z jaskrą otwartego kąta oraz z nadciśnieniem wewnątrzokowym. Wskazaniem do zastosowania produktu u dzieci i młodzieży jest zwiększone ciśnienie wewnątrzokowe oraz jaskra wieku dziecięcego. **Pofa Warszawa**

Xaloptic: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	41,83
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	13,38
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Xaloptic: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 3 but. 2,5 ml	Rx	100%	105,38
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	18,44
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Latanoprost (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
 W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego u pacjentów z jaskrą otwartego kąta oraz z nadciśnieniem wewnątrzokowym. Wskazaniem do zastosowania produktu u dzieci i młodzieży jest zwiększone ciśnienie śródokowe oraz jaskra wieku dziecięcego. **Polpharma**

Xaloptic Combi: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 5 mg)/ml - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	41,84
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	13,39
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Xaloptic Combi: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 5 mg)/ml - 3 but. 2,5 ml	Rx	100%	95,87
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,93
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Latanoprost + Timolol (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
 W: Zmniejszenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem oraz nadciśnieniem wewnątrzokowym, u których jest niedostateczna odpowiedź na leczenie produktami β-adrenolitycznymi lub analogami prostaglandyn. **Polpharma**

Xaloptic Free: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 30 poj. 0,2 ml	Rx	100%	44,92
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,14
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Xaloptic Free: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 90 poj. 0,2 ml	Rx	100%	124,10
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	19,77
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Latanoprost (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
 W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego u pacjentów z jaskrą

otwartego kąta oraz z nadciśnieniem wewnątrzokowym. Wskazaniem do zastosowania produktu u dzieci i młodzieży jest zwiększone ciśnienie śródokowe oraz jaskra wieku dziecięcego. **Polpharma**

**Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulootropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli**

▼Mensinorm: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 75 j.m. - 1 fiol. prosz. (+1 amp.-stryżyk. rozp.)	Rx	100%	91,69
		R <sup>(1)</sup>	18,40

▼Mensinorm: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 150 j.m. - 1 fiol. prosz. (+1 amp.-stryżyk. rozp.)	Rx	100%	174,69
		R <sup>(1)</sup>	24,88

▼Mensinorm: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 150 j.m. - 5 fiol. prosz. (+5 amp.-stryżyk. z rozp.)	Rx	100%	831,60
--	----	------	--------

**Menotropins (1)** Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulootropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli

W: Indukcja owulacji: do indukowania owulacji u kobiet z brakiem owulacji lub niemiążdżkowych, u których nie było pozytywnej reakcji na leczenie cytrynianem klomifenu. Kontrolowana hiperstimulacja jajników (ang. controlled ovarian hyperstimulation, COH) w ramach technik wspomaganego rozrodu (ang. assisted reproductive technologies, ART): indukowanie rozwoju mnogich pęcherzyków jajnikowych u kobiet w ramach technik wspomaganego rozrodu, takich jak zapłodnienie pozaustrojowe (ang. in vitro fertilisation, IVF).

▼Rekovele: inj. [roztw.] 12 µg/0,36 ml - 1 wkł. (+ 3 igły)	Rx-z	100%	393,38
--	------	------	--------

▼Rekovele: inj. [roztw.] 12 µg/0,36 ml - 1 wstrzyk. (+ 3 igły)	Rx-z	100%	304,08
		R <sup>(1)</sup>	77,78

▼Rekovele: inj. [roztw.] 36 µg/1,08 - 1 wkł. (+ 6 igieł)	Rx-z	100%	1180,18
--	------	------	---------

▼Rekovele: inj. [roztw.] 72 µg/2,16 ml - 1 wkł. (+ 9 igieł)	Rx-z	100%	2360,34
---	------	------	---------

▼Rekovele: inj. [roztw.] 72 µg/2,16 ml - 1 wstrzyk. (+ 9 igieł)	Rx-z	100%	1754,56
		R <sup>(1)</sup>	380,76

**Follitropin delta (1)** Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulootropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli

W: Kontrolowana stymulacja jajników w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków u kobiet poddanych technikom wspomaganego rozrodu (ang. ART), takim jak zapłodnienie pozaustrojowe (ang. IVF) lub wewnątrzcytoplazmatyczne wstrzyknięcie plemnika do komórki jajowej (ang. ICSI). Brak danych klinicznych dotyczących stosowania produktu leczniczego w protokole długim z agonistą GnRH. **Ferring**

**Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulootropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulootropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) - refundacja do 3 cykli**

Fastim: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 75 j.m. - 1 fiol.+ 1 amp.	Rx	100%	75,66
		R <sup>(1)</sup>	3,20

Fastim: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 75 j.m. - 10 fiol. + 10 amp.	Rx	100%	669,60
--	----	------	--------

**Urofollitropin (1)** Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulootropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulootropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) - refundacja do 3 cykli

W: Brak owulacji (włączając zespół policystycznych jajników, PCOS) u kobiet, które nie odpowiadają na leczenie cytrynianem klomifenu. Stymulacja wielopęcherzykowa u pacjentek poddawanych wspomaganemu rozrodu (ART) jak np. zapłodnienie in vitro (IVF), transfer gamety do jądrowo (GIFT) i transfer zygoty do jądrowo (ZIFT). **IBSA Poland**

Puregon®: inj. dom./podsk. [liof. do przyg. roztw.] 300 j.m./0,36 ml - 1 zest. (+ 6 igieł)	Rx-z	100%	314,11
		R <sup>(1)</sup>	11,32

Puregon®: inj. dom./podsk. [liof.] 600 j.m./0,72 ml - 2 zest. (+ 6 igieł)	Rx-z	100%	615,27
		R <sup>(1)</sup>	6,46

Puregon®: inj. dom./podsk. [liof.] 900 j.m./1,08 ml - 1 zest. (+ 9 igieł)	Rx-z	100%	x
---	------	------	---

**Follitropin beta (1)** Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulootropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulootropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) - refundacja do 3 cykli

W: U kobiet: Preparat znajduje zastosowanie w leczeniu niepłodności kobiet w następujących sytuacjach klinicznych: Brak owulacji (w tym zespół policystycznych jajników, ang. Polycystic Ovarian Syndrome - PCOS) u kobiet, u których nie było pozytywnej reakcji na leczenie cytrynianem klomifenu. Kontrolowana hiperstimulacja jajników celem uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków w programach wspomaganego rozrodu (np. Zapłodnienie w warunkach in vitro/transfer zarodka (ang. In Vitro Fertilisation/Embryo Transfer - IVF/ET), transfer gamety do jądrowo (ang. Gamete Intra-Fallopian Transfer - GIFT) oraz wewnątrzcytoplazmatyczne wstrzyknięcie plemnika do komórki jajowej (ang. Intracytoplasmic Sperm Injection - ICSI)). U mężczyzn: Zaburzenia spermatogenezy w wyniku hipogonadyzmu hipogonadotropowego. **N.V. Organon**

**Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulootropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulootropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) - refundacja do 3 cykli; Stymulacja wzrostu pęcherzyków jajnikowych u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia ze znacznym niedoborem LH, FSH w skojerzeniu z hormonem luteinizującym LH - refundacja do 3 cykli**

▼Bemfola: inj. podsk. [liof.] 75 j.m./0,125 ml - 1 wstrzyk.	Rx-z	100%	117,36
---	------	------	--------

▼Bemfola: inj. podsk. [liof.] 150 j.m./0,25 ml - 1 wstrzyk.	Rx-z	100%	163,07
		R <sup>(1)</sup>	13,26

▼Bemfola: inj. podsk. [liof.] 225 j.m./0,375 ml - 1 wstrzyk.	Rx-z	100%	238,58
		R <sup>(1)</sup>	12,28

▼Bemfola: inj. podsk. [liof.] 300 j.m./0,50 ml - 1 wstrzyk.	Rx-z	100%	313,78
		R <sup>(1)</sup>	10,99

**Follitropin alfa (1)** Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulootropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulootropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) - refundacja do 3 cykli; Stymulacja wzrostu pęcherzyków jajnikowych u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia ze znacznym niedoborem LH, FSH w skojerzeniu z hormonem luteinizującym LH - refundacja do 3 cykli

W: U dorosłych kobiet: Brak jajczkowania (w tym zespół policystycznych jajników, ang. PCOS) u kobiet, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu. Stymulacja rozwoju wielopęcherzyków jajnikowych u pacjentek poddanych stymulacji owulacji w ramach technik rozrodu wspomaganego (ang. ART), takich jak zapłodnienie pozaustrojowe (ang. IVF), dojajowowe podanie gamet (ang. GIFT) oraz dojajowowe podanie zygoty (ang. ZIFT). Follitropin alfa w skojerzeniu z hormonem luteinizującym (LH) jest zalegany w stymulacji wzrostu pęcherzyków jajnikowych u kobiet ze znacznym niedoborem LH i FSH. W badaniach klinicznych u tych pacjentek stężenie endogennego LH w surowicy wynosiło <1,2 j.m./l. U dorosłych mężczyzn: Follitropin alfa jest stosowana jednocześnie z ludzką gonadotropiną koszykową (ang. hCG) do stymulacji spermatogenezy w mężczyzn z wrodzonym lub nabytym hipogonadyzmem hipogonadotropowym. **Geleed Richter**

Gonal-F®: inj. podsk. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 75 j.m. - 1 fiol. (+1 amp.-stryżyk. rozp.)	Rx-z	100%	97,99
		R <sup>(1)</sup>	24,70

Gonal-F®: inj. podsk. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 75 j.m. - 10 fiol.+ 10 amp.-stryżyk.	Rx	100%	x
---	----	------	---

Gonal-F®: inj. podsk. [roztw.] 300 j.m./0,5 ml - 1 wstrzyk. (+ 8 igieł)	Rx-z	100%	362,19
		R <sup>(1)</sup>	59,40

Gonal-F®: inj. podsk. [roztw.] 450 j.m./0,75 ml - 1 wstrzyk. (+ 12 igieł)	Rx	100%	x
---	----	------	---

Gonal-F®: inj. podsk. [roztw.] 900 j.m./1,5 ml - 1 wstrzyk. (+ 20 igieł)	Rx-z	100%	1058,85
		R <sup>(1)</sup>	144,05

**Follitropin alfa (1)** Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących





**Refundacja** od lipca 2015  
Poziomo odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) - refundacja do 3 cykli; Stymulacja wzrostu pęcherzyków jajnikowych u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia ze znacznym niedoborem LH, FSH w skojarzeniu z hormonem lutinizującym LH - refundacja do 3 cykli

**W:** U dorosłych kobiet: brak jajeczkowania (w tym zespół policystycznych jajników - ang. Polycystic Ovarian Syndrome) u kobiet, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu. Stymulacja rozwoju wielu pęcherzyków jajnikowych u kobiet poddanych stymulacji owulacji w ramach techniki rozrodo wspomaganej (ang. Assisted Reproductive Technologies, ART), takich jak zapłodnienie pozaustrojowe (ang. In Vitro Fertilisation, IVF), dojawowodowe podanie gamet (ang. Gamete Intra-Fallopian Transfer) oraz dojawowodowe podanie zygoty (ang. Zygote Intra-Fallopian Transfer). Preparat w skojarzeniu z hormonem lutinizującym (LH) jest zalecany w stymulacji wzrostu pęcherzyków jajnikowych u kobiet ze znacznym niedoborem LH i FSH. W badaniach klinicznych te pacjentki wykazywały stężenie endogennego LH w surowicy <1,2 mIU/l. U dorosłych mężczyzn: Produkt jest stosowany jednocześnie z ludzką gonadotropiną łożyskową (hCG) do stymulacji spermatogenezy u mężczyzn z wrodzonym lub nabytym hipogonadyzmem hipogonadotropowym.

Ovaleap: inj. [roztw.] 300 j.m./0,5 ml - 1 wkł. (+10 igieł)	Rx-z	100% R <sup>(1)</sup>	314,50 11,71
Ovaleap: inj. [roztw.] 450 j.m./0,75 ml - 1 wkł. (+10 igieł)	Rx-z	100% R <sup>(1)</sup>	X 918,00
Ovaleap: inj. [roztw.] 900 j.m./1,5 ml - 1 wkł. (+20 igieł)	Rx-z	100% R <sup>(1)</sup>	3,20

**Follitropin alfa (1)** Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) - refundacja do 3 cykli; Stymulacja wzrostu pęcherzyków jajnikowych u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia ze znacznym niedoborem LH, FSH w skojarzeniu z hormonem lutinizującym LH - refundacja do 3 cykli

**W:** U dorosłych kobiet: brak jajeczkowania (w tym zespół policystycznych jajników - ang. Polycystic Ovarian Syndrome) u kobiet, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu. Stymulacja rozwoju wielu pęcherzyków jajnikowych u kobiet poddanych stymulacji owulacji w ramach techniki rozrodo wspomaganej (ang. Assisted Reproductive Technologies), takich jak zapłodnienie pozaustrojowe (ang. In Vitro Fertilisation), dojawowodowe podanie gamet (ang. Gamete Intra-Fallopian Transfer) oraz dojawowodowe podanie zygoty (ang. Zygote Intra-Fallopian Transfer). Preparat w skojarzeniu z hormonem lutinizującym (LH) jest zalecany w stymulacji wzrostu pęcherzyków jajnikowych u kobiet ze znacznym niedoborem LH i FSH. W badaniach klinicznych te pacjentki wykazywały stężenie endogennego LH w surowicy <1,2 mIU/l. U dorosłych mężczyzn: produkt leczniczy jest stosowany jednocześnie z ludzką gonadotropiną łożyskową (hCG) do stymulacji spermatogenezy u mężczyzn z wrodzonym lub nabytym hipogonadyzmem hipogonadotropowym.

**Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) - refundacja do 3 cykli; Stymulacja wzrostu pęcherzyków jajnikowych u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia ze znacznym niedoborem LH i FSH - refundacja do 3 cykli**

Menopur®: inj. [prosz.+rozp.] 75 j.m. - 5 fiol.+ 5 amp.	Rx	100% R <sup>(1)</sup>	525,00 698,84
Menopur®: inj. [prosz.+rozp.] 600 j.m. - 1 fiol. prosz. + 1 amp.-strzyk. rozp. 1 ml	Rx	100% R <sup>(1)</sup>	90,03
Menopur®: inj. [prosz.+rozp.] 1200 j.m. - 1 fiol.+ 2 amp.-strzyk.	Rx	100% R <sup>(1)</sup>	1399,71 178,92

**Menotropins (1)** Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) - refundacja do 3 cykli; Stymulacja wzrostu pęcherzyków jajnikowych u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia ze znacznym niedoborem LH i FSH - refundacja do 3 cykli

**W:** Dawka 75 j.m. Preparat wskazany jest do leczenia niepłodności w następujących sytuacjach klinicznych: u kobiet: brak owulacji (w tym również zespół policystycznych jajników, ang. PCOD) u kobiet, u których nie było pozytywnej reakcji na leczenie cytrynianem klomifenu; kontrolowana hiperstimulacja jajników w celu wy-

wolania rozwoju mnogich pęcherzyków w ramach techniki rozrodo wspomaganej (ang. ART), takich jak zapłodnienie pozaustrojowe i przeniesienie zarodka (ang. IVF/ET), przeniesienie gamety do jajowodu (ang. GIFT) i śródcytoplazmatyczne wszytknięcie plemnika do komórki jajowej (ang. ICSI). U mężczyzn: niepłodność u mężczyzn z hipogonadyzmem hipogonadotropowym w skojarzeniu z hCG (ludzka gonadotropina kosmówkowa) w celu stymulacji spermatogenezy. Dawka 600 j.m. i 1200 j.m. Preparat wskazany jest do leczenia niepłodności w następujących sytuacjach klinicznych: u kobiet: brak owulacji (w tym również zespół policystycznych jajników, ang. PCOD) u kobiet, u których nie było pozytywnej reakcji na leczenie cytrynianem klomifenu; u kontrolowana hiperstimulacja jajników w celu wywołania rozwoju mnogich pęcherzyków w ramach techniki rozrodo wspomaganej (ang. ART), takich jak zapłodnienie pozaustrojowe i przeniesienie zarodka (ang. IVF/ET), przeniesienie gamety do jajowodu (ang. GIFT) i śródcytoplazmatyczne wszytknięcie plemnika do komórki jajowej (ang. ICSI); stymulacja rozwoju pęcherzykowego u kobiet z hipogonadyzmem hipogonadotropowym. U mężczyzn: niepłodność u mężczyzn z hipogonadyzmem hipogonadotropowym w skojarzeniu z hCG (ludzka gonadotropina kosmówkowa) w celu stymulacji spermatogenezy.

**Kontrolowana hiperstimulacja jajników w skojarzeniu z antagonistą GnRH u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli**

Elonva®: inj. [roztw.] 100 µg - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100% R <sup>(1)</sup>	1360,36 3,20
Elonva®: inj. [roztw.] 150 µg - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100% R <sup>(1)</sup>	1360,36 3,20

**Corifollitropin alfa (1)** Kontrolowana hiperstimulacja jajników w skojarzeniu z antagonistą GnRH u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w kontrolowanej stymulacji jajników (ang. COS) w skojarzeniu z antagonistą hormonu uwalniającego gonadotropiny przysadkowej (ang. GnRH) w celu pobudzenia rozwoju pęcherzyków jajnikowych u kobiet biorących udział w programie Techniki Wspomaganej Rozrodo (ang. ART).

**Leczenie ciężkiego niedoboru hormonu wzrostu u pacjentów dorosłych oraz u młodzieży po zakończeniu terapii promującej wzrostanie**

Genotropin® 16: inj. [prosz.+rozp. do prz. rozwt.] 16 j.m. (5,3 mg) - 1 fiol. 2-kom. (+ rozp.)	Rx	100% R <sup>(1)</sup>	504,74
Genotropin® 16: inj. [prosz.+rozp. do prz. rozwt.] 16 j.m. (5,3 mg) - 5 wstrzyk. GoQuick	Rx	100% R <sup>(1)</sup>	2311,14 bezpł.
Genotropin® 36: inj. [prosz.+rozp. do prz. rozwt.] 36 j.m. (12 mg) - 1 fiol. 2-kom. (+ rozp.)	Rx	100% R <sup>(1)</sup>	1136,70
Genotropin® 36: inj. [prosz.+rozp. do prz. rozwt.] 36 j.m. (12 mg) - 5 wstrzyk. GoQuick	Rx	100% R <sup>(1)</sup>	5233,01 bezpł.

**Somatropin (1)** Leczenie ciężkiego niedoboru hormonu wzrostu u pacjentów dorosłych oraz u młodzieży po zakończeniu terapii promującej wzrostanie, Program lekowy: leczenie dzieci z zespołem Pradera-Willi, Program lekowy: leczenie nieskorosłych dzieci z przewlekłą niewydolnością nerek (PNN), Program lekowy: leczenie nieskorosłych dzieci z somatotropową niedoczynnością przysadki, Program lekowy: leczenie nieskorosłych dzieci z zespołem Turnera (ZT)

**W:** Dzieci. Zaburzenia wzrostu związane z niewystarczającym wydzieleniem hormonu wzrostu i zaburzenia wzrostu związane z zespołem Turnera lub przewlekłą niewydolnością nerek. Zaburzenia wzrostu (obecny wzrost <2,5 SD i wzrost standardyzowany wzrostem rodziców <1 SD) u dzieci z opóźnieniem wzrostu wewnątrzmacicznego (SGA), z masą i/lub długością urodzeniową poniżej -2 SD, które nie odrobiły niedoboru wzrostu (HV SDS <0 w ciągu ostatniego roku) do wieku 4 lat lub później. Zespół Pradera-Williego w celu zwiększenia wzrostu i poprawy budowy ciała (zmniejszenie masy tkanki tłuszczowej). Rozpoznanie zespołu Pradera-Williego powinno być potwierdzone przez odpowiednie badania genetyczne. Dorośli. Terapia zastępcza u osób dorosłych z wyraźnym niedoborem hormonu wzrostu. Niedobór hormonu wzrostu nabyty w wieku dorosłym. Ciężki niedobór hormonu wzrostu w wieku dorosłym definiuje się na podstawie stwierdzonej patologii podwzgórzowo-przysadkowej i stwierdzonego niedoboru co najmniej jednego hormonu przysadkowego innego niż prolaktyna. U pacjentów z tym zaburzeniem należy wykonać jeden dynamiczny test diagnostyczny w celu rozpoznania lub wykluczenia niedoboru hormonu wzrostu. Niedobór hormonu wzrostu nabyty w dzieciństwie. Pacjenci z niedoborem hormonu wzrostu w dzieciństwie w wyniku wrodzonych, genetycznych, nabytych lub idiopatycznych przyczyn. U pacjentów z niedoborem GH o początku w dzieciństwie należy ponownie ocenić zdolność wydzielniczą hormonu wzrostu po zakończeniu wzrostu. U pacjentów z dużym prawdopodobieństwem przetrwałego niedoboru GH, tj. z wrodzonej przyczyny lub niedoboru GH wtrzonego do choroby lub urazu przysadki-podwzgórza, śledzenie insulinoopodobnego czynnika wzrostu I (IGF-I) w teście SDS <- 2 po leczeniu hormonem wzrostu przez co najmniej 4 tyg. należy uznać za wystarczający dowód głębokiego niedoboru GH. Wszyscy pozostali pacjenci będą wymagałi testu IGF-I jednego testu stymulacji hormonu wzrostu.

Norditropin NordiFlex: inj. [roztw.] 5 mg/1,5 ml - 1 wstrzyk. 1,5 ml	Rx-z	100% R <sup>(1)</sup>	436,08 bezpł.
Norditropin NordiFlex: inj. [roztw.] 10 mg/1,5 ml - 1 wstrzyk. 1,5 ml	Rx-z	100% R <sup>(1)</sup>	872,16 bezpł.

**Somatropin (1)** Leczenie ciężkiego niedoboru hormonu wzrostu u pacjentów dorosłych oraz u młodzieży po zakończeniu terapii promującej wzrostanie, Program lekowy: leczenie nieskorosłych dzieci z przewlekłą niewydolnością nerek (PNN), Program lekowy: leczenie nieskorosłych dzieci z somatotropową niedoczynnością przysadki, Program lekowy: leczenie nieskorosłych dzieci z zespołem Turnera (ZT)

**W:** Dzieci: zaburzenia wzrostu spowodowane niedoborem hormonu wzrostu. Zaburzenia wzrostu u dziewcząt spowodowane dysgenезją gonad (zespół Turnera). Opóźnienie wzrostu u dzieci spowodowane przewlekłą niewydolnością nerek przed okresem dojrzewania. Zaburzenia wzrostu u dzieci urodzonych jako zbyt male w stosunku do wieku ciążowego (SGA) (obecny wzrost <2,5 SDS i wzrost standardyzowany, obliczony ze wzrostu rodziców <-1,0 SDS), z masą i/lub długością ciała po urodzeniu poniżej -2 SD, które nie wyrównały niedoboru wzrostu (HV SDS <0 w ciągu ostatniego roku) do wieku 4 lat lub później. Niedobór wzrostu spowodowany zespołem Noonan. Dorośli: niedobór hormonu wzrostu nabyty w dzieciństwie; u pacjentów z niedoborem hormonu wzrostu nabytym w dzieciństwie zdolność wydzielniczą hormonu wzrostu należy podać ponownej ocenie po zakończeniu wzrostu. Badanie nie jest wymagane w przypadku pacjentów z niedoborem więcej niż 3 hormonów przysadki mózowej, z dużym niedoborem hormonu wzrostu o podłożu genetycznym lub na skutek strukturalnych nieprawidłowości układu podwzgórzowo-przysadkowego, guzów ośrodkowego układu nerwowego lub nasłabienia czaszki wysoką dawką promieniowania, albo u pacjentów z niedoborem hormonu wzrostu spowodowanym chorobą lub urazem układu podwzgórzowo-przysadkowego, jeśli po upływie minimum 4 tyg. bez leczenia hormonem wzrostu wynik pomiaru stężenia insulinoopodobnego czynnika wzrostu I (IGF-1) w osoczu wynosi <-2 SDS. U wszystkich pozostałych pacjentów należy wykonać pomiar stężenia IGF-1 oraz jeden test stymulacji wydzielania hormonu wzrostu; niedobór hormonu wzrostu nabyty w wieku dorosłym; znaczny niedobór hormonu wzrostu w wyniku stwierdzonych zaburzeń w obrębie osi podwzgórzowo-przysadkowej, na skutek nasłabienia czaszki i urazowego uszkodzenia mózgu powinien być związany z niedoborem także innego hormonu wydzielanego przez oś podwzgórzowo-przysadkową, innego niż prolaktyna. Niedobór hormonu wzrostu powinien zostać potwierdzony jednym testem prowokacyjnym po zastosowaniu odpowiedniego leczenia zastępczego, korygującego niedobór innego hormonu osi podwzgórzowo-przysadkowej. U dorosłych testem prowokacyjnym z wyboru jest test tolerancji insuliny. W przypadku, gdy test tolerancji insuliny jest przeciwwskazany, należy zastosować inne testy prowokacyjne. Wskazane jest wykonanie połączonego testu z arginina i hormonem uwalniającym hormon wzrostu. Wykonanie testu z arginina lub z glukagonem może być również rozważone, chociaż testy te mają mniejszą wartość diagnostyczną niż test tolerancji insuliny.

Omnitrope: inj. [roztw.] 5 mg/1,5 ml - 5 wkł. 1,5 ml	Rx-z	100% R <sup>(1)</sup>	1602,72 bezpł.
Omnitrope: inj. [roztw.] 10 mg/1,5 ml - 5 wkł. 1,5 ml	Rx-z	100% R <sup>(1)</sup>	3205,44 bezpł.

**Somatropin (1)** Leczenie ciężkiego niedoboru hormonu wzrostu u pacjentów dorosłych oraz u młodzieży po zakończeniu terapii promującej wzrostanie, Program lekowy: leczenie dzieci z zespołem Pradera-Willi, Program lekowy: leczenie hormonem wzrostu nieskorosłych dzieci urodzonych jako zbyt male w porównaniu do czasu trwania ciąży (SGA lub UGR), Program lekowy: leczenie nieskorosłych dzieci z przewlekłą niewydolnością nerek (PNN), Program lekowy: leczenie nieskorosłych dzieci z somatotropową niedoczynnością przysadki, Program lekowy: leczenie nieskorosłych dzieci z zespołem Turnera (ZT)

**W:** Niemowlęta, dzieci i młodzież. Zaburzenia wzrostu wynikające z niedostatecznym wydzieleniu hormonu wzrostu (GH). Zaburzenia wzrostu związane z zespołem Turnera. Zaburzenia wzrostu związane z przewlekłą niewydolnością nerek. Zaburzenia wzrostu (wynik odchylenia standardowego (SDS - standard deviation score) aktualnego wzrostu <-2,5 SDS skorygowany względem wzrostu rodziców <-1 u dzieci i młodzieży z masą i/lub długością ciała urodzeniową <-2 odchylenia standardowego), które nie uległy niedoboru wzrostu przez okres 4 lat życia lub dłuższy (tempo wzrostu HV - height velocity) podczas ostatniego roku SDS <0. Zespół Pradera-Williego (PWS), w celu poprawy wzrostu i budowy ciała. Rozpoznanie zespołu PWS powinno zostać potwierdzone odpowiednimi badaniami genetycznymi. Dorośli. Terapia zastępcza u dorosłych ze znacznym niedoborem hormonu wzrostu. Dorośli pacjenci z ciężkim niedoborem hormonu wzrostu są to pacjenci z rozpoznaną patologią podwzgórzowo-przysadkową i stwierdzonym niedoborem przynajmniej jednego hormonu przysadkowego niebędącego prolaktyną. U takich pacjentów należy przeprowadzić pojedynczy test dynamiczny w celu potwierdzenia lub wykluczenia niedoboru hormonu wzrostu. W przypadku pacjentów ze stwierdzonym w dzieciństwie izolowanym niedoborem hormonu wzrostu (z braku dowodów na istnienie choroby podwzgórzowo-przysadkowej lub przebytego napromienienia czaszki) należy zalecać przeprowadzenie dwóch testów dynamicznych, z wyjątkiem osób z małym stężeniem IGF-1 (SDS <-2), u których można rozważyć przeprowadzenie jednego testu. Punkt odcięcia dla testu dynamicznego powinien być dokładnie określony.

**Leczenie doraźne w nagłych przypadkach ostrych reakcji alergicznych (anafilaksji), wywołanych przez pokarmy, leki, ukąszenia i użądlenia owadów oraz inne alergeny, jak również w przypadku anafilaksji samostnej**

Adrenalina WZF: inj. [roztw.] 0,3 mg/0,3 ml - 1 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100% 50% <sup>(1)</sup> D <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	56,98 28,49 bezpł. bezpł.
---	----	--	------------------------------------

**Epinephrine (1)** Leczenie doraźne w nagłych przypadkach ostrych reakcji alergicznych (anafilaksji), wywołanych przez pokarmy, leki, ukąszenia i użądlenia owadów oraz inne alergeny, jak również w przypadku anafilaksji samostnej (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie doraźne w nagłych przypadkach ostrych reakcji alergicznych (anafilaksji), wywołanych przez pokarmy, leki, ukąszenia i użądlenia owadów oraz inne alergeny, jak również w przypadku anafilaksji samostnej.

**Leczenie dorosłych pacjentów ze schizofrenią z pierwotnymi, przeważającymi i przetrwałymi objawami negatywnymi, u których nie występują objawy depresyjne**

▼ Reagila: kaps. twarde 1,5 mg - 28 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> S <sup>(2)</sup>	236,22 bezpł. bezpł.
▼ Reagila: kaps. twarde 3 mg - 28 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> S <sup>(2)</sup>	236,22 bezpł. bezpł.
▼ Reagila: kaps. twarde 4,5 mg - 28 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> S <sup>(2)</sup>	236,22 bezpł. bezpł.

**Cariprazine (1)** Leczenie dorosłych pacjentów ze schizofrenią z pierwotnymi, przeważającymi i przetrwałymi objawami negatywnymi, u których nie występują objawy depresyjne (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u pacjentów dorosłych.



### Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym

Lyrica®: kaps. twarde 75 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	15,46
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,61
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lyrica®: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	52,19
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lyrica®: kaps. twarde 150 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	26,43
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,53
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lyrica®: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	103,04
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pregabalin (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym WP: Neuropatia u dzieci do 18 r. (3) Pacjenci 65+  
**W: Ból neuropatyczny.** Lek jest wskazany w leczeniu bólu neuropatycznego pochodzenia obwodowego i ośrodkowego u osób dorosłych. **Padaczka.** Lek jest wskazany w leczeniu skrajnym napadów częściowych u dorosłych, które są lub nie są wtórnie uogólnione. **Uogólnione zaburzenia lękowe.** Lek jest wskazany w leczeniu uogólnionych zaburzeń lękowych (ang. GAD) u osób dorosłych.

Lyrica® (IR): kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	98,78
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pregabalin (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym WP: Neuropatia u dzieci do 18 r. (3) Pacjenci 65+  
**W: Ból neuropatyczny.** Lek jest wskazany w leczeniu bólu neuropatycznego pochodzenia obwodowego i ośrodkowego u osób dorosłych. **Padaczka.** Lek jest wskazany w leczeniu skrajnym napadów częściowych u dorosłych, które są lub nie są wtórnie uogólnione. **Uogólnione zaburzenia lękowe.** Lek jest wskazany w leczeniu uogólnionych zaburzeń lękowych (ang. GAD) u osób dorosłych.

Lyrica® (IR): kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	52,19
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lyrica® (IR): kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	102,90
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pregabalin (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym WP: Neuropatia u dzieci do 18 r. (3) Pacjenci 65+  
**W: Ból neuropatyczny.** Lek jest wskazany w leczeniu bólu neuropatycznego pochodzenia obwodowego i ośrodkowego u osób dorosłych. **Padaczka.** Lek jest wskazany w leczeniu skrajnym napadów częściowych u dorosłych, które są lub nie są wtórnie uogólnione. **Uogólnione zaburzenia lękowe.** Lek jest wskazany w leczeniu uogólnionych zaburzeń lękowych (ang. GAD) u osób dorosłych.

Naxalgaln: kaps. twarde 75 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	55,54
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Naxalgaln: kaps. twarde 150 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	105,17
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pregabalin (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym WP: Neuropatia u dzieci do 18 r. (3) Pacjenci 65+  
**W: Produkt jest wskazany w leczeniu bólu neuropatycznego pochodzenia obwodowego i ośrodkowego u osób dorosłych. Produkt jest wskazany w leczeniu skrajnym napadów częściowych u dorosłych, które są lub nie są wtórnie uogólnione. Produkt jest wskazany w leczeniu uogólnionych zaburzeń lękowych (ang. GAD) u osób dorosłych.**

Preato: tabl. 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	21,93
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Preato: tabl. 75 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	31,36
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Preato: tabl. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	38,51
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Preato: tabl. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	46,81
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Preato: tabl. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	56,24
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,98
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pregabalin (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym WP: Neuropatia u dzieci do 18 r. (3) Pacjenci 65+  
**W: Ból neuropatyczny.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu bólu neuropatycznego pochodzenia obwodowego i ośrodkowego u osób dorosłych. **Padaczka.** Produkt leczniczy jest wskazany u osób dorosłych w leczeniu skrajnym napadów częściowych, które są lub nie są wtórnie uogólnione. **Uogólnione zaburzenia lękowe.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu uogólnionych zaburzeń lękowych (GAD) u osób dorosłych.

Pregabalin Sandoz: kaps. twarde 50 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,00
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	16,96
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pregabalin Sandoz: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. (w blis. perforowanym) ◆	Rx	100%	30,24
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,73
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pregabalin Sandoz: kaps. twarde 75 mg - 70 szt. ◆	Rx	100%	66,77
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,73
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pregabalin Sandoz: kaps. twarde 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	31,92
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	44,92
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pregabalin Sandoz: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	126,86
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,73
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pregabalin Sandoz: kaps. twarde 300 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	96,88
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,73
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pregabalin (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym WP: Neuropatia u dzieci do 18 r. (3) Pacjenci 65+  
**W: Ból neuropatyczny.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu bólu neuropatycznego pochodzenia obwodowego i ośrodkowego u osób dorosłych. **Padaczka.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu skrajnym napadów częściowych u dorosłych, które są lub nie są wtórnie uogólnione. **Uogólnione zaburzenia lękowe.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu uogólnionych zaburzeń lękowych (ang. GAD) u osób dorosłych.

**Leczenie do dwóch lat ciężkich objawów mięśniaków macicy w postaci nasilonych krwawień u dorosłych kobiet w wieku rozrodczym, po weryfikacji histologicznej endometrium, niekwalifikujących się do leczenia operacyjnego, po nieskutecznym leczeniu zachowawczym objawów lekami zawierającymi pochodne o działaniu gestagenym**

▼ Rveqo: tabl. powł. 40 mg+ 1 mg+ 0,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	368,19
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	110,46
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Relugolix + Estradiol + Norethisterone acetate (1)** Leczenie do dwóch lat ciężkich objawów mięśniaków macicy w postaci nasilonych krwawień u dorosłych kobiet w wieku rozrodczym, po weryfikacji histologicznej endometrium, niekwalifikujących się do leczenia operacyjnego, po nieskutecznym leczeniu zachowawczym objawów lekami zawierającymi pochodne o działaniu gestagenym  
**W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych kobiet w wieku rozrodczym w leczeniu umiarkowanych do ciężkich objawów mięśniaków macicy; objawowym leczeniu endometriozy u kobiet, które wcześniej były leczone farmakologicznie lub chirurgicznie.**

▼ Brintellix: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	x
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	93,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

▼ Brintellix: tabl. powł. 5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	31,24
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

▼ Brintellix: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	x
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	177,04
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

▼ Brintellix: tabl. powł. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	53,11
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	53,11
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Vortioxetine (1)** Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych, u których w leczeniu bieżącego epizodu nie uzyskano poprawy mimo zastosowania leku z grupy selektywnych inhibitorów zwrotnego wychwyty serotoniny lub z grupy inhibitorów wychwyty zwrotnego serotoniny i noradrenaliny (2) Pacjenci 65+  
**W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dużych epizodów depresyjnych u dorosłych.**

Agolek: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	64,28
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	20,22
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Agomelatine (1)** Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedonii (2) Pacjenci 65+  
**W: Leczenie dużych epizodów depresyjnych. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych.**

Agomelatine +pharma: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	66,48
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	19,94
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Agomelatine +pharma: tabl. powł. 25 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	x
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,98
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Agomelatine G.L. Pharma: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	62,11
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	18,63
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Agomelatine (1) Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedonii (2) Pacjenci 65+ <b>W: Leczenie dużych epizodów depresji. Produkt przeznaczony jest do stosowania u pacjentów dorosłych.</b>	Rx	100%	63,20
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	19,14
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Agomelatyna Egis: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	62,94
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	18,88
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Agomelatine (1) Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedonii (2) Pacjenci 65+ <b>W: Leczenie dużych epizodów depresyjnych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.</b>	Rx	100%	62,94
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	18,88
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Agomelatine (1) Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedonii (2) Pacjenci 65+ <b>W: Leczenie dużych epizodów depresyjnych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.</b>	Rx	100%	62,94
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	18,88
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Symago: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	62,94
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	18,88
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Agomelatine (1) Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedonii (2) Pacjenci 65+ <b>W: Leczenie dużych epizodów depresyjnych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.</b>	Rx	100%	62,94
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	18,88
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych (F32.2, F32.3, F33.2, F33.3 wg ICD-10)**

AuroDulox: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	15,10
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,91
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

AuroDulox: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	28,44
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,53
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Duloxetine (1) Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych (F32.2, F32.3, F33.2, F33.3 wg ICD-10) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <b>W: Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie bólu w obwodowej neuropatii cukrzycowej. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych.</b>	Rx	100%	21,20
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	11,01
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Depratal: tabl. dojelitowe 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	40,68
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	20,30
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Depratal: tabl. dojelitowe 30 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	20,30
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	40,68
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Depratal: tabl. dojelitowe 60 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	20,30
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	40,68
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Depratal: tabl. dojelitowe 60 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	77,64
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	36,87
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Dulofo: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	15,64
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,45
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Dulofo: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	29,51
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,13
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Duloxetine (1)** Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych (F32.2, F32.3, F33.2, F33.3 wg ICD-10) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W: Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie bólu w obwodowej neuropatii cukrzycowej. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. Dodatkowe informacje, patrz ChPL.**



W: Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie bólu w obwodowej neuropatii cukrzycowej. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. Dodatkowe informacje, patrz ChPL.

**Duloxetine +pharma:** kaps. dojelitowe, twardo 30 mg - 10 szt. ◆

Rx 100% 15,00

**Duloxetine +pharma:** kaps. dojelitowe, twardo 30 mg - 30 szt. ◆

Rx 100% 16,07

30%<sup>(1)</sup> 5,15

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Duloxetine +pharma:** kaps. dojelitowe, twardo 60 mg - 30 szt. ◆

Rx 100% 30,22

30%<sup>(1)</sup> 9,07

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Duloxetine (1)** Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych (F32.2, F32.3, F33.2, F33.3 wg ICD-10) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie bólu w obwodowej neuropatii cukrzycowej. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. Dodatkowe informacje, patrz ChPL.

**Duloxetine Mylan:** kaps. dojelitowe, twardo 30 mg - 28 szt. ◆

Rx 100% 15,98

30%<sup>(1)</sup> 5,79

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Duloxetine Mylan:** kaps. dojelitowe, twardo 30 mg - 98 szt. ◆

Rx 100% 39,45

100% 30,20

30%<sup>(1)</sup> 9,82

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Duloxetine Mylan:** kaps. dojelitowe, twardo 60 mg - 28 szt. ◆

Rx 100% 78,45

100% 15,53

30%<sup>(1)</sup> 5,34

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Duloxetine Mylan:** kaps. dojelitowe, twardo 60 mg - 98 szt. ◆

Rx 100% 28,71

30%<sup>(1)</sup> 8,61

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Duloxetine Mylan:** kaps. dojelitowe, twardo 60 mg - 28 szt. ◆

Rx 100% 29,28

30%<sup>(1)</sup> 8,90

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Duloxetine Mylan:** kaps. dojelitowe, twardo 60 mg - 98 szt. ◆

Rx 100% 53,66

30%<sup>(1)</sup> 16,10

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Duloxetine Mylan:** kaps. dojelitowe, twardo 60 mg - 28 szt. ◆

Rx 100% 31,00

30%<sup>(1)</sup> 10,62

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Duloxetine (1)** Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych (F32.2, F32.3, F33.2, F33.3 wg ICD-10) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie bólu w obwodowej neuropatii cukrzycowej. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

**Duloxetine Zentiva:** kaps. dojelitowe, twardo 30 mg - 56 szt. ◆

Rx 100% 16,38

30%<sup>(1)</sup> 6,19

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Duloxetine Zentiva:** kaps. dojelitowe, twardo 30 mg - 90 szt. ◆

Rx 100% 43,49

30%<sup>(1)</sup> 13,05

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Duloxetine Zentiva:** kaps. dojelitowe, twardo 60 mg - 28 szt. ◆

Rx 100% 58,24

30%<sup>(1)</sup> 17,47

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Duloxetine Zentiva:** kaps. dojelitowe, twardo 60 mg - 98 szt. ◆

Rx 100% 81,77

30%<sup>(1)</sup> 24,53

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Dulsevia:** kaps. dojelitowe, twardo 90 mg - 28 szt. ◆

Rx 100% 44,82

30%<sup>(1)</sup> 14,24

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Dulsevia (1)** Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych (F32.2, F32.3, F33.2, F33.3 wg ICD-10) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Dawka 30 mg i 60 mg. Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie bólu w obwodowej neuropatii cukrzycowej. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. Dawka 90 mg. Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

**Dulsevia - (IR):** kaps. dojelitowe, twardo 60 mg - 28 szt. ◆

Rx 100% 28,40

30%<sup>(1)</sup> 8,52

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Dulsevia - (IR):** kaps. dojelitowe, twardo 60 mg - 56 szt. ◆

Rx 100% 52,97

30%<sup>(1)</sup> 15,89

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Dulsevia (1)** Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych (F32.2, F32.3, F33.2, F33.3 wg ICD-10) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie bólu w obwodowej neuropatii cukrzycowej. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

**Dulxetenon:** kaps. dojelitowe, twardo 30 mg - 28 szt. ◆

Rx 100% 15,53

30%<sup>(1)</sup> 5,34

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Dulxetenon:** kaps. dojelitowe, twardo 30 mg - 98 szt. ◆

Rx 100% 29,28

30%<sup>(1)</sup> 8,90

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Dulxetenon:** kaps. dojelitowe, twardo 60 mg - 28 szt. ◆

Rx 100% 40,98

30%<sup>(1)</sup> 12,29

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Dulxetenon:** kaps. dojelitowe, twardo 90 mg - 28 szt. ◆

Rx 100% 53,11

30%<sup>(1)</sup> 15,93

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Dulxetenon:** kaps. dojelitowe, twardo 120 mg - 28 szt. ◆

Rx 100% 16,43

30%<sup>(1)</sup> 6,24

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Duloxetine (1)** Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych (F32.2, F32.3, F33.2, F33.3 wg ICD-10) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Dawka 30 mg i 60 mg. Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie bólu w obwodowej neuropatii cukrzycowej. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. Dodatkowe informacje, patrz ChPL.

**Dutilox:** kaps. dojelitowe, twardo 30 mg - 28 szt. ◆

Rx 100% 31,32

30%<sup>(1)</sup> 10,94

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Dutilox:** kaps. dojelitowe, twardo 30 mg - 56 szt. ◆

Rx 100% 31,12

30%<sup>(1)</sup> 10,74

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Dutilox:** kaps. dojelitowe, twardo 60 mg - 28 szt. ◆

Rx 100% 58,88

30%<sup>(1)</sup> 18,11

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Duloxetine (1)** Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych (F32.2, F32.3, F33.2, F33.3 wg ICD-10) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie bólu w obwodowej neuropatii cukrzycowej. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

**Duloxetine (1)** Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych (F32.2, F32.3, F33.2, F33.3 wg ICD-10) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie bólu w obwodowej neuropatii cukrzycowej. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

**Dulsevia:** kaps. dojelitowe, twardo 30 mg - 90 szt. ◆

Rx 100% 19,00

100% 17,96,54

30%<sup>(1)</sup> 4,80

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Budesonide (1)** Leczenie eozynofilowego zapalenia przelyku (ang. EoE) u pacjentów

uprzednio leczonych inhibitorami pompy protonowej (IPP) – leczenie indukcyjne, do 12 tygodni (warunkiem wdrożenia leczenia jest udokumentowanie wykonania badania endoskopowego z pobraniem do oceny histopatologicznej co najmniej 6 wycinków błony śluzowej z proksymalnej i dystalnej części przelyku, z potwierdzeniem EoE poprzez obecność równej lub

większej od 15 liczby eozynofili w dużym powiększeniu)

**Jorveza®:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 0,5 mg - 90 szt. ◆

**Jorveza®:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 1 mg - 90 szt. ◆

em EoE poprzez obecność równej lub większej od 15 liczby eozynofili w dużym powiększeniu) (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych (w wieku powyżej 18 lat) w leczeniu eozynofilowego zapalenia przelyku (ang. EoE).

Dr. Falk

**Leczenie guzów neuroendokrynnych**

żołądkowo-jelitowo-trzustkowych GEP-NET G1 i części G2 (index Ki67 do maksymalnie 10%) środkowej części

prajelita, trzustki, po wykluczeniu ognisk pierwotnych w

końcowej części prajelita, u dorosłych pacjentów z

nieoperacyjnymi guzami miejscowo zaawansowanymi lub z

przerzutami

**Somatuline Autogel:** inj. [roztw.] 60 mg

- 1 amp.-stryk. 0,5 ml

Rx 100% 2837,21

B<sup>(1)</sup> bezpl.

100% 3771,24

B<sup>(2)</sup> 44,92

B<sup>(3)</sup> bezpl.

R<sup>(4)</sup> 48,12

R<sup>(5)</sup> 48,12

S<sup>(6)</sup> bezpl.

100% 4713,78

B<sup>(2)</sup> bezpl.

B<sup>(1)</sup> bezpl.

R<sup>(3)</sup> 4,27

R<sup>(4)</sup> 4,27

S<sup>(5)</sup> bezpl.

**Somatuline Autogel:** inj. [roztw.] 90 mg

- 1 amp.-stryk. 0,5 ml

Rx 100% 15,53

30%<sup>(1)</sup> 5,34

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

100% 29,28

30%<sup>(1)</sup> 8,90

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

100% 40,98

30%<sup>(1)</sup> 12,29

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

100% 53,11

30%<sup>(1)</sup> 15,93

DZ<sup>(2)</sup> bezpl.

S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Lanreotide (1)** Chemioterapia ICD-10: C.37.a.; C.37.b. (2) Leczenie guzów neuroendokrynnych żołądkowo-jelitowo-trzustkowych GEP-NET G1 i części G2 (index Ki67 do maksymalnie 10%) środkowej części prajelita, trzustki, po wykluczeniu ognisk pierwotnych w końcowej części prajelita, u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnymi guzami miejscowo zaawansowanymi lub z przerzutami (3) Leczenie objawów hiperskrecji występujących w przebiegu nowotworów neuroendokrynnych (4) Akromegalia WP: Hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL (5) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany: w długotrwałym leczeniu chorych na akromegalię, gdy stężenie krążącego hormonu wzrostu (GH) i/lub insulino podobnego czynnika wzrostu (IGF-1) pozostają nieprawidłowe po operacji i/lub radioterapii oraz u pacjentów, u których nie jest możliwe przeprowadzenie operacji chirurgicznej i/lub zastosowanie radioterapii. Celem postępowania terapeutycznego w akromegalii jest obniżenie stężeń GH i IGF-1, o ile jest to możliwe, doprowadzenie ich do wartości prawidłowych; w leczeniu objawów związanych z akromegalią; w leczeniu guzów neuroendokrynnych żołądkowo-jelitowo-trzustkowych (GEP-NET) G1 i części G2 (index Ki67 do maks. 10%) środkowej części prajelita, trzustki i nieznanego pochodzenia, po wykluczeniu ognisk pierwotnych w końcowej części prajelita, u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnymi guzami miejscowo zaawansowanymi lub z przerzutami; w leczeniu objawów związanych z guzami neuroendokrynnymi.

Ipssen Poland

**Leczenie hiperkalemii u dorosłych pacjentów w przebiegu przewlekłej choroby nerek w stopniu 3b-5, u chorych przyjmujących leki z grupy inhibitorów układu renina-angiotensyna-aldosteron (inhibitory ACE oraz inhibitory receptora dla angiotensyny)**

**Veltassa:** prosz. do sporz. zaw. doustnej 8,4 mg

- 30 sasz. **nowos**

Rx 100% 958,91

R<sup>(1)</sup> 3,20

**Patromer calcium (1)** Leczenie hiperkalemii u dorosłych pacjentów w przebiegu przewlekłej choroby nerek w stopniu 3b-5, u chorych przyjmujących leki z grupy inhibitorów układu renina-angiotensyna-aldosteron (inhibitory ACE oraz inhibitory receptora dla angiotensyny)

W: Produkt jest wskazany w leczeniu hiperkalemii u dorosłych i młodzieży w wieku 12-17 lat.

Vifor France

**Leczenie miejscowe łuszczyicy zwyczajnej u dorosłych**

**Enstilar:** pianka na skórę (50 µg + 0,5 mg)/g

METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL

**METRONIDAZOL**  
POLPHARMA  
Metronidazolium

**ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM**

się pomimo stosowania leków łagodzących objawy; astma oskrzelowa wywołana alergią na kurz domowy, niekontrolowana dobrze za pomocą wziewnych kortykosteroidów z towarzyszącymi umiarkowanymi do ciężkiego alergicznym niezłym nośnym wywołanym przez kurz domowy. Przed rozpoczęciem leczenia należy uważnie odcenić stan zaawansowania astmy u pacjenta. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u młodzieży (12-17 lat), u których rozpoznanie zostało postawione na podstawie wywiadu klinicznego oraz dodatniego testu alergicznego na roztozcu kurzu domowego (punktowe testy skórne i/lub swoiste immunoglobuliny E) w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego alergicznego niezłemu nosa spowodowanego kurzem domowym, utrzymującego się pomimo stosowania leków łagodzących objawy.

<b>Staloral 300 Mieszanki wyciągów alergicznych:</b> roztw. podjęzykowy <b>[mieszanki wyciągów alergicznych 350-D.pter/D.far 50%/50%]</b> - 2 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podtrzymującego	Rx	100%	<b>300,00</b>
<b>Staloral 300 Mieszanki wyciągów alergicznych:</b> roztw. podjęzykowy <b>[mieszanki wyciągów alergicznych 350-D.pter/D.far 50%/50%]</b> - 3 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podstawowego	Rx	100%	<b>300,00</b>
<b>Staloral 300 Mieszanki wyciągów alergicznych:</b> roztw. podjęzykowy <b>[mieszanki wyciągów alergicznych 688-5 traw/100%]</b> - 2 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podtrzymującego	Rx	100%	<b>306,62</b>
<b>Staloral 300 Mieszanki wyciągów alergicznych:</b> roztw. podjęzykowy <b>[mieszanki wyciągów alergicznych 688-5 traw/100%]</b> - 3 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podstawowego	Rx	100%	<b>306,62</b>

**Allergen extracts (1)** Leczenie młodzieży w wieku od ukończonego 12. roku życia do ukończonego 18. roku życia z umiarkowanym lub ciężkim alergicznym niezłym nosa spowodowanym kurzem domowym, utrzymującym się pomimo stosowania leków łagodzących objawy, u których rozpoznanie zostało postawione na podstawie wywiadu klinicznego oraz dodatniego testu alergicznego na roztozcu kurzu domowego (punktowe testy skórne lub swoiste immunoglobuliny E) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia

**W:** Schorzenia alergiczne (typ I alergii wg klasyfikacji Gella i Coombsa), objawiające się niezłym nosa, zapaleniem spojówek, niezłym nosa i spojówek lub astmą (łągodną do umiarkowanej) o charakterze sezonowym lub całorocznym. **Stallergenes**

<b>Staloral 300 Wyciągi alergiczne roztozcu kurzu domowego:</b> roztw. podjęzykowy <b>[alergiczny roztozcu kurzu domowego 315-D.pteronissinus100%]</b> - 2 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podtrzymującego	Rx	100%	<b>300,00</b>
<b>Staloral 300 Wyciągi alergiczne roztozcu kurzu domowego:</b> roztw. podjęzykowy <b>[alergiczny roztozcu kurzu domowego 315-D.pteronissinus100%]</b> - 3 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podstawowego	Rx	100%	<b>300,00</b>
<b>Staloral 300 Wyciągi alergiczne roztozcu kurzu domowego:</b> roztw. podjęzykowy <b>[alergiczny roztozcu kurzu domowego 350-D.pter/D.far 50%/50%]</b> - 2 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podtrzymującego	Rx	100%	<b>306,62</b>
<b>Staloral 300 Wyciągi alergiczne roztozcu kurzu domowego:</b> roztw. podjęzykowy <b>[alergiczny roztozcu kurzu domowego 350-D.pter/D.far 50%/50%]</b> - 3 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podstawowego	Rx	100%	<b>306,62</b>

**Allergen extracts (1)** Leczenie młodzieży w wieku od ukończonego 12. roku życia do ukończonego 18. roku życia z umiarkowanym lub ciężkim alergicznym niezłym nosa spowodowanym kurzem domowym, utrzymującym się pomimo stosowania leków łagodzących objawy, u których rozpoznanie zostało postawione na podstawie wywiadu klinicznego oraz dodatniego testu alergicznego na roztozcu kurzu domowego (punktowe testy skórne lub swoiste immunoglobuliny E)

**W:** Schorzenia alergiczne (typ I alergii wg klasyfikacji Gella i Coombsa), objawiające się niezłym nosa, zapaleniem spojówek, niezłym nosa i spojówek lub astmą (łągodną do umiarkowanej) o charakterze sezonowym lub całorocznym. **Stallergenes**

**Leczenie mukowiscydozy**

<b>▼Kaftrio:</b> tabl. powł. <b>75 mg+ 50 mg+ 100 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>49549,85</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Ivacaftor + Tezacaftor + Elexacaftor (1)** Leczenie mukowiscydozy

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w schemacie leczenia skrajonego z iwakafotrem w leczeniu mukowiscydozy u pacjentów w wieku co najmniej 6 lat, którzy mają co najmniej jedną mutację *F508del* genu mukowiscydozowego przeblonowego regulatora przewodnictwa (ang. cystic fibrosis transmembrane conductance regulator, CFTR).

<b>Kalydeco:</b> granulat w sasz. <b>50 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>52542,00</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>Kalydeco:</b> granulat w sasz. <b>75 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>52542,00</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>Kalydeco:</b> tabl. powł. <b>75 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>21547,38</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>Kalydeco:</b> tabl. powł. <b>150 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>21547,38</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>Kalydeco:</b> tabl. powł. <b>150 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>70534,80</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>Kalydeco:</b> tabl. powł. <b>150 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>52542,00</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Ivacaftor (1)** Leczenie mukowiscydozy

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w monoterapii u dorosłych, młodzieży i dzieci z mukowiscydozą (ang. CF) w wieku 6 lat i starszych oraz o mc. 25 kg i większej, z mutacją R117H genu CFTR lub jedną z następujących mutacji brakowania (klasy III): G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N lub S549R; w schemacie leczenia skrajonego z tabl. zawiera-

jącymi tezakaftor i iwakaftor w leczeniu dorosłych, młodzieży i dzieci z mukowiscydozą (CF) w wieku 6 lat i starszych, którzy są homozygotami pod względem mutacji *F508del* lub którzy są heterozygotami pod względem mutacji *F508del* i mają jedną z następujących mutacji genu CFTR: P67L, R117C, L206W, R352Q, A455E, D579G, T71+3A→G, S945L, S977F, R1070W, D1152H, T289+5G→A, S327-26A→G i S3849+10kbC→T; w schemacie leczenia skrajonego z tabl. zawierającymi iwakaftor, tezakaftor i elexakaftor w leczeniu dorosłych i młodzieży i dzieci z mukowiscydozą w wieku 6 lat i starszych, którzy mają co najmniej jedną mutację *F508del* w genie CFTR.

<b>▼Orkambi:</b> granulat w sasz. <b>100 mg+ 125 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>50671,44</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>▼Orkambi:</b> granulat w sasz. <b>150 mg+ 188 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>50671,44</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Lumacaftor + Ivacaftor (1)** Leczenie mukowiscydozy

**W:** Produkt leczniczy w postaci granulatu wskazany jest w leczeniu mukowiscydozy (ang. cystic fibrosis, CF) u pacjentów w wieku 2 lat i starszych z homozygotyczną mutacją *F508del* genu mukowiscydozowego błonowego regulatora przewodnictwa (ang. cystic fibrosis transmembrane conductance regulator, CFTR).

<b>▼Symkevi:</b> tabl. powł. <b>50 mg+ 75 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>22509,03</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>▼Symkevi:</b> tabl. powł. <b>100 mg+ 150 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>22509,03</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Tezacaftor + Ivacaftor (1)** Leczenie mukowiscydozy

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w schemacie leczenia skrajonego z iwakafotrem w postaci tabl. w leczeniu pacjentów chorych na mukowiscydozę w wieku co najmniej 6 lat, którzy są homozygotami pod względem mutacji *F508del* lub którzy są heterozygotami pod względem mutacji *F508del* i mają jedną z następujących mutacji genu mukowiscydozowego przeblonowego regulatora przewodnictwa (ang. CFTR): P67L, R117C, L206W, R352Q, A455E, D579G, T71+3A→G, S945L, S977F, R1070W, D1152H, T289+5G→A, S327-26A→G i S3849+10kbC→T.

<b>Somatuline Autogel:</b> inj. [roztw.] <b>60 mg</b> - 1 amp.-stryk. 0,5 ml	Rx	100%	<b>2837,21</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		B <sup>(2)</sup>	44,92
		R <sup>(3)</sup>	48,12
		R <sup>(4)</sup>	48,12
		S <sup>(5)</sup>	48,12

<b>Somatuline Autogel:</b> inj. [roztw.] <b>90 mg</b> - 1 amp.-stryk. 0,5 ml	Rx	100%	<b>4713,78</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,27
		R <sup>(4)</sup>	4,27
		S <sup>(5)</sup>	4,27

<b>Somatuline Autogel:</b> inj. [roztw.] <b>120 mg</b> - 1 amp.-stryk. 0,5 ml	Rx	100%	<b>4713,78</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,27
		R <sup>(4)</sup>	4,27
		S <sup>(5)</sup>	4,27

**Lawteotide (1)** Chemioterapia ICD-10: C.37.a.; C.37.b. (2) Leczenie guzów neuroendokrynnych żołądkowo-jelitowo-trzustkowych GEP-NET G1 i części G2 (indeks Ki67 do maksymalnie 10%) środkowej części prajelity, np. wykluczeniu ognisk pierwotnych w końcowej części prajelity, u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnymi guzami miejscowo zaawansowanymi lub z przerzutami (3) Leczenie objawów hipersekrekcji występujących w przebiegu nowotworów neuroendokrynnych (4) Akromegalia **WP:** Hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL (5) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w długotrwałym leczeniu chorych na akromegalię, gdy stężenie krążącego hormonu wzrostu (GH) i/lub insulinoopodobnego czynnika wzrostu (IGF-1) pozostają nieprawidłowe po operacji i/lub radioterapii oraz u pacjentów, u których nie jest możliwe przeprowadzenie operacji chirurgicznej i/lub zastosowanie radioterapii. Celem postępowania terapeutycznego w akromegalii jest obniżenie stężeń GH i IGF-1, o ile jest to możliwe, doprowadzenie ich do wartości prawidłowych; w leczeniu objawów związanych z akromegalią; w leczeniu guzów neuroendokrynnych żołądkowo-jelitowo-trzustkowych (GEP-NET) G1 i części guzów G2 (indeks Ki67 do maks. 10%) środkowej części prajelity, trzustki lub nieznanego pochodzenia, np. wykluczeniu ognisk pierwotnych w końcowej części prajelity, u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnymi guzami miejscowo zaawansowanymi lub z przerzutami; w leczeniu objawów związanych z guzami neuroendokrynnymi.

**Leczenie objawów idiopatycznej choroby Parkinsona u dorosłych, w monoterapii (bez lewodopy) lub w skojarzeniu z lewodopą, tzn. w czasie trwania choroby, do jej późnych okresów, kiedy działanie lewodopy słabnie lub staje się nierówne i występują wahania skuteczności leczenia (wyczerpanie dawki lub efekt przelączania-zjawisko „on-off”)**

<b>Oprymea:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>0,26 mg+ 0,52 mg+ 1,05 mg</b> - 21 szt.	Rx	100%	<b>26,18</b>
		30 <sup>(1)</sup>	10,05
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	<b>58,93</b>
<b>Oprymea:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>1,05 mg</b> - 30 szt.	Rx	30 <sup>(1)</sup>	19,42
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	<b>84,68</b>
<b>Oprymea:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>1,57 mg</b> - 30 szt.	Rx	30 <sup>(1)</sup>	25,40
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	<b>111,69</b>
<b>Oprymea:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>2,1 mg</b> - 30 szt.	Rx	30 <sup>(1)</sup>	33,51
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Pramipexole (1)** Leczenie objawów idiopatycznej choroby Parkinsona u dorosłych, w monoterapii (bez lewodopy) lub w skojarzeniu z lewodopą, tzn. w czasie trwania choroby, do jej późnych okresów, kiedy działanie lewodopy słabnie lub staje

się nierówne i występują wahania skuteczności leczenia (wyczerpanie dawki lub efekt przelączania-zjawisko „on-off”) (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawów idiopatycznej choroby Parkinsona, w monoterapii (bez lewodopy) lub w skojarzeniu z lewodopą, tzn. w czasie trwania choroby, do jej późnych okresów, kiedy działanie lewodopy słabnie lub staje się nierówne i występują wahania skuteczności leczenia (wyczerpanie dawki lub efekt przelączania - zjawisko „on-off”). **Krka**

<b>Leczenie objawów przedmiotowych i podmiotowych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego u dorosłych mężczyzn</b>	Rx	100%	<b>10,13</b>
		30 <sup>(1)</sup>	3,40
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	<b>19,21</b>

<b>Silodosin Aurovitas:</b> kaps. twarde <b>4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100%	<b>5,76</b>
		30 <sup>(1)</sup>	5,76
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	<b>52,51</b>

<b>Silodosin Aurovitas:</b> kaps. twarde <b>8 mg</b> - 30 szt.	Rx	100%	<b>15,75</b>
		30 <sup>(1)</sup>	15,75
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Silodosine (1)** Leczenie objawów przedmiotowych i podmiotowych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego u dorosłych mężczyzn (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie objawów przedmiotowych i podmiotowych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) u dorosłych mężczyzn. **Aurovitas**

<b>Silodosin Recordati:</b> kaps. twarde <b>4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100%	<b>17,51</b>
		30 <sup>(1)</sup>	10,78
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	<b>23,97</b>

<b>Silodosin Recordati:</b> kaps. twarde <b>8 mg</b> - 30 szt.	Rx	100%	<b>10,52</b>
		30 <sup>(1)</sup>	10,52
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	<b>66,79</b>

<b>Silodosin Recordati:</b> kaps. twarde <b>8 mg</b> - 90 szt.	Rx	100%	<b>26,45</b>
		30 <sup>(1)</sup>	26,45
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Silodosine (1)** Leczenie objawów przedmiotowych i podmiotowych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego u dorosłych mężczyzn (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie objawów przedmiotowych i podmiotowych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) u dorosłych mężczyzn. **RECORDATI**

**Leczenie objawów u pacjentów z hormonalnie czynnymi guzami żołądka, jelit i trzustki, którzy zadowalająco reagują na leczenie oktreotydem podawanym podskórnie: rakowiaki z objawami zespołu rakowiaka, VIP-oma, glukagonoma, gastrinoma (zespół Zollingera-Ellisona), insulinoma (w celu utrzymania właściwego stężenia glukozy przed operacją oraz w leczeniu podtrzymującym), GRF-oma oraz w leczeniu pacjentów z zaawansowanymi guzami neuroendokrynnymi wywodzącymi się ze środkowej części prajelity lub o nieznanym ognisku pierwotnym w celu zahamowania progresji choroby**

<b>Sandostatin® Lar®:</b> inj. dom. [mikrogran.+ rozp.] <b>10 mg</b> - 1 fioł.+ 1 amp.-stryk. z rozp. 2,5 ml	Rx	100%	<b>594,40</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	14,69
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
		100%	<b>1188,82</b>

<b>Sandostatin® Lar®:</b> inj. dom. [mikrogran.+ rozp.] <b>20 mg</b> - 1 fioł.+ 1 amp.-stryk. z rozp. 2,5 ml	Rx	100%	<b>1188,82</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	9,13
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
		100%	<b>1783,22</b>

<b>Sandostatin® Lar®:</b> inj. dom. [mikrogran.+ rozp.] <b>30 mg</b> - 1 fioł.+ 1 amp.-stryk. z rozp. 2,5 ml	Rx	100%	<b>1783,22</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,57
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Sandostatin® Lar®:** inj. dom. [mikrogran.+ rozp.] **30 mg** - 1 fioł.+ 1 amp.-stryk. z rozp. 2,5 ml

**Octreotide (1)** Chemioterapia ICD-10: C.45.a.; C.45.b. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Akromegalia, Leczenie objawów u pacjentów z hormonalnie czynnymi guzami żołądka, jelit i trzustki, którzy zadowalająco reagują na leczenie oktreotydem podawanym podskórnie: rakowiaki z objawami zespołu rakowiaka, VIP-oma, glukagonoma, gastrinoma (zespół Zollingera-Ellisona), insulinoma (w celu utrzymania właściwego stężenia glukozy przed operacją oraz w leczeniu podtrzymującym), GRF-oma oraz w leczeniu pacjentów z zaawansowanymi guzami neuroendokrynnymi wywodzącymi się ze środkowej części prajelity lub o nieznanym ognisku pierwotnym w celu zahamowania progresji choroby **WP:** Hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekrekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynnych innych niż określone w ChPL (4) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie pacjentów z akromegalią, u których leczenie chirurgiczne jest niewskazane lub nieskuteczne lub pacjentów będących w okresie przejściowym, przed wystąpieniem całkowitego efektu działania radioterapii. Leczenie objawów u pacjentów z hormonalnie czynnymi guzami żołądka, jelit i trzustki, np. rakowiakami z cechami zespołu rakowiaka. Leczenie pacjentów z zaawansowanymi guzami neuroendokrynnymi wywodzącymi się ze środkowej części prajelity lub o nieznanym ognisku pierwotnym, w przypadku których wykluczone ognisko pierwotne nieznajdujące się w środkowej części prajelity. Leczenie gruczolaków przysadki wydzielających TSH; jego dośrodo do normalizacji wydzielania po leczeniu chirurgicznym i/lub radioterapią; u pacjentów, dla których leczenie chirurgiczne nie jest odpowiednie; u pacjentów napromieniowanych, aż do chwili, gdy radioterapia osiągnie skuteczność.

**Novartis Poland**





Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
 prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

### Leczenie ostrego zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1

Rx	100%	2433,07
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Icatibant (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrego zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1. Leczenie ostrego, zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrego napadu dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z nie doбором inhibitora esterazy C1. **Takeda Global R and D Centre**

**Icatibant Accord:** inf. [roztw.] 10 mg/ml  
 - 1 amp.-strzyk. 3 ml ◆

Rx	100%	2433,07
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Icatibant (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrego zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1. Leczenie ostrego, zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrego napadu dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z niedoborem inhibitora esterazy C1. **Accord Healthcare**

**Icatibant Fresenius:** inj. [roztw.] 10 mg/ml  
 - 1 amp.-strzyk. 3 ml ◆

Rx	100%	2211,61
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Icatibant (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrego zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1. Leczenie ostrego, zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrego napadu dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u pacjentów dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych, z niedoborem inhibitora esterazy C1. **Fresenius Kabi**

**Icatibant Medical Valley:** inj. [roztw.] 30 mg  
 - 1 amp.-strzyk. 3 ml ◆

Rx	100%	2211,61
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Icatibant (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrego zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1. Leczenie ostrego, zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrego napadu dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych, z niedoborem inhibitora esterazy C1. **Medical Valley Invest AB**

**Icatibant Zentiva:** inj. [roztw.] 30 mg  
 - 1 amp.-strzyk. 3 ml ◆

Rx	100%	2394,78
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Icatibant (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrego zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1. Leczenie ostrego, zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrego napadu dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z niedoborem inhibitora esterazy C1. **Zentiva**

**Ikatybant Ranbaxy:** inj. [roztw.] 30 mg  
 - 1 amp.-strzyk. 3 ml ◆

Rx	100%	2240,23
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Icatibant (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrego zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1. Leczenie ostrego, zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrego napadu dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z niedoborem inhibitora esterazy C1. **Ranbaxy o SUN PHARMA company**

### Leczenie ostrego, zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1

Rx	100%	2433,07
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Icatibant (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrego zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dzie-

dziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1. Leczenie ostrego, zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrego napadu dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z nie doбором inhibitora esterazy C1. **Takeda Global R and D Centre**

**Icatibant Accord:** inf. [roztw.] 10 mg/ml  
 - 1 amp.-strzyk. 3 ml ◆

Rx	100%	2433,07
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Icatibant (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrego zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1. Leczenie ostrego, zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrego napadu dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z niedoborem inhibitora esterazy C1. **Accord Healthcare**

**Icatibant Fresenius:** inj. [roztw.] 10 mg/ml  
 - 1 amp.-strzyk. 3 ml ◆

Rx	100%	2211,61
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Icatibant (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrego zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1. Leczenie ostrego, zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrego napadu dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u pacjentów dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych, z niedoborem inhibitora esterazy C1. **Fresenius Kabi**

**Icatibant Medical Valley:** inj. [roztw.] 30 mg  
 - 1 amp.-strzyk. 3 ml ◆

Rx	100%	2211,61
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Icatibant (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrego zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1. Leczenie ostrego, zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrego napadu dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych, z niedoborem inhibitora esterazy C1. **Medical Valley Invest AB**

**Icatibant Zentiva:** inj. [roztw.] 30 mg  
 - 1 amp.-strzyk. 3 ml ◆

Rx	100%	2394,78
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Icatibant (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrego zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1. Leczenie ostrego, zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrego napadu dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z niedoborem inhibitora esterazy C1. **Zentiva**

**Ikatybant Ranbaxy:** inj. [roztw.] 30 mg  
 - 1 amp.-strzyk. 3 ml ◆

Rx	100%	2240,23
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Icatibant (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrego zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1. Leczenie ostrego, zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrego napadu dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z niedoborem inhibitora esterazy C1. **Ranbaxy o SUN PHARMA company**

**Ruconest:** prosz. do przyg. roztw. 2100 j.m. - 1 fioł.

Rx-z	100%	X
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3947,16
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ruconest:** prosz. i rozp. do przyg. roztw. 2100 j.m.  
 - 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. + zestaw

**Conestat alfa (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrego, zagrażającego życiu napadu obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ostrego napadu obrzęku naczynioruchowego u osób dorosłych, młodzieży i dzieci (w wieku 2 lat i starszych) z dziedzicznym obrzękiem naczynioruchowym (ang. HAE) wywołanym niedoborem inhibitora esterazy C1. **Pharming Group**

### Leczenie podtrzymujące astmy u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby po zastosowaniu produktu złożonego z długo działającego agonisty receptorów $\beta_2$ i średnich dawek kortykosteroidu wziewnego, u których wystąpiło jedno lub więcej zaostrzeń astmy w ciągu poprzedniego roku

Rx	100%	307,90
	30% <sup>(1)</sup>	92,37
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Trimbow:** aerozol inhal. [roztw.] 87/5/9  $\mu\text{g}/\text{dawkę}$   
 - 1 poj. (180 dawek)

**Glycopyrronium bromide + Formoterol + Beclometasone dipropionate (1)** Leczenie podtrzymujące astmy u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby po zastosowaniu produktu złożonego z długo działającego agonisty receptorów  $\beta_2$  i średnich dawek kortykosteroidu wziewnego, u których wystąpiło jedno lub więcej zaostrzeń astmy w ciągu poprzedniego roku. Leczenie podtrzymujące u pacjentów dorosłych z umiarkowaną lub ciężką przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP), u których nie uzyskuje się odpowiedniego efektu leczenia podczas jednoczesnego stosowania kortykosteroidu wziewnego i długo działającego agonisty receptorów  $\beta_2$  lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty receptorów  $\beta_2$  i długo działającego antagonisty receptorów muskarynowych (2) Pacjenci 65+

W: POChP Leczenie podtrzymujące u pacjentów dorosłych z umiarkowaną lub ciężką POChP, u których nie uzyskuje się odpowiedniego efektu leczenia podczas jednoczesnego stosowania kortykosteroidu wziewnego i długo działającego agonisty receptorów  $\beta_2$  lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty receptorów  $\beta_2$  i długo działającego antagonisty receptorów muskarynowych. Astma. Leczenie podtrzymujące astmy u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby po zastosowaniu produktu złożonego z długo działającego agonisty receptorów  $\beta_2$  i średnich dawek kortykosteroidu wziewnego, u których wystąpiło jedno lub więcej zaostrzeń astmy w ciągu poprzedniego roku. **Chiesi Farmaceutici**

### Leczenie podtrzymujące schizofrenii u dorosłych pacjentów stabilizowanych klinicznie na palmitynie

**paliperidonu** podawanym we wstrzyknięciach co 1 miesiąc

**Trévicta:** inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 263 mg  
 - 1 amp.-strzyk. 1,315 ml (+2 igły)

Rx	100%	1310,68
	B <sup>(1)</sup>	29,97

**Trévicta:** inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 350 mg  
 - 1 amp.-strzyk. 1,75 ml (+2 igły)

Rx	100%	1738,38
	B <sup>(1)</sup>	33,88

**Trévicta:** inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 525 mg  
 - 1 amp.-strzyk. 2,625 ml (+2 igły)

Rx	100%	2598,69
	B <sup>(1)</sup>	41,94

**Paliperidone (1)** Leczenie podtrzymujące schizofrenii u dorosłych pacjentów stabilizowanych klinicznie na palmitynie paliperidonu podawanym we wstrzyknięciach co 1 miesiąc

W: Produkt leczniczy we wstrzyknięciach podawanych co 3 m-cie jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u dorosłych pacjentów stabilizowanych klinicznie na palmitynie paliperidonu podawanym we wstrzyknięciach co 1 m-cie. **Janssen-Cilag**

### Leczenie podtrzymujące u pacjentów dorosłych z umiarkowaną lub ciężką przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP), u których nie uzyskuje się odpowiedniego efektu leczenia podczas jednoczesnego stosowania kortykosteroidu wziewnego i długo działającego agonisty receptorów $\beta_2$ lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty receptorów $\beta_2$ i długo działającego antagonisty receptorów muskarynowych

▼ **Trelegy Ellipta:** prosz. do inhal., podzielony  
 92/5/22  $\mu\text{g}/\text{dawkę}$  - 1 inhal. (30 dawek)

Rx	100%	235,72
	30% <sup>(1)</sup>	92,03
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Vilanterol + Umeclidinium + Fluticasone furoate (1)** Leczenie podtrzymujące u pacjentów dorosłych z umiarkowaną lub ciężką przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP), u których nie uzyskuje się odpowiedniego efektu leczenia podczas jednoczesnego stosowania kortykosteroidu wziewnego i długo działającego agonisty receptorów  $\beta_2$  lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty receptorów  $\beta_2$  i długo działającego antagonisty receptorów muskarynowych (2) Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany do podtrzymującego leczenia u dorosłych pacjentów z POChP stopnia umiarkowanego do ciężkiego, u których stosowanie leczenia wziewnym kortykosteroidem w skojarzeniu z długo działającym  $\beta_2$ -agonistą lub długo działającym  $\beta_2$ -agonistą w skojarzeniu z długo działającym antagonistą receptora muskarynowego jest niewystarczające. **GlaxoSmithKline Trading Services**

**Trimbow:** aerozol inhal. [roztw.] 87/5/9  $\mu\text{g}/\text{dawkę}$   
 - 1 poj. (180 dawek)

Rx	100%	307,90
	30% <sup>(1)</sup>	92,37
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Glycopyrronium bromide + Formoterol + Beclometasone dipropionate (1)** Leczenie podtrzymujące astmy u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby po zastosowaniu produktu złożonego z długo działającego agonisty receptorów  $\beta_2$  i średnich dawek kortykosteroidu wziewnego, u których wystąpiło jedno lub więcej zaostrzeń astmy w ciągu poprzedniego roku. Leczenie podtrzymujące u pacjentów dorosłych z umiarkowaną lub ciężką przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP), u których nie uzyskuje się odpowiedniego efektu leczenia podczas jednoczesnego stosowania kortykosteroidu wziewnego i długo działającego agonisty receptorów  $\beta_2$  lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty receptorów  $\beta_2$  i długo działającego antagonisty receptorów muskarynowych (2) Pacjenci 65+

W: POChP Leczenie podtrzymujące u pacjentów dorosłych z umiarkowaną lub ciężką POChP, u których nie uzyskuje się odpowiedniego efektu leczenia podczas jednoczesnego stosowania kortykosteroidu wziewnego i długo działającego agonisty receptorów  $\beta_2$  lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty receptorów  $\beta_2$  i długo działającego antagonisty receptorów muskarynowych. Astma. Leczenie podtrzymujące astmy u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby po zastosowaniu produktu złożonego z długo działającego agonisty receptorów  $\beta_2$  i średnich dawek kortykosteroidu wziewnego, u których wystąpiło jedno lub więcej zaostrzeń astmy w ciągu poprzedniego roku. **Chiesi Farmaceutici**

## W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.Sumamigren  
SumatriptanumTrixeo Aerosphere: aerozol inhal. [zaw.]  
5 µg+ 7,2 µg+ 160 µg - 1 poj. 120 dawek

**Formoterol fumarate dihydric + Glycopyrronium + Budesonide (1)** Leczenie podtrzymujące u pacjentów dorosłych z umiarkowaną lub ciężką przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP), u których nie uzyskuje się odpowiedniego efektu leczenia podczas jednoczesnego stosowania kortykosteroidu wziewnego i długo działającego agonisty receptorów beta 2 lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty receptorów beta 2 i długo działającego antagonisty receptorów muskarzynowych (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt jest wskazany w leczeniu podtrzymującym u dorosłych pacjentów z POChP o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, którzy nie są odpowiednio leczeni skórzaniem kortykosteroidu wziewnego z długo działającym lekiem z grupy agonistów receptora β<sub>2</sub> lub skórzaniem leku z grupy agonistów receptora β<sub>2</sub> z długo działającym antagonistą receptora muskarzynowego (wpływ na kontrolę objawów i zapobieganie zaostrzeniom, szczegóły patrz ChPL).

AstroZeneca

### Leczenie przewlekłej hiperurykემii u dorosłych pacjentów w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złożeń moczanowych, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych

Adenuric®: tabl. powł. 80 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	46,68 32,54
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Adenuric®: tabl. powł. 120 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	51,11 29,89
		S <sup>(2)</sup>	35,96 bezpł.

**Febuxostat (1)** Leczenie przewlekłej hiperurykემii u dorosłych pacjentów w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złożeń moczanowych, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych (2) Pacjenci 65+ (3) Zapobieganie i leczenie przewlekłej hiperurykემii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych

**W:** Dawka 80 mg. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłej hiperurykემii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złożeń moczanowych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. Dawka 120 mg. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłej hiperurykémii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złożeń moczanowych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu przewlekłej hiperurykémii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza (ang. TLS). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

Denofix: tabl. powł. 80 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	35,40 21,26
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Denofix: tabl. powł. 120 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	52,25 31,03
		S <sup>(2)</sup>	37,10 bezpł.

**Febuxostat (1)** Leczenie przewlekłej hiperurykémii u dorosłych pacjentów w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złożeń moczanowych, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych (2) Pacjenci 65+ (3) Zapobieganie i leczenie przewlekłej hiperurykémii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych

**W:** Dawka 80 mg. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłej hiperurykémii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złożeń moczanowych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. Dawka 120 mg. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłej hiperurykémii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złożeń moczanowych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu przewlekłej hiperurykémii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza (ang. TLS). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

Febuxostat Aurovitas: tabl. powł. 80 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	33,86 19,72
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Febuxostat Aurovitas: tabl. powł. 120 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	49,94 28,72
		S <sup>(2)</sup>	34,79 bezpł.

**Febuxostat (1)** Leczenie przewlekłej hiperurykémii u dorosłych pacjentów w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złożeń moczanowych, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych (2) Pacjenci 65+ (3) Zapobieganie i leczenie przewlekłej hiperurykémii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych

**W:** Dawka 80 mg. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłej hiperurykémii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złożeń moczanowych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. Dawka 120 mg. Leczenie przewlekłej hiperurykémii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złożeń moczanowych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu przewlekłej hiperurykémii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza (ang. TLS). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

Aurovitas

Febuxostat Krka: tabl. powł. 80 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	35,36 21,22
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Febuxostat Krka: tabl. powł. 120 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	52,22 31,00
		S <sup>(2)</sup>	37,07 bezpł.

**Febuxostat (1)** Leczenie przewlekłej hiperurykémii u dorosłych pacjentów w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złożeń moczanowych, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych (2) Pacjenci 65+ (3) Zapobieganie i leczenie przewlekłej hiperurykémii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych

**W:** Dawka 80 mg. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłej hiperurykémii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złożeń moczanowych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. Dawka 120 mg. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłej hiperurykémii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złożeń moczanowych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu hiperurykémii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza (ang. TLS). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

Krka

### Leczenie schizofrenii u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia ryserpynem lub paliperidonem, w przypadku nawrotu objawów psychiatrycznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego

Egoropal®: inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 75 mg - 1 amp.-stryk. 75 mg (+ 2 igły) ◆	Rx	100% B <sup>(1)</sup>	365,03 bezpł.
Egoropal®: inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 100 mg - 1 amp.-stryk. 100 mg (+ 2 igły) ◆	Rx	100% B <sup>(1)</sup>	485,50 bezpł.
Egoropal®: inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 150 mg - 1 amp.-stryk. 150 mg (+ 2 igły) ◆	Rx	100% B <sup>(1)</sup>	729,08 bezpł.

**Paliperidone (1)** Leczenie schizofrenii u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia ryserpynem lub paliperidonem, w przypadku nawrotu objawów psychiatrycznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu podtrzymującym w schizofrenii u dorosłych pacjentów, u których uzyskano stabilizację choroby za pomocą paliperidonu lub ryserpyny. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, u których wcześniej wystąpiła odpowiedź na leczenie doust. paliperidonem lub ryserpyną, produkt można stosować bez uprzedniej stabilizacji leczeniem doust. jeśli objawy psychiatryczne są łagodne lub umiarkowane i konieczne jest zastosowanie długo działającego leczenia w postaci inj.

Egis

Palifren long: inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 50 mg - 1 amp.-stryk.+2 igły ◆	Rx	100% B <sup>(1)</sup>	243,50 bezpł.
Palifren long: inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 75 mg - 1 amp.-stryk.+2 igły ◆	Rx	100% B <sup>(1)</sup>	365,03 bezpł.
Palifren long: inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 100 mg - 1 amp.-stryk.+2 igły ◆	Rx	100% B <sup>(1)</sup>	485,50 bezpł.
Palifren long: inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 150 mg - 1 amp.-stryk.+2 igły ◆	Rx	100% B <sup>(1)</sup>	729,08 bezpł.

**Paliperidone (1)** Leczenie schizofrenii u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia ryserpynem lub paliperidonem, w przypadku nawrotu objawów psychiatrycznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u stabilnych dorosłych pacjentów leczonych paliperidonem lub ryserpyną. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperidon lub ryserpynę, można stosować produkt leczniczy bez uprzedniej stabilizacji za pomocą terapii doustnej, jeśli objawy psychiatryczne są łagodne do umiarkowanych i wskazana jest terapia w postaci długodziałających iniekcji.

Adamed

Paliperidone Teva: inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 75 mg - 1 amp.-strz. 0,75 ml ◆	Rx	100% B <sup>(1)</sup>	365,03 bezpł.
Paliperidone Teva: inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 100 mg - 1 amp.-strz. 1 ml ◆	Rx	100% B <sup>(1)</sup>	485,50 bezpł.
Paliperidone Teva: inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 150 mg - 1 amp.-strz. 1,5 ml ◆	Rx	100% B <sup>(1)</sup>	729,08 bezpł.

**Paliperidone (1)** Leczenie schizofrenii u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia ryserpynem lub paliperidonem, w przypadku nawrotu objawów psychiatrycznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego

**W:** Produkt jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u stabilnych dorosłych pacjentów leczonych paliperidonem lub ryserpyną. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperidon lub ryserpynę, paliperidon może być stosowany bez uprzedniej stabilizacji za pomocą terapii doustnej, jeśli objawy psychiatryczne są łagodne do umiarkowanych i wskazana jest terapia w postaci długodziałających iniekcji.

Adamed

Xeplion®: inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 50 mg - 1 amp.-stryk. ◆	Rx	100% B <sup>(1)</sup>	1350,65 425,72
Xeplion®: inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 75 mg - 1 amp.-stryk. ◆	Rx	100% B <sup>(1)</sup>	60,47 563,35
Xeplion®: inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 100 mg - 1 amp.-stryk. (+2 igły) ◆	Rx	100% B <sup>(1)</sup>	76,35 850,83
Xeplion®: inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] 150 mg - 1 amp.-stryk. ◆	Rx	100% B <sup>(1)</sup>	120,33 bezpł.

**Paliperidone (1)** Leczenie schizofrenii u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia ryserpynem lub paliperidonem, w przypadku nawrotu objawów psychiatrycznych w wyniku udokumentowanego, upor-

czywego braku współpracy chorego

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u stabilnych dorosłych pacjentów leczonych paliperidonem lub ryserpyną. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperidon lub ryserpynę, można stosować preparat bez uprzedniej stabilizacji za pomocą terapii doustnej, jeśli objawy psychiatryczne są łagodne do umiarkowanych i wskazana jest terapia w postaci długodziałających iniekcji.

Janssen-Cilag

### Leczenie substytucyjne pierwotnej hipercholesterolemii

Rozesta: tabl. 5/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	23,74 13,78
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Rozesta: tabl. 10/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	23,74 13,78
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Rozesta: tabl. 20/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	23,74 13,78
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Rosuvastatin + Ezetimibe (1)** Leczenie substytucyjne pierwotnej hipercholesterolemii (2) Pacjenci 65+

**W:** Pierwotna hipercholesterolemia/homozygotyczna rodzinna hipercholesterolemia (HoFH). Produkt leczniczy jest wskazany jako leczenie zastępcze, wspomagające dietę u dorosłych pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną i nierodzinną) lub homozygotyczną rodzinną hipercholesterolemią, u których uzyskano odpowiednią kontrolę za pomocą terapii skojarzonej opartej o ezetylimb i rozuvastatinę, które podawano jednocześnie w tych samych dawkach, jak w produkcie złożonym, ale w postaci oddzielnych produktów leczniczych.

Zentiva

### Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczolaki krokowego

Adadut: kaps. miękkie 0,5 mg - 30 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	30,20 11,50
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Dutasteride (1)** Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczolaki krokowego (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczolaki krokowego (ang. BPH). Zmniejszenie ryzyka ostrego zatrzymania moczu i konieczności leczenia zabiegowego u pacjentów z umiarkowanymi do ciężkich objawami łagodnego wzrostu gruczolaki krokowego. Informacje dotyczące wyników leczenia i populacji pacjentów biorących udział w badaniach klinicznych, szczegóły patrz ChPL.

Adamed

Dutazyr: kaps. miękkie 0,5 mg - 30 kaps.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	25,87 7,76
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Dutasteride (1)** Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczolaki krokowego (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczolaki krokowego (ang. BPH). Zmniejszenie ryzyka ostrego zatrzymania moczu i konieczności leczenia zabiegowego u pacjentów z umiarkowanymi do ciężkich objawami łagodnego wzrostu gruczolaki krokowego. Informacje dotyczące wyników leczenia i populacji pacjentów biorących udział w badaniach klinicznych, szczegóły patrz ChPL.

Aristo Pharma

Findarts: kaps. miękkie 0,5 mg - 30 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	24,03 7,21
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Findarts: kaps. miękkie 0,5 mg - 90 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	63,98 19,19
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Dutasteride (1)** Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczolaki krokowego (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczolaki krokowego (ang. BPH). Zmniejszenie ryzyka ostrego zatrzymania moczu (AUR) i konieczności leczenia zabiegowego u pacjentów z umiarkowanymi do ciężkich objawami łagodnego wzrostu gruczolaki krokowego. Informacje na temat skutków leczenia i populacji pacjentów badanych w badaniach klinicznych, patrz ChPL.

Aurovitas

Findarts Duo: kaps. twarde 0,5 mg+ 0,4 mg - 30 szt. w but.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	31,00 11,24
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Findarts Duo: kaps. twarde 0,5 mg+ 0,4 mg - 90 szt. w but.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	84,68 25,40
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Dutasteride + Tamsulosin hydrochloride (1)** Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczolaki krokowego (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie umiarkowanych i ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczolaki krokowego (ang. BPH). Zmniejszenie ryzyka ostrego zatrzymania moczu (ang. AUR) i konieczności leczenia zabiegowego u pacjentów z umiarkowanymi i ciężkimi objawami łagodnego wzrostu gruczolaki krokowego. Informacje dotyczące wyników leczenia i populacji pacjentów biorących udział w badaniach klinicznych, patrz ChPL.

Aurovitas

### Leczenie umiarkowanych i ciężkich objawów w fazie napępowania pęcherza i w fazie opróżnienia pęcherza, związanych z łagodnym wzrostem gruczolaki krokowego u mężczyzn, którzy niewystarczająco odpowiadają na leczenie w monoterapii

Solitombo: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 6 mg+ 0,4 mg - 30 szt. ◆ <b>nowosc</b>	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	39,94 11,98
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Solifenacin succinate + Tamsulosin hydrochloride (1)** Leczenie umiarkowanych i ciężkich objawów w fazie napępowania pęcherza i w fazie opróżnienia pęcherza, związanych z łagodnym wzrostem gruczolaki krokowego u mężczyzn, którzy niewystarczająco odpowiadają na leczenie w monoterapii (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie umiarkowanych i ciężkich objawów w fazie napępowania pęcherza (par-





# ZOLPIC

zolpidem

## Daj owcom odpocząć.



cię nagłacie, częstotoczą i w fazie opróżniania pęcherza, związanych z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH) u mężczyzn, którzy niewystarczająco odpowiadają na leczenie w monoterapii.

### Leczenie łuszczycy owłosionej skóry głowy u dorosłych

Belosalic: maść (0,5 mg+ 30 mg/g) - 1 tuba 40 g	Rx	100%	21,33
Belosalic: maść (0,5 mg+ 30 mg/g) - 1 op. 30 g	Rx	100%	21,33
Belosalic: płyn do stos. na skórę (0,5 mg+ 20 mg/g) - 1 but. 50 ml	Rx	100%	25,35

Belosalic: płyn do stos. na skórę (0,5 mg+ 20 mg/g) - 1 but. 100 ml	Rx	100%	27,85
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	13,93
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Betamethasone dipropionate + Salicylic acid (1)** Leczenie łuszczycy owłosionej skóry głowy u dorosłych (2) Pacjenci 65+

W: Maść. Produkt leczniczy jest wskazywany w miejscowym leczeniu nadmiernej rogowaczących suchych zapalnych chorób skóry, reagujących na miejscowe leczenie kortykosteroidami. Płyn. Miejscowe leczenie chorób skóry przebiegających z nadmiernym rogowaczeniem, suchością i stanem zapalnym, reagujących na miejscowe leczenie kortykosteroidami.

Salbetan: roztw. na skórę (0,64 mg+ 20 mg/g) - 1 but. 50 ml	Rx	100%	17,69
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	10,73
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Salbetan: roztw. na skórę (0,64 mg+ 20 mg/g) - 1 but. 100 ml	Rx	100%	27,38
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	13,69
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Betamethasone dipropionate + Salicylic acid (1)** Leczenie łuszczycy owłosionej skóry głowy u dorosłych (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie łuszczycy (psoriasis vulgaris).

**Leczenie uzupełniające w trakcie leczenia statyną lub włączone jednocześnie ze statyną albo leczenie w przypadku stwierdzenia nietolerancji co najmniej 2 statyn – jednej w najmniejszej początkowej dawce na dobę i drugiej w dowlnej dostępnej dawce przez okres leczenia nie krótszy niż 3 miesiące, w celu zapobiegania zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego lub kolejnego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako co najmniej duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka**

Ezetim: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,39
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	13,43
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ezetimibe (1)** Leczenie uzupełniające w trakcie leczenia statyną lub włączone jednocześnie ze statyną albo leczenie w przypadku stwierdzenia nietolerancji co najmniej 2 statyn – jednej w najmniejszej początkowej dawce na dobę i drugiej w dowlnej dostępnej dawce przez okres leczenia nie krótszy niż 3 miesiące, w celu zapobiegania zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego lub kolejnego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako co najmniej duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka (2) Pacjenci 65+

W: **Hipercholesterolemia pierwotna.** Lek podawany w skojarzeniu z inhibitorem reduktazy HMG-CoA (statyna) jest wskazywany do stosowania jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których nie jest możliwe odpowiednie zmniejszenie stężenia lipidów przy zastosowaniu samej statyny. Lek w monoterapii jest wskazywany do stosowania jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których stosowanie statyny jest niewskazane lub lek ten nie jest tolerowany. **Zapobieganie wystąpieniu incydentów sercowo-naczyniowych.** Produkt leczniczy podawany dodatkowo u pacjentów wcześniej leczonych statyną lub włączany do leczenia jednocześnie ze statyną jest wskazywany do stosowania, w celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia incydentów sercowo-naczyniowych u pacjentów z chorobą wieńcową (ang. CHD) i ostrym zespołem wieńcowym w wywiadzie (ang. ACS). **Homozgotyczna hipercholesterolemia rodzinna.** Lek w skojarzeniu ze statyną jest wskazywany do stosowania jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z homozgotyczną hipercholesterolemią rodzinną. U pacjentów mogą być również stosowane dodatkowe metody leczenia (np. aferza LDL).

Etibax: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,27
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	3,98
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Etibax: tabl. 10 mg - 90 szt.	Rx	100%	38,72
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	11,62
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ezetimibe (1)** Leczenie uzupełniające w trakcie leczenia statyną lub włączone jednocześnie ze statyną albo leczenie w przypadku stwierdzenia nietolerancji co najmniej 2 statyn – jednej w najmniejszej początkowej dawce na dobę i drugiej w dowlnej dostępnej dawce przez okres leczenia nie krótszy niż 3 miesiące, w celu zapobiegania zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego lub kolejnego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako co najmniej duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka (2) Pacjenci 65+

W: **Hipercholesterolemia pierwotna.** Produkt leczniczy podawany w skojarzeniu z inhibitorem reduktazy HMG-CoA (statyna) jest wskazywany do stosowania jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których nie jest możliwe odpowiednie zmniejszenie stężenia lipidów przy zastosowaniu samej statyny. Lek w monoterapii jest wskazywany do stosowania jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których stosowanie statyny jest niewskazane lub lek ten nie jest tolerowany. **Zapobieganie wystąpieniu incydentów sercowo-naczyniowych.** Produkt leczniczy podawany dodatkowo u pacjentów wcześniej leczonych statyną lub włączany do leczenia jednocześnie ze statyną jest wskazywany do stosowania, w celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia incydentów sercowo-naczyniowych u pacjentów z chorobą wieńcową (ang. CHD) i ostrym zespołem wieńcowym w wywiadzie (ang. ACS). **Homozgotyczna hipercholesterolemia rodzinna.** Lek w skojarzeniu ze statyną jest wskazywany do stosowania jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z homozgotyczną hipercholesterolemią rodzinną. U pacjentów mogą być również stosowane dodatkowe metody leczenia (np. aferza LDL).

wniez stosowane dodatkowe metody leczenia (np. aferza LDL). **Homozgotyczna sitosterolemia (Phytosterolemia).** Lek jest wskazywany do stosowania jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z homozgotyczną sitosterolemią rodzinną.

Ezehron: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	20,22
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	9,83
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Ezehron: tabl. 10 mg - 56 szt.	Rx	100%	30,17
--------------------------------	----	------	-------

**Ezetimibe (1)** Leczenie uzupełniające w trakcie leczenia statyną lub włączone jednocześnie ze statyną albo leczenie w przypadku stwierdzenia nietolerancji co najmniej 2 statyn – jednej w najmniejszej początkowej dawce na dobę i drugiej w dowlnej dostępnej dawce przez okres leczenia nie krótszy niż 3 miesiące, w celu zapobiegania zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego lub kolejnego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako co najmniej duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka (2) Pacjenci 65+

W: **Hipercholesterolemia pierwotna.** Preparat podawany w skojarzeniu z inhibitorem reduktazy HMG-CoA (statyna) jest wskazywany jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których nie jest możliwe odpowiednie zmniejszenie stężenia lipidów przy zastosowaniu samej statyny. Preparat w monoterapii jest wskazywany jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których stosowanie statyny jest niewskazane lub lek ten nie jest tolerowany. **Zapobieganie wystąpieniu incydentów sercowo-naczyniowych.** Preparat podawany jako lek uzupełniający pacjentom w trakcie leczenia statyną lub włączany do leczenia jednocześnie ze statyną jest wskazywany do stosowania, w celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia incydentów sercowo-naczyniowych u pacjentów z chorobą wieńcową (ang. CHD) i ostrym zespołem wieńcowym w wywiadzie (ang. ACS). **Homozgotyczna hipercholesterolemia rodzinna.** Preparat w skojarzeniu ze statyną jest wskazywany jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z homozgotyczną hipercholesterolemią rodzinną. U pacjentów mogą być również stosowane dodatkowe metody leczenia (np. aferza LDL).

Ezen: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	20,19
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	10,89
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Ezen: tabl. 10 mg - 56 szt.	Rx	100%	33,00
-----------------------------	----	------	-------

**Ezetimibe (1)** Leczenie uzupełniające w trakcie leczenia statyną lub włączone jednocześnie ze statyną albo leczenie w przypadku stwierdzenia nietolerancji co najmniej 2 statyn – jednej w najmniejszej początkowej dawce na dobę i drugiej w dowlnej dostępnej dawce przez okres leczenia nie krótszy niż 3 miesiące, w celu zapobiegania zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego lub kolejnego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako co najmniej duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka (2) Pacjenci 65+

W: **Hipercholesterolemia pierwotna.** Produkt leczniczy podawany w skojarzeniu z inhibitorem reduktazy HMG-CoA (statyna) jest wskazywany jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których nie jest możliwe odpowiednie zmniejszenie stężenia lipidów przy zastosowaniu samej statyny. Lek w monoterapii jest wskazywany jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których stosowanie statyny jest niewskazane lub lek ten nie jest tolerowany. **Zapobieganie wystąpieniu incydentów sercowo-naczyniowych.** Produkt leczniczy podawany dodatkowo u pacjentów wcześniej leczonych statyną lub włączany do leczenia jednocześnie ze statyną jest wskazywany do stosowania, w celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia incydentów sercowo-naczyniowych u pacjentów z chorobą wieńcową (ang. CHD) i ostrym zespołem wieńcowym w wywiadzie (ang. ACS). **Homozgotyczna hipercholesterolemia rodzinna (ang. HoFH).** Preparat stosowany jednocześnie ze statyną, jest wskazywany jako terapia wspomagająca dietę u chorych z HoFH. U pacjentów można stosować również inne metody leczenia (np. aferza LDL).

Ezetimibe Genoptim: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,26
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	3,98
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ezetimibe (1)** Leczenie uzupełniające w trakcie leczenia statyną lub włączone jednocześnie ze statyną albo leczenie w przypadku stwierdzenia nietolerancji co najmniej 2 statyn – jednej w najmniejszej początkowej dawce na dobę i drugiej w dowlnej dostępnej dawce przez okres leczenia nie krótszy niż 3 miesiące, w celu zapobiegania zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego lub kolejnego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako co najmniej duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka (2) Pacjenci 65+

W: **Hipercholesterolemia pierwotna.** Produkt leczniczy podawany w skojarzeniu z inhibitorem reduktazy HMG-CoA (statyna) jest wskazywany jako lek wspomagający dietę u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których nie jest możliwe odpowiednie zmniejszenie stężenia lipidów przy zastosowaniu samej statyny. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazywany jako lek wspomagający dietę u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których stosowanie statyny jest niewskazane lub lek ten nie jest tolerowany. **Zapobieganie incydentom sercowo-naczyniowym.** Produkt leczniczy jest wskazywany do stosowania jako lek uzupełniający dla trwającej terapii statyną lub jednocześnie ze statyną od początku terapii w celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia incydentów sercowo-naczyniowych u pacjentów z chorobą wieńcową (coronary heart disease, CHD) oraz ostrym zespołem wieńcowym (acute coronary syndrome, ACS) w wywiadzie. **Homozgotyczna hipercholesterolemia rodzinna.** Produkt leczniczy w skojarzeniu ze statyną jest wskazywany jako lek wspomagający dietę u pacjentów z homozgotyczną hipercholesterolemią rodzinną. U pacjentów mogą być również stosowane dodatkowe metody leczenia (np. aferza LDL). **Homozgotyczna sitosterolemia (fitosterolemia).** Produkt leczniczy jest wskazywany jako lek wspomagający dietę u pacjentów z homozgotyczną sitosterolemią rodzinną.

Ezoleta: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,23
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	4,27
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ezetimibe (1)** Leczenie uzupełniające w trakcie leczenia statyną lub włączone jednocześnie ze statyną albo leczenie w przypadku stwierdzenia nietolerancji co najmniej 2 statyn – jednej w najmniejszej początkowej dawce na dobę i drugiej w dowlnej dostępnej dawce przez okres leczenia nie krótszy niż 3 miesiące, w celu zapobiegania zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego lub kolejnego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako co najmniej duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka (2) Pacjenci 65+

W: **Hipercholesterolemia pierwotna.** Produkt leczniczy podawany w skojarzeniu z

inhibitorem reduktazy HMG-CoA (statyna) jest wskazywany jako leczenie wspomagające wraz z dietą u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których nie jest możliwe odpowiednie zmniejszenie stężenia lipidów poprzez stosowanie statyny w monoterapii. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazywany jako leczenie wspomagające wraz z dietą u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których stosowanie statyny jest niewskazane lub nie jest tolerowane. **Zapobieganie wystąpieniu incydentów sercowo-naczyniowych.** Produkt leczniczy podawany dodatkowo u pacjentów wcześniej leczonych statyną lub włączany do leczenia jednocześnie ze statyną jest wskazywany w celu zmniejszenia ryzyka incydentów sercowo-naczyniowych u pacjentów z chorobą wieńcową (ang. CHD) i ostrym zespołem wieńcowym w wywiadzie (ang. ACS). **Homozgotyczna hipercholesterolemia rodzinna (ang. HoFH).** Produkt leczniczy w skojarzeniu ze statyną jest wskazywany jako leczenie wspomagające wraz z dietą u pacjentów z homozgotyczną hipercholesterolemią rodzinną. U pacjentów mogą być również stosowane dodatkowe metody leczenia (np. aferza LDL).

LIPEGIS: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,34
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	13,38
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ezetimibe (1)** Leczenie uzupełniające w trakcie leczenia statyną lub włączone jednocześnie ze statyną albo leczenie w przypadku stwierdzenia nietolerancji co najmniej 2 statyn – jednej w najmniejszej początkowej dawce na dobę i drugiej w dowlnej dostępnej dawce przez okres leczenia nie krótszy niż 3 miesiące, w celu zapobiegania zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego lub kolejnego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako co najmniej duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka (2) Pacjenci 65+

W: **Pierwotna hipercholesterolemia.** Preparat, stosowany jednocześnie z inhibitorem reduktazy HMG-CoA (statyna), jest wskazywany jako terapia wspomagająca dietę u chorych z pierwotną (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną) hipercholesterolemią, u których sama statyna nie zapewnia odpowiedniej kontroli stężenia cholesterolu. Preparat stosowany w monoterapii zaleca się jako środek wspomagający dietę u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których stosowanie statyny jest niewskazane bądź lek ten nie jest tolerowany. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Preparat, dołączany do prowadzonej terapii statyną lub włączany jednocześnie ze statyną, jest wskazywany w celu zmniejszenia ryzyka zdarzeń sercowo-naczyniowych u pacjentów z chorobą wieńcową i z wywiadem ostrego zespołu wieńcowego. **Homozgotyczna hipercholesterolemia rodzinna.** **Homozgotyczna hipercholesterolemia rodzinna (Homozgotyczna Familialna Hipercholesterolemia: HoFH).** Preparat stosowany jednocześnie ze statyną, jest wskazywany jako terapia wspomagająca dietę u chorych z HoFH. U pacjentów można stosować również inne metody leczenia (np. aferza LDL).

**Leczenie wspomagające do stosowania wraz z dietą u pacjentów dorosłych z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną i homozgotyczną rodzinną i nierodzinną) lub mieszaną hiperlipidemią już kontrolowaną za pomocą atorwastatyny i ezetymibu, które są podawane w takich samych dawkach**

Mizetam: tabl. 10/20 mg - 30 szt. nowosć	Rx	100%	25,56
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	14,04
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Mizetam: tabl. 10/10 mg - 30 szt. nowosć	Rx	100%	25,56
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	14,04
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Mizetam: tabl. 10/40 mg - 30 szt. nowosć	Rx	100%	25,56
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	14,04
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ezetimibe + Atorwastatine (1)** Leczenie wspomagające do stosowania wraz z dietą u pacjentów dorosłych z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną i homozgotyczną rodzinną i nierodzinną) lub mieszaną hiperlipidemią już kontrolowaną za pomocą atorwastatyny i ezetymibu, które są podawane w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy wskazywany jako leczenie wspomagające do stosowania wraz z dietą u pacjentów dorosłych z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną i homozgotyczną rodzinną i nierodzinną) lub mieszaną hiperlipidemią już kontrolowaną za pomocą atorwastatyny i ezetymibu, które są podawane w takich samych dawkach.

Tulip Combo: tabl. powł. 10 mg+ 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	20,15
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	10,19
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Tulip Combo: tabl. powł. 10 mg+ 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	20,15
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	10,19
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Tulip Combo: tabl. powł. 10 mg+ 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	20,15
	Rx	30% <sup>(1)</sup>	10,19
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ezetimibe + Atorwastatine (1)** Leczenie wspomagające do stosowania wraz z dietą u pacjentów dorosłych z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną i homozgotyczną rodzinną i nierodzinną) lub mieszaną hiperlipidemią już kontrolowaną za pomocą atorwastatyny i ezetymibu, które są podawane w takich samych dawkach (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazywany jako uzupełnienie diety w leczeniu pierwotnej hipercholesterolemii (heterozygotycznej rodzinnnej lub nierodzinnej) lub hiperlipidemii mieszanej w miejsce dotychczasowego leczenia u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę podczas stosowania jednocześnie atorwastatyny i ezetymibu w postaci oddzielnych produktów leczniczych, w takich samych dawkach jak w produkcie złożonym. **Homozgotyczna hipercholesterolemia rodzinna (HoFH).** Produkt leczniczy jest wskazywany jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z leczeniu homozgotycznej hipercholesterolemii rodzinnnej u dorosłych w miejsce dotychczasowego leczenia. U pacjentów mogą być również stosowane dodatkowe metody leczenia (np. aferza LDL).

**Leczenie wspomagające napadów ogniskowych ulegających albo nieulegających wtórnemu uogólnieniu u dorosłych pacjentów z padaczką z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej jednej próby terapii dodanej**

▼Ontozry: tabl. powł. 12,5/25 mg - op. 28 szt. (14 x 25 mg + 14 x 12,5 mg) ◆	Rx	100% R <sup>(1)</sup>	495,23 3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
▼Ontozry: tabl. powł. 50 mg - op. 28 szt. ◆	Rx	100% R <sup>(1)</sup>	495,23 3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
▼Ontozry: tabl. powł. 100 mg - op. 28 szt. ◆	Rx	100% R <sup>(1)</sup>	495,23 3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
▼Ontozry: tabl. powł. 150 mg - op. 28 szt. ◆	Rx	100% R <sup>(1)</sup>	495,23 3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
▼Ontozry: tabl. powł. 200 mg - op. 28 szt. ◆	Rx	100% R <sup>(1)</sup>	495,23 3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Cenobamate (1)** Leczenie wspomagające napadów ogniskowych ulegających albo nieulegających wtórnemu uogólnieniu u dorosłych pacjentów z padaczką z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej jednej próby terapii dodanej (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu wspomagającym napadów ogniskowych ulegających albo nieulegających wtórnemu uogólnieniu u pacjentów dorosłych z padaczką, u których nie osiągnięto dostatecznej kontroli choroby pomimo zastosowania co najmniej dwóch przeciwpadaczkowych produktów leczniczych w przeszłości.

ANGELINI

**Leczenie zakrzepicy żył głębokich lub zatorowości płucnej oraz profilaktyka nawrotowej zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej**

▼Eliquis: tabl. powł. 2,5 mg - 20 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	80,38 56,33
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
▼Eliquis: tabl. powł. 2,5 mg - 60 szt.	Rx	100%	285,00
		S <sup>(2)</sup>	275,11
▼Eliquis: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	140,42
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
▼Eliquis: tabl. powł. 5 mg - 60 szt.	Rx	100%	X

**Apixaban (1)** Leczenie zakrzepicy żył głębokich lub zatorowości płucnej oraz profilaktyka nawrotowej zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej. Żyłne powikłania zakrzepowo-zatorowe u dorosłych pacjentów po przebytej planowej ablacji całkowitej stawu biodrowego (do 30 dnia po przebytej ablacji) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej ablacji) - prewencja pierwotna (2) Pacjenci 65+ (3) Leczenie zakrzepicy żył głębokich lub zatorowości płucnej oraz profilaktyka nawrotowej zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej

**W:** Zapobieganie epizodom żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej (ZChZZ) u dorosłych pacjentów po planowej operacji protezoplastyki stawu biodrowego lub kolanowego. Zapobieganie udarom mózgu i zatorowości systemowej u dorosłych pacjentów z niezastawkowym migotaniem przedsionków (ang. NVAF) z co najmniej jednym czynnikiem ryzyka, takim jak przebyte udar mózgu lub przemijający napad niedokrwiny (ang. TIA); wiek  $\geq 75$  lat; nadciśnienie tętnicze; cukrzyca; objawowa niewydolność serca (klasa wg NYHA  $\geq$  II). Leczenie zakrzepicy żył głębokich (ZG) i zatorowości płucnej (ZP) oraz zapobieganie nawrotowej ZG i ZP u dorosłych (pacjenci z ZP hemodynamicznie niestabilni - szczegóły patrz ChPL).

Bristol Myers Squibb

**Leczenie zakrzepicy żył głębokich oraz profilaktyka nawrotowej zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej po ostrej zakrzepicy żył głębokich u osób powyżej 18 roku życia. Leczenie zatorowości płucnej oraz profilaktyka nawrotowej zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej u dorosłych**

▼Xarelto® 15: tabl. powł. 15 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	131,00 80,49
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
▼Xarelto® 15: tabl. powł. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	159,00
		S <sup>(2)</sup>	376,31
▼Xarelto® 15: tabl. powł. 15 mg - 42 szt. ◆	Rx	30% <sup>(1)</sup>	224,78
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
▼Xarelto® 20: tabl. powł. 20 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	132,92 65,57
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
▼Xarelto® 20: tabl. powł. 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	159,00
▼Xarelto® 20: tabl. powł. 20 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	X

**Rivaroxaban (1)** Leczenie zakrzepicy żył głębokich oraz profilaktyka nawrotowej zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej po ostrej zakrzepicy żył głębokich u osób powyżej 18 roku życia. Leczenie zatorowości płucnej oraz profilaktyka nawrotowej zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej u dorosłych (2) Pacjenci 65+

**W:** Profilaktyka udaru i zatorowości obwodowej u dorosłych pacjentów z migotaniem przedsionków niezawazany z wadą zastawkową z jednym lub kilkoma czynnikami ryzyka, takim jak zastoinowa niewydolność serca, nadciśnienie tętnicze, wiek  $\geq 75$  lat, cukrzyca, udar lub przemijający napad niedokrwiny w wywiadzie. Leczenie zakrzepicy żył głębokich (ZG) i zatorowości płucnej (ZP) oraz profilaktyka nawrotowej ZG i ZP u dorosłych (patrz Ostrzeżenia specjalne / Środki ostrożności pacjenci z ZP hemodynamicznie niestabilni).

Bayer

**Leczenie zapańc indukowanych opioidami u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową i uprzednio leczonych bezskutecznie środkami przeciwszczepiaczymi, u których nie jest stosowany inny antagonist opioidowy zarówno osobno jak i w połączeniu**

▼Rizomiz: tabl. powł. 200 $\mu$ g - 28 szt. ◆	Rx	100% B <sup>(1)</sup>	244,68 bezpł.
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Naldemedine (1)** Leczenie zapańc indukowanych opioidami u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową i uprzednio leczonych bezskutecznie środkami przeciwszczepiaczymi, u których nie jest stosowany inny antagonist opioidowy zarówno osobno jak i w połączeniu (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu zapańc indukowanych opioidami u dorosłych pacjentów uprzednio leczonych środkami przeciwszczepiaczymi.

Shionogi B.V.

**Leczenie zastępcze pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów, u których uzyskano kontrolę ciśnienia tętniczego stosując jednocześnie kandesartan i amlodypinę, w takich samych dawkach**

Camlocor: tabl. 8/5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	12,77 5,28
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Camlocor: tabl. 16/5 mg - 28 szt. ◆**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	24,59 9,61
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Camlocor: tabl. 16/10 mg - 28 szt. ◆**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	24,59 9,61
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Candesartan cilexetil + Amlodipine (1)** Leczenie zastępcze pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów, u których uzyskano kontrolę ciśnienia tętniczego stosując jednocześnie kandesartan i amlodypinę, w takich samych dawkach **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt jest wskazany w leczeniu zastępczym samodzielnego nadciśnienia tętniczego u pacjentów dorosłych, u których uzyskano odpowiednią kontrolę ciśnienia podczas jednoczesnego stosowania amlodypiny i kandesartanu w takich samych dawkach jak w produkcie.

Krka

**Candezek Combi: kaps. twarde 8/5 mg - 30 szt. ◆**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	17,30 8,35
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Candezek Combi: kaps. twarde 8/5 mg - 90 szt. ◆**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	49,01 22,45
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Candezek Combi: kaps. twarde 8/10 mg - 30 szt. ◆**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	17,30 8,35
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Candezek Combi: kaps. twarde 8/10 mg - 90 szt. ◆**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	49,01 22,45
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Candezek Combi: kaps. twarde 16/5 mg - 30 szt. ◆**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	33,52 15,72
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Candezek Combi: kaps. twarde 16/5 mg - 90 szt. ◆**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	49,01 22,45
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Candezek Combi: kaps. twarde 16/10 mg - 30 szt. ◆**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	33,52 15,72
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Candezek Combi: kaps. twarde 16/10 mg - 90 szt. ◆**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	49,01 22,45
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Candesartan cilexetil + Amlodipine (1)** Leczenie zastępcze pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów, u których uzyskano kontrolę ciśnienia tętniczego stosując jednocześnie kandesartan i amlodypinę, w takich samych dawkach **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt jest wskazany w leczeniu zastępczym pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów, u których uzyskano kontrolę ciśnienia tętniczego stosując jednocześnie kandesartan i amlodypinę, w takich samych dawkach.

Ademed

**Carmalo: tabl. 8/5 mg - 28 szt. ◆**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	12,13 4,64
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Carmalo: tabl. 16/5 mg - 28 szt. ◆**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	23,24 8,26
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Candesartan cilexetil + Amlodipine (1)** Leczenie zastępcze pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów, u których uzyskano kontrolę ciśnienia tętniczego stosując jednocześnie kandesartan i amlodypinę, w takich samych dawkach jak w produkcie, ale w postaci oddzielnych tabl.

Zentiva

**Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom**

Agregex: tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	25,80 7,74
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Clopidogrel (1)** Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odinka ST do 30 dni stosowania (2) Pacjenci 65+

**W:** Profilaktyka wtórna powikłań zakrzepowych miażdżycy. Clopidogrel jest wskazany u: dorosłych pacjentów z zawałem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwinnym (od 7 dni do mniej niż 6 miesięcy) lub z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych. Dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym: bez uniesienia odinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawał mięśnia sercowego bez załamka Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent podczas zabiegu przezskórnej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z ASA, z ostrym zawałem mięśnia sercowego z uniesieniem odinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo, kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. Profilaktyka powikłań zakrzepowych miażdżycy i zakrzepowo-zatorowych u pacjentów z migotaniem przedsionków. U dorosłych pacjentów z migotaniem przedsionków i przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka powikłań naczyniowych, u których leczenie antagonistami wit. K nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie, klopidogrel w skojarzeniu z ASA stosuje się w celu profilaktyki powikłań zakrzepowych miażdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru.

Actavis Group PTC ehf.

**Agregex - (IR): tabl. powł. 75 mg - 28 szt.**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	22,38 6,71
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Clopidogrel (1)** Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odinka ST do 30 dni stosowania (2) Pacjenci 65+

**W:** Profilaktyka wtórna powikłań zakrzepowych miażdżycy. Clopidogrel jest wskazany u: dorosłych pacjentów z zawałem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwinnym (od 7 dni do mniej niż 6 miesięcy) lub z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych. Dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym: bez uniesienia odinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawał mięśnia sercowego bez załamka Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent podczas zabiegu przezskórnej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z ASA, z ostrym zawałem mięśnia sercowego z uniesieniem odinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo, kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. Profilaktyka powikłań zakrzepowych miażdżycy i zakrzepowo-zatorowych u pacjentów z migotaniem przedsionków. U dorosłych pacjentów z migotaniem przedsionków i przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka powikłań naczyniowych, u których leczenie antagonistami wit. K nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie, klopidogrel w skojarzeniu z ASA stosuje się w celu profilaktyki powikłań zakrzepowych miażdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru.

Inpharm

**Agregex - (IR): tabl. powł. 75 mg - 28 szt.**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	21,80 6,54
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Clopidogrel (1)** Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odinka ST do 30 dni stosowania (2) Pacjenci 65+

**W:** Profilaktyka wtórna powikłań zakrzepowych miażdżycy. Clopidogrel jest wskazany u: dorosłych pacjentów z zawałem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwinnym (od 7 dni do mniej niż 6 miesięcy) lub z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych. Dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym: bez uniesienia odinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawał mięśnia sercowego bez załamka Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent podczas zabiegu przezskórnej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z ASA, z ostrym zawałem mięśnia sercowego z uniesieniem odinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo, kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. Profilaktyka powikłań zakrzepowych miażdżycy i zakrzepowo-zatorowych u pacjentów z migotaniem przedsionków. U dorosłych pacjentów z migotaniem przedsionków i przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka powikłań naczyniowych, u których leczenie antagonistami wit. K nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie, klopidogrel w skojarzeniu z ASA stosuje się w celu profilaktyki powikłań zakrzepowych miażdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru.

Medizin

**Agregex - (IR): tabl. powł. 75 mg - 28 szt.**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	22,36 6,71
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Clopidogrel (1)** Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odinka ST do 30 dni stosowania (2) Pacjenci 65+

**W:** Profilaktyka wtórna powikłań zakrzepowych miażdżycy. Clopidogrel jest wskazany u: dorosłych pacjentów z zawałem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwinnym (od 7 dni do mniej niż 6 miesięcy) lub z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych. Dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym: bez uniesienia odinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawał mięśnia sercowego bez załamka Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent podczas zabiegu przezskórnej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z ASA, z ostrym zawałem mięśnia sercowego z uniesieniem odinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo, kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. Profilaktyka powikłań zakrzepowych miażdżycy i zakrzepowo-zatorowych u pacjentów z migotaniem przedsionków. U dorosłych pacjentów z migotaniem przedsionków i przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka powikłań naczyniowych, u których leczenie antagonistami wit. K nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie, klopidogrel w skojarzeniu z ASA stosuje się w celu profilaktyki powikłań zakrzepowych miażdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru.

Deffarma







Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:  
2 mg x 15 tabl.

**Mukowiscydoza**

Colistin TZF: inj. [lof.] 1 000 000 j.m. - 20 fioł.	Rx	Dz <sup>(1)</sup>	100%	401,12
		R <sup>(2)</sup>		bezpł.
		S <sup>(3)</sup>		2,72

**Colistimethate sodium (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Mukowiscydoza WP: Pierwotna dyskinetyza rzęsek; Zakażenia dolnych dróg oddechowych - leczenie wspomagające w skojarzeniu z antybiotykoterapią dożylną u osób po przeszczepie płuc w przebiegu chorób innych niż mukowiscydoza (3) Pacjenci 65+

W: Lek w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci, w tym u noworodków, w leczeniu ciężkich zakażeń wywołanych wybranymi tlenowymi drobnoustrojami chorobotwórczymi Gram(-), u pacjentów z ograniczonymi opcjami leczenia. Produkt leczniczy w postaci roztworu do inhalacji jest wskazany do stosowania u dorosłych oraz dzieci i młodzieży z mukowiscydozą. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych.

Fortimel Max: płyn doust. [smak truskawkowy] - 4 but. 300 ml	Ş	100%	56,16
		R <sup>(1)</sup>	3,20

**Fortimel Max:** płyn doust. [smak waniliowy] - 4 but. 300 ml

**Dieta wysokoenergetyczna (1) Mukowiscydoza**

W: Bezglutenowy i wysokoenergetyczny preparat do stosowania jako uzupełnienie diety. Do postępowania dietetycznego w niedożywieniu związanym z chorobą.

Kreon® 25 000: kaps. 25000 j. Ph. Eur. lipazy - 20 szt.	Rx	100%	41,24
		Dz <sup>(1)</sup>	71,42
		B <sup>(2)</sup>	8,43

**Pancreatin (1)** Mukowiscydoza, Stan po resekcji trzustki (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie zewnątrzwydzielniczej niewydolności trzustki u dzieci, młodzieży i dorosłych, której wystąpienie jest związane z poniżej wymienionymi lub innymi jednostkami chorobowymi: zwłóknienie torbielowate (mukowiscydoza), przewlekłe zapalenie trzustki, stan po usunięciu trzustki (pankreatektomia), stan po usunięciu żołądka (gastrektomia), rak trzustki, stan po zespoleniu żołądkowo-jelitowym (np. gastroenterostomia typu Billroth II), zwężenie przewodu trzustkowego lub przewodu żółciowego wspólnego (np. z powodu nowotworu), zespół Schwachmana-Diamonda, stan po ataku ostrego zapalenia trzustki i rozpoczęciu żywienia dojelitowego lub do ustnego.

Lipancra® 8 000: kaps. 8 000 j. Ph. Eur. - 20 szt.	OTC	100%	22,26
		OTC	100%
		Rx	100%

**Pancreatin (1)** Stany zewnątrzwydzielniczej niewydolności trzustki spowodowane przewlekłym zapaleniem trzustki, resekcją żołądka lub zwężeniem dróg żółciowych spowodowanym chorobą nowotworową (2) Mukowiscydoza, Stan po resekcji trzustki (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Lipancra® 8 000: kaps. 8 000 j. Ph. Eur. - 50 szt.	Rx	100%	35,18
		Dz <sup>(1)</sup>	14,51
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

W: Leczenie zewnątrzwydzielniczej niewydolności trzustki u dzieci, młodzieży i dorosłych, której wystąpienie jest związane z poniżej wymienionymi lub innymi jednostkami chorobowymi: zwłóknienie torbielowate (mukowiscydoza), przewlekłe zapalenie trzustki; stan po usunięciu trzustki (pankreatektomia); stan po usunięciu żołądka (gastrektomia); rak trzustki; stan po zespoleniu żołądkowo-jelitowym (np. gastroenterostomia typu Billroth II); zwężenie przewodu trzustkowego lub przewodu żółciowego wspólnego (np. z powodu nowotworu); zespół Schwachmana-Diamonda; stan po ataku ostrego zapalenia trzustki i rozpoczęciu żywienia dojelitowego lub do ustnego.

Lipancra® 16 000: kaps. 16 000 j. Ph. Eur. - 30 szt.	Rx	100%	37,58
		Dz <sup>(1)</sup>	48,38
		S <sup>(3)</sup>	100%

**Pancreatin (1)** Stany zewnątrzwydzielniczej niewydolności trzustki spowodowane przewlekłym zapaleniem trzustki, resekcją żołądka lub zwężeniem dróg żółciowych spowodowanym chorobą nowotworową (2) Mukowiscydoza, Stan po resekcji trzustki (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Lipancra® 16 000: kaps. 16 000 j. Ph. Eur. - 60 szt.	Rx	100%	2457,07
		Dz <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pulmozyme®:** roztw. do inhal. z nebulizatora 2,5 mg/2,5 ml - 30 amp. 2,5 ml

**Dornase alfa (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Mukowiscydoza WP: Pierwotna dyskinetyza rzęsek

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu mukowiscydozy u pacjentów z wartościami natężonej pojemności życiowej (ang. FVC) powyżej 40% normy w celu poprawy czynności płuc.

nałożyć potwierdzić, że objawy ADHD występują w dzieciństwie. Pożądane jest potwierdzenie przez osobę postronną. Nie należy rozpoczynać stosowania produktu leczniczego, jeśli niemożliwe jest zwerifikowanie występowania objawów ADHD w dzieciństwie. Rozpoznanie nie może opierać się wyłącznie na stwierdzeniu obecności jednego lub więcej objawów ADHD. Na podstawie oceny klinicznej, pacjent powinien wykazywać ADHD o nasileniu przynajmniej umiarkowanym, na co wskazuje co najmniej umiarkowane zaburzenie funkcjonowania w 2 lub więcej sferach życia (na przykład funkcjonowania społecznego, w szkole i/lub w pracy) wpływające na kilka aspektów życia danej osoby. Dodatkowe informacje dotyczące bezpiecznego stosowania tego produktu leczniczego: kompleksowy program leczenia zazwyczaj obejmuje działania psychologiczne, edukacyjne i społeczne, i ma na celu stabilizację pacjentów z zespołem behawioralnym charakteryzującym się objawami takimi jak: długotrwałe utrzymywanie się trudności w dłuższym skupieniu uwagi, rozpraszanie uwagi, niestabilność emocjonalna, impulsywność, nadpobudliwość o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu, nieznaczne objawy neurologiczne i nieprawidłowe wyniki badania EEG. Zdolność uczenia się może być zaburzona lub nie. Nie u każdego pacjenta z tym zespołem objawów wskazane jest leczenie farmakologiczne, a decyzja o zastosowaniu produktu leczniczego musi być oparta na bardzo szczegółowej ocenie ciężkości objawów i zaburzeń występujących u pacjenta, w stosunku do jego wieku i uporczywości objawów.

Atomoksetyna Medice: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	66,42
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

**Atomoksetyna Medice:** tabl. powł. 40 mg - 28 szt. ◆

Atomoksetyna Medice: tabl. powł. 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	102,58
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

**Atomoxetine hydrochloride (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Nadpobudliwość psychoruchowa z deficytem uwagi oraz ze współistniejącymi chorobami, takimi jak: tiki, zespół Tourette'a, zaburzenia lękowe lub z udokumentowaną nietolerancją bądź niepowodzeniem terapii lekami psychostymulującymi jako element pełnego programu leczenia u dzieci od 6. roku życia oraz u młodzieży

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nadpobudliwości psychoruchowej z deficytem uwagi (ADHD) u dzieci w wieku 6 lat i starszych, u młodzieży i u dorosłych jako element kompleksowego programu leczenia. Leczenie powinno być rozpoczęte przez lekarza specjalistę w leczeniu ADHD, takiego jak pediatra, psychiatrą dzieci i młodzieży lub psychiatrą. Diagnozę należy stawiać zgodnie z aktualną klasyfikacją DSM lub w wytycznymi zawartymi w ICD. U osób dorosłych należy potwierdzić utrzymywanie się objawów ADHD, które występowały jeszcze w dzieciństwie. Wskazane jest potwierdzenie przez osobę postronną. Nie należy rozpoczynać stosowania produktu leczniczego, jeżeli nie można zwerifikować występowania objawów ADHD w dzieciństwie. Rozpoznanie nie może opierać się jedynie na stwierdzeniu obecności jednego lub więcej objawów ADHD. Na podstawie oceny klinicznej pacjent powinien wykazywać ADHD o nasileniu minimum umiarkowanym, na co wskazuje co najmniej umiarkowane zaburzenie funkcjonowania w 2 lub więcej sferach życia społecznej [na przykład funkcjonowania w społeczeństwie, w szkole i/lub w pracy] wpływające na kilka aspektów życia danej osoby. Dodatkowe informacje dotyczące bezpiecznego stosowania produktu: pełen program leczenia zazwyczaj obejmuje działania psychologiczne, edukacyjne i społeczne. Celem programu jest stabilizacja pacjentów z zespołem zachowań, które mogą obejmować objawy takie jak: długotrwałe utrzymywanie się trudności w dłuższym skupieniu uwagi, rozpraszanie uwagi, niestabilność emocjonalna, impulsywność, nadpobudliwość o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu, nieznaczne objawy neurologiczne i nieprawidłowe wyniki badania EEG. Zdolność uczenia się może być zaburzona lub nie. Nie u każdego pacjenta z tym zespołem objawów wskazane jest leczenie farmakologiczne. Decyzję o zastosowaniu produktu należy podjąć po szczegółowej ocenie ciężkości objawów i zaburzeń w stosunku do wieku pacjenta i utrzymywania się objawów.

Auroxetyn : kaps. twarde 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	31,41
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,04

**Auroxetyn :** kaps. twarde 18 mg - 28 szt.

Auroxetyn : kaps. twarde 18 mg - 28 szt.	Rx	100%	53,86
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,24

**Auroxetyn :** kaps. twarde 25 mg - 28 szt.

Auroxetyn : kaps. twarde 25 mg - 28 szt.	Rx	100%	74,00
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,78

**Auroxetyn :** kaps. twarde 40 mg - 28 szt.

Auroxetyn : kaps. twarde 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	115,08
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,01

**Atomoxetine hydrochloride (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Nadpobudliwość psychoruchowa z deficytem uwagi oraz ze współistniejącymi chorobami, takimi jak: tiki, zespół Tourette'a, zaburzenia lękowe lub z udokumentowaną nietolerancją bądź niepowodzeniem terapii lekami psychostymulującymi jako element pełnego programu leczenia u dzieci od 6. roku życia oraz u młodzieży

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nadpobudliwości psychoruchowej z deficytem uwagi (ADHD) u dzieci w wieku 6 lat i starszych, u młodzieży i u dorosłych jako element kompleksowego programu leczenia. Leczenie powinno być rozpoczęte przez lekarza specjalistę w leczeniu ADHD, takiego jak pediatra, psychiatrą dzieci i młodzieży lub psychiatrą. Diagnozę należy stawiać zgodnie z aktualną klasyfikacją DSM lub w wytycznymi zawartymi w ICD. U osób dorosłych należy potwierdzić utrzymywanie się objawów ADHD, które występowały jeszcze w dzieciństwie. Wskazane jest potwierdzenie przez trzecią stronę. Nie należy rozpoczynać stosowania produktu, jeżeli nie można zwerifikować występowania objawów ADHD w dzieciństwie. Rozpoznanie nie może opierać się jedynie na stwierdzeniu obecności jednego lub więcej objawów ADHD. Na podstawie oceny klinicznej pacjent powinien wykazywać ADHD o nasileniu co najmniej umiarkowanym, na co wskazuje co najmniej umiarkowane zaburzenie funkcjonowania w 2 lub więcej sferach życia społecznej [na przykład funkcjonowania w społeczeństwie, w szkole i/lub w pracy] wpływające na kilka aspektów życia danej osoby. Pełen program leczenia zazwyczaj obejmuje działania psychologiczne, edukacyjne i społeczne. Celem programu jest stabilizacja pacjentów z zespołem zachowań, które mogą obejmować objawy takie jak: długotrwałe utrzymywanie się trudności w dłuższym skupieniu uwagi, rozpraszanie uwagi, niestabilność emocjonalna, impulsywność, nadpobudliwość o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu, nieznaczne objawy neurologiczne i nieprawidłowe wyniki badania EEG. Zdolność uczenia się może być zaburzona lub nie. Nie u wszystkich pacjentów z tym zespołem jest wskazane leczenie farmakologiczne. Decyzję o zastosowaniu produktu należy podjąć po szczegółowej ocenie ciężkości objawów i zaburzeń w stosunku do wieku pacjenta i utrzymywania się objawów.

Auroxetyn - (IR) : kaps. twarde 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	105,69
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

**Atomoxetine hydrochloride (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Nadpobudliwość psychoruchowa z deficytem uwagi oraz ze współistniejącymi chorobami

mi, takim jak: tiki, zespół Tourette'a, zaburzenia lękowe lub z udokumentowaną nietolerancją bądź niepowodzeniem terapii lekami psychostymulującymi jako element pełnego programu leczenia u dzieci od 6. roku życia oraz u młodzieży

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nadpobudliwości psychoruchowej z deficytem uwagi (ADHD) u dzieci w wieku 6 lat i starszych, u młodzieży i u dorosłych jako element kompleksowego programu leczenia. Leczenie powinno być rozpoczęte przez lekarza specjalistę w leczeniu ADHD, takiego jak pediatra, psychiatrą dzieci i młodzieży lub psychiatrą. Diagnozę należy stawiać zgodnie z aktualną klasyfikacją DSM lub w wytycznymi zawartymi w ICD. U osób dorosłych należy potwierdzić utrzymywanie się objawów ADHD, które występowały jeszcze w dzieciństwie. Wskazane jest potwierdzenie przez trzecią stronę. Nie należy rozpoczynać stosowania produktu, jeżeli nie można zwerifikować występowania objawów ADHD w dzieciństwie. Rozpoznanie nie może opierać się jedynie na stwierdzeniu obecności jednego lub więcej objawów ADHD. Na podstawie oceny klinicznej pacjent powinien wykazywać ADHD o nasileniu co najmniej umiarkowanym, na co wskazuje co najmniej umiarkowane zaburzenie funkcjonowania w 2 lub więcej sferach życia społecznej [na przykład funkcjonowania w społeczeństwie, w szkole i/lub w pracy] wpływające na kilka aspektów życia danej osoby. Pełen program leczenia zazwyczaj obejmuje działania psychologiczne, edukacyjne i społeczne. Celem programu jest stabilizacja pacjentów z zespołem zachowań, które mogą obejmować objawy takie jak: długotrwałe utrzymywanie się trudności w dłuższym skupieniu uwagi, rozpraszanie uwagi, niestabilność emocjonalna, impulsywność, nadpobudliwość o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu, nieznaczne objawy neurologiczne i nieprawidłowe wyniki badania EEG. Zdolność uczenia się może być zaburzona lub nie. Nie u wszystkich pacjentów z tym zespołem jest wskazane leczenie farmakologiczne. Decyzję o zastosowaniu produktu należy podjąć po szczegółowej ocenie ciężkości objawów i zaburzeń w stosunku do wieku pacjenta i utrzymywania się objawów.

Konaten : kaps. twarde 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	31,73
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,36

**Konaten :** kaps. twarde 18 mg - 28 szt.

Konaten : kaps. twarde 18 mg - 28 szt.	Rx	100%	54,43
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,81

**Konaten :** kaps. twarde 25 mg - 28 szt.

Konaten : kaps. twarde 25 mg - 28 szt.	Rx	100%	73,51
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,29

**Konaten :** kaps. twarde 40 mg - 28 szt.

Konaten : kaps. twarde 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	113,96
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,89

**Atomoxetine hydrochloride (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Nadpobudliwość psychoruchowa z deficytem uwagi oraz ze współistniejącymi chorobami, takimi jak: tiki, zespół Tourette'a, zaburzenia lękowe lub z udokumentowaną nietolerancją bądź niepowodzeniem terapii lekami psychostymulującymi jako element pełnego programu leczenia u dzieci od 6. roku życia oraz u młodzieży

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nadpobudliwości psychoruchowej z deficytem uwagi (ang. ADHD) u dzieci w wieku 6 lat i starszych, u młodzieży i u dorosłych jako element kompleksowego programu leczenia. Leczenie powinno być rozpoczęte przez lekarza specjalistę w leczeniu ADHD, takiego jak pediatra, psychiatrą dzieci i młodzieży lub psychiatrą. Diagnozę należy stawiać zgodnie z aktualną klasyfikacją zaburzeń psychicznych (DSM) lub w wytycznymi zawartymi w międzynarodowej klasyfikacji chorób (ICD). U osób dorosłych należy potwierdzić utrzymywanie się objawów ADHD, które występowały w dzieciństwie. Wskazane jest potwierdzenie przez osobę postronną i nie należy rozpoczynać stosowania produktu leczniczego, jeśli nie można zwerifikować występowania objawów ADHD w dzieciństwie. Rozpoznanie nie może opierać się jedynie na stwierdzeniu obecności jednego lub więcej objawów ADHD. Na podstawie oceny klinicznej pacjent powinien wykazywać ADHD o nasileniu co najmniej umiarkowanym, na co wskazuje co najmniej umiarkowane zaburzenie funkcjonowania w 2 lub więcej sferach życia społecznej [na przykład funkcjonowania w społeczeństwie, w szkole i/lub w pracy], i które wpływają na kilka aspektów życia danej osoby. Dodatkowe informacje dotyczące bezpieczeństwa stosowania produktu leczniczego: Pełen program leczenia zazwyczaj obejmuje działania psychologiczne, edukacyjne i społeczne. Celem programu jest stabilizacja pacjentów z zespołem zachowań, do których mogą należeć objawy, takie jak długotrwałe trudności w utrzymaniu koncentracji uwagi, rozpraszanie uwagi, niestabilność emocjonalna, impulsywność, nadpobudliwość o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu, nieznaczne objawy neurologiczne i nieprawidłowe wyniki badania EEG. Zdolność uczenia się może być zaburzona lub nie. Nie u każdego pacjenta z tym zespołem objawów wskazane jest leczenie farmakologiczne. Decyzję o zastosowaniu produktu leczniczego należy podjąć po bardzo szczegółowej ocenie stopnia nasilenia objawów i zaburzeń, biorąc pod uwagę wiek pacjenta i utrzymywanie się objawów.

**Neuralgia popółpaścowa przewlekła**

■ Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 100 szt. ◆	Rx-w	100%	x
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.

■ Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. ◆	Rx-w	100%	x
		Dz <sup>(1)</sup>	73,77

■ Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 100 szt. ◆	Rx-w	100%	18,12
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.

■ Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 18 mg - 12 szt. ◆	Rx-w	100%	18,12
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

■ Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. ◆	Rx-w	100%	x
		Dz <sup>(1)</sup>	140,74

■ Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 100 szt. ◆	Rx-w	100%	26,25
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.

■ Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 100 szt. ◆	Rx-w	100%	26,25
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

■ Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 100 szt. ◆	Rx-w	100%	270,82
		Dz <sup>(1)</sup>	41,13

■ Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 100 szt. ◆	Rx-w	100%	41,13
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.



METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL

**METRONIDAZOL**  
POLPHARMA  
Metronidazolium

ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM

<p>■ <b>Accordeon</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>80 mg</b> - 100 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>528,68</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>69,29</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>69,29</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	528,68	R <sup>(1)</sup>	69,29	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	69,29	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Matrifen</b><sup>®</sup>: system transdermalny <b>75 µg/h</b> - 5 szt. (8,25 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>104,51</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	104,51	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>OxyContin</b><sup>®</sup>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>80 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>316,89</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	316,89	R <sup>(1)</sup>	41,26	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	41,26	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	528,68																															
R <sup>(1)</sup>	69,29																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	69,29																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	104,51																															
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	3,20																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	316,89																															
R <sup>(1)</sup>	41,26																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	41,26																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p><b>Oxycodone hydrochloride (1)W</b>: Silny ból, który wymaga leczenia opioidowymi lekami przeciwbólowymi. Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych i młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (4)Pacjenci 65+</p>	<p>Rx-w</p>	<p>■ <b>Matrifen</b><sup>®</sup>: system transdermalny <b>100 µg/h</b> - 5 szt. (11 mg w plastrze) ◊</p>	<p>Rx-w</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>136,22</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	136,22	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Oxycodone hydrochloride (1)W</b>: Silny ból który może być właściwie leczony jedynie przez zastosowanie opioidowych leków przeciwbólowych. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych oraz młodzieży powyżej 12 lat. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (4)Pacjenci 65+</p> <p>Mundipharma</p>																				
100%	136,22																															
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	3,20																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p>■ <b>Durogesic</b><sup>™</sup>: system transdermalny <b>12 µg/h</b> - 5 szt. (2,1 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>X</td></tr> </table>	100%	X	<p>■ <b>MST Continus</b><sup>®</sup>: tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>10 mg</b> - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>17,66</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>4,10</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,30</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	17,66	B <sup>(1)</sup>	4,10	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	7,30	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Oxydolor</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>5 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>21,84</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>7,39</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,39</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	21,84	R <sup>(1)</sup>	7,39	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	7,39	S <sup>(3)</sup>	bezpł.						
100%	X																															
100%	17,66																															
B <sup>(1)</sup>	4,10																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	7,30																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	21,84																															
R <sup>(1)</sup>	7,39																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	7,39																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p>■ <b>Durogesic</b><sup>™</sup>: system transdermalny <b>25 µg/h</b> - 5 szt. (4,2 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>40,80</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>4,76</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	40,80	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	4,76	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>MST Continus</b><sup>®</sup>: tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>10 mg</b> - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>17,66</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>4,10</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,30</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	17,66	B <sup>(1)</sup>	4,10	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	7,30	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Oxydolor</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>10 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>41,06</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>8,95</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>8,95</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	41,06	R <sup>(1)</sup>	8,95	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	8,95	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	40,80																															
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	4,76																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	17,66																															
B <sup>(1)</sup>	4,10																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	7,30																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	41,06																															
R <sup>(1)</sup>	8,95																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	8,95																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p>■ <b>Durogesic</b><sup>™</sup>: system transdermalny <b>50 µg/h</b> - 5 szt. (8,4 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>63,54</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	63,54	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>MST Continus</b><sup>®</sup>: tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>30 mg</b> - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>46,69</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>6,02</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>9,22</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	46,69	B <sup>(1)</sup>	6,02	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	9,22	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Oxydolor</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>20 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>77,49</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>10,07</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>10,07</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	77,49	R <sup>(1)</sup>	10,07	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	10,07	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	63,54																															
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	3,20																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	46,69																															
B <sup>(1)</sup>	6,02																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	9,22																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	77,49																															
R <sup>(1)</sup>	10,07																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	10,07																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p>■ <b>Durogesic</b><sup>™</sup>: system transdermalny <b>75 µg/h</b> - 5 szt. (12,6 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>83,04</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	83,04	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>MST Continus</b><sup>®</sup>: tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>60 mg</b> - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>88,26</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>6,93</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>10,77</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	88,26	B <sup>(1)</sup>	6,93	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	10,77	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Oxydolor</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>20 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>147,05</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>9,23</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>9,23</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	147,05	R <sup>(1)</sup>	9,23	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	9,23	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	83,04																															
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	3,20																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	88,26																															
B <sup>(1)</sup>	6,93																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	10,77																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	147,05																															
R <sup>(1)</sup>	9,23																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	9,23																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p>■ <b>Durogesic</b><sup>™</sup>: system transdermalny <b>100 µg/h</b> - 5 szt. (16,8 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>101,88</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	101,88	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>MST Continus</b><sup>®</sup>: tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>100 mg</b> - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>142,70</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>7,15</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>13,55</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	142,70	B <sup>(1)</sup>	7,15	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	13,55	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Oxydolor</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>40 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>282,46</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>6,83</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,83</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	282,46	R <sup>(1)</sup>	6,83	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	6,83	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	101,88																															
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	3,20																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	142,70																															
B <sup>(1)</sup>	7,15																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	13,55																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	282,46																															
R <sup>(1)</sup>	6,83																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	6,83																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p><b>Fentanyl (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (3)Pacjenci 65+</b> <b>W</b>: Dorosli. Produkt jest wskazany w leczeniu ciężkiego przewlekłego bólu wymagającego ciągłego długoterminowego podawania leków opioidowych. Dzieci. Długoterminowe leczenie ciężkiego przewlekłego bólu u dzieci w wieku od 2 lat otrzymujących leki opioidowe.</p>	<p>Rx-w</p>	<p>■ <b>MST Continus</b><sup>®</sup>: tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>200 mg</b> - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>271,10</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>12,80</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	271,10	B <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	12,80	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Oxydolor</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>80 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>316,89</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	316,89	R <sup>(1)</sup>	41,26	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	41,26	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	271,10																															
B <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	12,80																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	316,89																															
R <sup>(1)</sup>	41,26																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	41,26																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p><b>Fentanyl Actavis: system transdermalny 25 µg/h</b> - 10 szt. (4,125 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>71,43</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	71,43	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Morphine sulphate (1)Nowotwory złośliwe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (4)Pacjenci 65+</b> <b>W</b>: Produkt leczniczy jest wskazany do zwalczania średnio natężonych i silnych bólów nieustępujących po lekach przeciwbólowych o słabszym działaniu. Produkt może być stosowany w zwalczaniu silnych bólów pooperacyjnych od drugiego dnia po operacji.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>25,65</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>9,12</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,04</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	25,65	30% <sup>(1)</sup>	9,12	B <sup>(2)</sup>	2,04	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Reltebon</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>5 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>23,54</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>9,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>9,09</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	23,54	R <sup>(1)</sup>	9,09	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	9,09	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	71,43																															
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	3,20																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	25,65																															
30% <sup>(1)</sup>	9,12																															
B <sup>(2)</sup>	2,04																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	23,54																															
R <sup>(1)</sup>	9,09																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	9,09																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p>■ <b>Fentanyl Actavis: system transdermalny 50 µg/h</b> - 5 szt. (8,25 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>69,26</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	69,26	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Oramorph</b>: krople doust. [roztw.] <b>20 mg/ml</b> - 1 but. 20 ml ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>25,65</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>9,12</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,04</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	25,65	30% <sup>(1)</sup>	9,12	B <sup>(2)</sup>	2,04	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Reltebon</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>10 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>39,74</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>7,63</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,63</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	39,74	R <sup>(1)</sup>	7,63	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	7,63	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	69,26																															
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	3,20																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	25,65																															
30% <sup>(1)</sup>	9,12																															
B <sup>(2)</sup>	2,04																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	39,74																															
R <sup>(1)</sup>	7,63																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	7,63																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p>■ <b>Fentanyl Actavis: system transdermalny 50 µg/h</b> - 10 szt. (8,25 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>132,22</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	132,22	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Oramorph</b>: roztw. doust. <b>2 mg/ml</b> - 1 but. 100 ml ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>18,38</td></tr> </table>	100%	18,38	<p>■ <b>Reltebon</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>20 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>79,15</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>11,73</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>11,73</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	79,15	R <sup>(1)</sup>	11,73	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	11,73	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	132,22																															
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	3,20																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	18,38																															
100%	79,15																															
R <sup>(1)</sup>	11,73																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	11,73																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p>■ <b>Fentanyl Actavis: system transdermalny 75 µg/h</b> - 5 szt. (12,375 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>99,12</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	99,12	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Morphine sulphate (1)Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+</b> <b>W</b>: Silny ból lub ból nieustępujący po lekach przeciwbólowych o słabszym działaniu, w szczególności ból nowotworowy. Lek wskazany jest u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 1. rz.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>24,34</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>9,89</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>9,89</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	24,34	R <sup>(1)</sup>	9,89	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	9,89	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Reltebon</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>40 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>158,44</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>20,62</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>20,62</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	158,44	R <sup>(1)</sup>	20,62	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	20,62	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	99,12																															
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	3,20																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	24,34																															
R <sup>(1)</sup>	9,89																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	9,89																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	158,44																															
R <sup>(1)</sup>	20,62																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	20,62																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p>■ <b>Fentanyl Actavis: system transdermalny 75 µg/h</b> - 10 szt. (12,375 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>191,31</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>4,80</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	191,31	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	4,80	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>OxyContin</b><sup>®</sup>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>5 mg</b> - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>24,34</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>9,89</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>9,89</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	24,34	R <sup>(1)</sup>	9,89	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	9,89	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Reltebon</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>80 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>316,89</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	316,89	R <sup>(1)</sup>	41,26	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	41,26	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	191,31																															
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	4,80																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	24,34																															
R <sup>(1)</sup>	9,89																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	9,89																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	316,89																															
R <sup>(1)</sup>	41,26																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	41,26																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p>■ <b>Fentanyl Actavis: system transdermalny 100 µg/h</b> - 5 szt. (16,5 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>251,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,40</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	251,09	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	6,40	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>OxyContin</b><sup>®</sup>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>10 mg</b> - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>45,36</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>13,25</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>13,25</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	45,36	R <sup>(1)</sup>	13,25	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	13,25	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Reltebon</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>10 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>41,26</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>11,73</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>11,73</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	41,26	R <sup>(1)</sup>	11,73	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	11,73	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	251,09																															
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	6,40																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	45,36																															
R <sup>(1)</sup>	13,25																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	13,25																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	41,26																															
R <sup>(1)</sup>	11,73																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	11,73																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p>■ <b>Fentanyl Actavis: system transdermalny 100 µg/h</b> - 10 szt. (16,5 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>640</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	640	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>OxyContin</b><sup>®</sup>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>20 mg</b> - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>164,28</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>26,46</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>26,46</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	164,28	R <sup>(1)</sup>	26,46	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	26,46	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Sevredol</b><sup>®</sup>: tabl. powł. <b>20 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>70,83</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	70,83	B <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	640																															
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	3,20																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	164,28																															
R <sup>(1)</sup>	26,46																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	26,46																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	70,83																															
B <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	3,20																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p><b>Fentanyl (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (3)Pacjenci 65+</b> <b>W</b>: Dorosli. Produkt jest wskazany w ciężkim przewlekłym bólu, który może być odpowiednio leczony opioidowymi lekami przeciwbólowymi. Dzieci: długoterminowe kontrolowanie ciężkiego przewlekłego bólu u dzieci od 2 roku życia leczonych opioidami.</p>	<p>Rx-w</p>	<p>■ <b>OxyContin</b><sup>®</sup>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>5 mg</b> - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>24,34</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>9,89</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>9,89</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	24,34	R <sup>(1)</sup>	9,89	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	9,89	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Reltebon</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>40 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>158,44</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>20,62</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>20,62</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	158,44	R <sup>(1)</sup>	20,62	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	20,62	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	24,34																															
R <sup>(1)</sup>	9,89																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	9,89																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	158,44																															
R <sup>(1)</sup>	20,62																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	20,62																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p><b>Fentanyl (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (3)Pacjenci 65+</b> <b>W</b>: Dorosli. Produkt jest wskazany w ciężkim przewlekłym bólu, który może być odpowiednio leczony opioidowymi lekami przeciwbólowymi. Dzieci: długoterminowe kontrolowanie ciężkiego przewlekłego bólu u dzieci od 2 roku życia leczonych opioidami.</p>	<p>Rx-w</p>	<p>■ <b>OxyContin</b><sup>®</sup>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>10 mg</b> - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>45,36</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>13,25</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>13,25</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	45,36	R <sup>(1)</sup>	13,25	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	13,25	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Reltebon</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>80 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>316,89</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	316,89	R <sup>(1)</sup>	41,26	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	41,26	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	45,36																															
R <sup>(1)</sup>	13,25																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	13,25																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	316,89																															
R <sup>(1)</sup>	41,26																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	41,26																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p>■ <b>Matrifen</b><sup>®</sup>: system transdermalny <b>12 µg/h</b> - 5 szt. (1,38 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>19,78</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>4,14</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	19,78	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	4,14	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>OxyContin</b><sup>®</sup>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>20 mg</b> - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>164,28</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>26,46</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>26,46</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	164,28	R <sup>(1)</sup>	26,46	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	26,46	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Sevredol</b><sup>®</sup>: tabl. powł. <b>20 mg</b> - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>70,83</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	70,83	B <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	19,78																															
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	4,14																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	164,28																															
R <sup>(1)</sup>	26,46																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	26,46																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
100%	70,83																															
B <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	3,20																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															
<p>■ <b>Matrifen</b><sup>®</sup>: system transdermalny <b>25 µg/h</b> - 5 szt. (2,75 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>38,41</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	38,41	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>OxyContin</b><sup>®</sup>: tabl. o przedl. uwalnianiu <b>40 mg</b> - 60 szt</p>																						
100%	38,41																															
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																															
R <sup>(2)</sup>	3,20																															
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																															

Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

■ Venda® retard: tabl. powł. o przedł. uwalnianiu 10 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100%	9,35
		B <sup>(1)</sup>	2,57
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	5,77
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
■ Venda® retard: tabl. powł. o przedł. uwalnianiu 30 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100%	24,15
		B <sup>(1)</sup>	3,82
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,02
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
■ Venda® retard: tabl. powł. o przedł. uwalnianiu 60 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100%	39,93
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
■ Venda® retard: tabl. powł. o przedł. uwalnianiu 100 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100%	68,35
		B <sup>(1)</sup>	0,57
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,77
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
■ Venda® retard: tabl. powł. o przedł. uwalnianiu 200 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100%	111,03
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,40
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

**Morphine hydrochloride** (1) Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloodbawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulalgia (4) Pacjenci 65+

W: W długotrwałym łagodzeniu silnych i bardzo silnych bólów (takich jak bóle towarzyszące chorobie nowotworowej), opornych na słabiej działające środki przeciwbólowe.

G.L. Pharma Poland

## Niedoczynność tarczycy

Althyxin®: tabl. 25 µg - 50 szt.	Rx	100%	4,03
Althyxin®: tabl. 25 µg - 100 szt.	Rx	100%	5,49
Althyxin®: tabl. 50 µg - 50 szt.	Rx	100%	4,24
Althyxin®: tabl. 50 µg - 100 szt.	Rx	100%	5,68
Althyxin®: tabl. 75 µg - 50 szt.	Rx	100%	6,33
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,25
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Althyxin®: tabl. 75 µg - 100 szt.	Rx	100%	11,79
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	5,33
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Althyxin®: tabl. 100 µg - 50 szt.	Rx	100%	8,15
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,56
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Althyxin®: tabl. 100 µg - 100 szt.	Rx	100%	15,27
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,11
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Althyxin®: tabl. 125 µg - 50 szt.	Rx	100%	9,97
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,44
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Althyxin®: tabl. 125 µg - 100 szt.	Rx	100%	18,75
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,89
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Althyxin®: tabl. 150 µg - 50 szt.	Rx	100%	11,79
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	5,33
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Althyxin®: tabl. 150 µg - 100 szt.	Rx	100%	22,24
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	10,67
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

Althyxin®: tabl. 175 µg - 50 szt.	Rx	100%	13,54
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,22
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Althyxin®: tabl. 200 µg - 50 szt.	Rx	100%	15,27
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,11
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Levothyroxine sodium (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Niedoczynność tarczycy (4) Pacjenci 65+	Rx	100%	4,53
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,54
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Eferox®: tabl. 50 µg - 50 szt.	Rx	100%	8,17
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,56
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Eferox®: tabl. 50 µg - 100 szt.	Rx	100%	8,17
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,56
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Eferox®: tabl. 100 µg - 50 szt.	Rx	100%	15,32
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,11
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Eferox®: tabl. 100 µg - 100 szt.	Rx	100%	15,32
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,11
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Levothyroxine sodium (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Niedoczynność tarczycy (4) Pacjenci 65+	Rx	100%	6,82
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,82
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Euthyrox® N 25: tabl. 25 µg - 50 szt.	Rx	100%	9,51
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,52
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Euthyrox® N 25: tabl. 25 µg - 100 szt.	Rx	100%	7,66
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,67
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Euthyrox® N 50: tabl. 50 µg - 50 szt.	Rx	100%	13,73
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,91
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Euthyrox® N 50: tabl. 50 µg - 100 szt.	Rx	100%	8,75
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	5,67
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Euthyrox® N 75: tabl. 75 µg - 50 szt.	Rx	100%	15,26
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,02
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Euthyrox® N 75: tabl. 75 µg - 100 szt.	Rx	100%	9,28
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	5,11
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

Euthyrox® N 100: tabl. 100 µg - 50 szt.	Rx	100%	9,38
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,56
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Euthyrox® N 100: tabl. 100 µg - 100 szt.	Rx	100%	16,80
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,16
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Euthyrox® N 112 µg - 50 szt.	Rx	100%	10,14
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,74
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Euthyrox® N 125: tabl. 125 µg - 50 szt.	Rx	100%	10,90
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,87
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Euthyrox® N 125: tabl. 125 µg - 100 szt.	Rx	100%	20,66
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,89
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Euthyrox® N 137 µg - 50 szt.	Rx	100%	11,45
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,87
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Euthyrox® N 150: tabl. 150 µg - 50 szt.	Rx	100%	12,41
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	5,33
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Euthyrox® N 150: tabl. 150 µg - 100 szt.	Rx	100%	22,57
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	10,67
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Euthyrox® N 175: tabl. 175 µg - 50 szt.	Rx	100%	14,66
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,22
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Euthyrox® N 200: tabl. 200 µg - 50 szt.	Rx	100%	16,02
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,11
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Levothyroxine sodium (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Niedoczynność tarczycy (4) Pacjenci 65+	Rx	100%	7,57
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,15
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Letrox® 25: tabl. 25 µg - 50 szt.	Rx	100%	7,57
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,15
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Letrox® 50: tabl. 50 µg - 50 szt.	Rx	100%	7,46
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,38
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Letrox® 75: tabl. 75 µg - 50 szt.	Rx	100%	7,57
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,15
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	



## W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.Sumamigren  
Sumatriptanum

Letrox® 100: tabl. 100 µg - 50 szt.	Rx	100% c <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	8,53 bezpł. bezpł. 3,71 bezpł.
Letrox® 125: tabl. 125 µg - 50 szt.	Rx	100% c <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	10,00 bezpł. bezpł. 4,44 bezpł.
Letrox® 150: tabl. 150 µg - 50 szt.	Rx	100% c <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	11,97 bezpł. bezpł. 5,33 bezpł.
<p><b>Levothyroxine sodium (1)</b> Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Niedoczynność tarczycy (4) Pacjenci 65+</p> <p>W: Terapia zastępcza i uzupełniająca w niedoczynności tarczycy o różnej etiologii. Zapobieganie wznowie wola tarczycy po leczeniu operacyjnym u pacjentów z prawidłową czynnością tarczycy (eutyreozą). Leczenie wola o charakterze łagodnym u pacjentów z prawidłową czynnością tarczycy (eutyreozą). Terapia zastępcza i supresyjna nowotworów złośliwych tarczycy, szczególnie po operacji wycięcia tarczycy. Pomocniczo w leczeniu nadczynności tarczycy w skojarzeniu z tyreostatykami po uzyskaniu eutyreozy. Test supresyjny w diagnostyce nadczynności tarczycy. Produkt jest wskazany do stosowania we wszystkich grupach wiekowych. Dawka 25 µg. Terapia zastępcza i uzupełniająca w niedoczynności tarczycy o różnej etiologii. Zapobieganie wznowie wola tarczycy po leczeniu operacyjnym u pacjentów z prawidłową czynnością tarczycy (eutyreozą). Leczenie wola o charakterze łagodnym u pacjentów z prawidłową czynnością tarczycy (eutyreozą). Pomocniczo w leczeniu nadczynności tarczycy w skojarzeniu z tyreostatykami po uzyskaniu eutyreozy. Terapia zastępcza i supresyjna nowotworów złośliwych tarczycy, szczególnie po operacji wycięcia tarczycy. Produkt jest wskazany do stosowania we wszystkich grupach wiekowych.</p> <p>Berlin-Chemie / Menarini</p>			
<p><b>Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy), gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi</b></p>			
Formetic: tabl. powł. 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	5,13 2,41 bezpł. 4,44 bezpł.
Formetic: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	9,36 3,91 bezpł. 4,77 bezpł.
Formetic: tabl. powł. 500 mg - 90 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	12,55 4,37 bezpł. 4,07 bezpł.
Formetic: tabl. powł. 500 mg - 120 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	16,14 5,24 bezpł. 3,77 bezpł.
Formetic: tabl. powł. 850 mg - 30 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	7,39 bezpł. 3,97 bezpł.
Formetic: tabl. powł. 850 mg - 60 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	13,93 bezpł. 3,89 bezpł.
Formetic: tabl. powł. 850 mg - 90 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	20,57 bezpł. 4,80 bezpł.
Formetic: tabl. powł. 850 mg - 120 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	26,47 7,94 bezpł. 5,44 bezpł.
Formetic: tabl. powł. 1000 mg - 30 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	8,61 3,16 bezpł. 4,02 bezpł.
Formetic: tabl. powł. 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	16,88 5,98 bezpł. 4,51 bezpł.
Formetic: tabl. powł. 1000 mg - 90 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	23,95 7,60 bezpł. 5,39 bezpł.
Formetic: tabl. powł. 1000 mg - 120 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	30,55 9,17 bezpł. 6,40 bezpł.
<p><b>Metformin hydrochloride (1)</b> Zespół policystycznych jajników (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (4) Pacjenci 65+ (5) Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy), gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Zespół policystycznych jajników (6) Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy), gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi.</p> <p>W: Dawka 500 mg i 1000 mg. Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwej kontroli glikemii. U dorosłych metforminy chlorowodorek może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną. U dzieci w wieku powyżej 10 lat i młodzieży metforminy chlorowodorek może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną. Wykazano zmniejszenie powikłań cukrzycowych u dorosłych pacjentów z nadwagą z cukrzycą typu 2, leczonych metforminy chlorowodorkiem jako lekiem pierwszego rzutu, u których leczenie diety nie przyniosło oczekiwanych rezultatów. Stan przedcukrzycowy: nieprawidłowa glikemia na czczo (ang. IFG) i/lub nieprawidłowa tolerancja glukozy (ang. IGT), gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwej kontroli glikemii. Zespół policystycznych jajników (ang. PCOS). Dawka 850 mg. Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwej kontroli glikemii. U dorosłych metforminy chlorowodorek może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną. U dzieci w wieku powyżej 10 lat i młodzieży metforminy chlorowodorek może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z insuliną. Wykazano zmniejszenie powikłań cukrzycowych u dorosłych pacjentów z nadwagą z cukrzycą typu 2, leczonych metforminy chlorowodorkiem jako lekiem pierwszego rzutu, u których leczenie diety nie przyniosło oczekiwanych rezultatów. Stan przedcukrzycowy: nieprawidłowa glikemia na czczo (ang. IFG - Impaired Fasting Glycaemia) i/lub nieprawidłowa tolerancja glukozy (ang. IGT - Impaired Glucose Tolerance), gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwej kontroli glikemii.</p> <p>Polpharma</p>			
Metformax® 500: tabl. 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	5,71 2,69 bezpł. 4,52 bezpł.
Metformax® 500: tabl. 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	10,54 4,58 bezpł. 5,36 bezpł.
Metformax® 850: tabl. 850 mg - 30 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	7,93 bezpł. 4,06 bezpł.
Metformax® 850: tabl. 850 mg - 60 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	14,95 bezpł. 4,42 bezpł.
Metformax® 850: tabl. 850 mg - 90 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	21,76 bezpł. 5,99 bezpł.
Metformax® 1000: tabl. powł. 1000 mg - 30 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	16,16 bezpł. 4,08 bezpł.
Metformax® 1000: tabl. powł. 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	16,16 3,79 bezpł.
Metformax® 1000: tabl. powł. 1000 mg - 90 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	23,63 bezpł. 5,07 bezpł.
Metformax® 1000: tabl. powł. 1000 mg - 120 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	29,80 bezpł. 6,40 bezpł.
Metformax® SR 500: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	9,48 bezpł. 8,79 bezpł.
Metformax® SR 500: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	18,58 bezpł. 13,99 bezpł.
Metformax® SR 500: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 90 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	23,95 bezpł. 19,21 bezpł.
Metformax® SR 500: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 120 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	27,69 bezpł. 19,21 bezpł.
Metformax® SR 750: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	11,46 bezpł. 8,82 bezpł.
Metformax® SR 750: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	22,57 bezpł. 14,09 bezpł.
Metformax® SR 1000: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	14,79 bezpł. 10,20 bezpł.
Metformax® SR 1000: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	28,92 bezpł. 16,55 bezpł.
<p><b>Metformin hydrochloride (1)</b> Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy), gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (4) Pacjenci 65+</p> <p>W: Tabl. 500 mg. Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów otyłych, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Preparat można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną. Preparat stosuje się w nieprawidłowej tolerancji glukozy (stanie przedcukrzycowy) gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Preparat stosuje się w leczeniu zespołu policystycznych jajników (ang. PCOS). Tabl. 850 mg. Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów otyłych, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Preparat stosuje się w leczeniu zespołu policystycznych jajników (ang. PCOS). Tabl. powł. 1000 mg. Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą przestrzegania diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych, metformina może być stosowana w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną. U dzieci w wieku od 10 lat oraz u młodzieży, metformina może być stosowana w monoterapii lub w skojarzeniu z insuliną. U pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą, leczonych metforminą jako lekiem pierwszego rzutu po nieskutecznym leczeniu dietą, wykazano zmniejszenie liczby powikłań cukrzycy. Tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg, 750 mg. Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Produkt leczniczy może być stosowany w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną.</p> <p>Teva Pharmaceuticals Polska</p>			
<p><b>Nowotwory złośliwe</b></p> <p>■ Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 100 szt. Rx-w 100% X</p> <p>◆</p> <p>■ Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. Rx-w 100% X</p> <p>◆</p> <p>■ Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 100 szt. Rx-w 100% 73,77 R<sup>(1)</sup> 18,12 DZ<sup>(2)</sup> bezpł. R<sup>(3)</sup> 18,12 S<sup>(4)</sup> bezpł.</p> <p>■ Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. Rx-w 100% X</p> <p>◆</p> <p>■ Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 100 szt. Rx-w 100% 140,74 DZ<sup>(2)</sup> bezpł. R<sup>(3)</sup> 26,25 S<sup>(4)</sup> bezpł.</p> <p>■ Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 100 szt. Rx-w 100% 270,82 R<sup>(1)</sup> 41,13 DZ<sup>(2)</sup> bezpł. R<sup>(3)</sup> 41,13 S<sup>(4)</sup> bezpł.</p> <p>■ Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 100 szt. Rx-w 100% 528,68 R<sup>(1)</sup> 69,29 DZ<sup>(2)</sup> bezpł. R<sup>(3)</sup> 69,29 S<sup>(4)</sup> bezpł.</p> <p>Oxycodone hydrochloride (1) W: Silny ból, który wymaga leczenia opioidowymi lekami przeciwbólowymi. Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych i młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Neuralgia popopłasoowa przewlekła. Nowotwory złośliwe. Wielobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kauczalgia (4) Pacjenci 65+</p> <p>Accord Healthcare</p>			
Alkeran®: tabl. powł. 2 mg - 25 szt.	Rx	100% B <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> R <sup>(3)</sup> S <sup>(4)</sup>	114,48 bezpł. bezpł. bezpł. bezpł.
<p><b>Melphalan (1)</b> Nowotwory złośliwe (2) Chemioterapia ICD-10: C.39. (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+</p> <p>W: Preparat wskazany jest w leczeniu szpiczaka mnogiego.</p> <p>Aspen Pharma Trading Limited</p>			



# ZOLPIC

zolpidem

Daj owcom odpocząć.



Apo-Flutam: tabl. powł. 250 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	24,18
		B <sup>(1)</sup>	2,26
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpl.
Apo-Flutam: tabl. powł. 250 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	65,75
		B <sup>(1)</sup>	bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpl.

**Flutamide (1)** Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**W:** Lek jest wskazany w leczeniu raka gruczołu krokowego (stadium D<sub>2</sub>) z przerzutami w skrajaniu z agonistami hormonu uwalnającego hormon luteinizujący (LHRH) np. z octanem leuprolireny. By osiągnąć najlepszą skuteczność w leczeniu uzupełniającym, oba produkty należy stosować w tym samym czasie; w leczeniu uzupełniającym po amputacji jąder, aby uzyskać całkowitą blokadę androgenową; przed rozpoczęciem oraz w trakcie radioterapii u pacjentów z maszynową, miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego (stadium B<sub>2</sub> i stadium C); w skrajaniu z agonistami hormonu uwalnającego hormon luteinizujący (LHRH).

Atossa®: tabl. 8 mg - 10 szt.	Rx	100%	36,51
		B <sup>(1)</sup>	bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup>	3,20
		R <sup>(3)</sup>	3,20
		S <sup>(4)</sup>	bezpl.

**Ondansetron hydrochloride (1)** Chemioterapia ICD-10: C.0.09. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Nowotwory złośliwe (4) Pacjenci 65+

**W: Dorośli.** Zapobieganie i leczenie nudności oraz wymiotów wywołanych chemioterapią i radioterapią nowotworów. Zapobieganie i leczenie nudności oraz wymiotów w okresie pooperacyjnym. **Dzieci i młodzież.** Zapobieganie i leczenie nudności i wymiotów wywołanych chemioterapią nowotworów u dzieci w wieku od 6 m-cy. Nie przeprowadzono badań dotyczących stosowania ondansetronu doustnie w zapobieganiu i leczeniu pooperacyjnych nudności i wymiotów; zaleca się stosowanie w tym wskazaniu ondansetronu w powolnym wstrzyknięciu dożylnym.

Azathioprine VIS: tabl. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,21
		R <sup>(1)</sup>	5,73
		B <sup>(2)</sup>	2,53
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpl.
		S <sup>(4)</sup>	bezpl.

Azathioprine VIS: tabl. 50 mg - 50 szt.	Rx	100%	30,13
		R <sup>(1)</sup>	5,53
		B <sup>(2)</sup>	2,33
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpl.
		S <sup>(4)</sup>	bezpl.

**Azathioprine (1)W:** Produkt leczniczy jest lekiem immunosupresyjnym. Stosowany jest w monoterapii lub częściej w skojarzeniu z innymi lekami (zazwyczaj kortykosteroidami). W chorobach o podłożu autoimmunologicznym, takich jak: toczeń rumieniowaty układowy, ciężkie reumatoidalne zapalenie stawów, zapalenie skórno-mięśniowe, zapalenie wielomięśniowe, guzowate zapalenie okołotętnicze, pęcherzyca zwyczajna-piodermia zgorzelinowa, autoimmunologiczne niedokrwistość hemolityczna, przewlekła oporna płamica małopłytkowa, autoimmunologiczne przewlekłe zapalenie wątroby; azatioprynę stosuje się, gdy: choroby te są oporne na kortykosteroidy, kortykosteroidy są przeciwwskazane, lub konieczne byłoby leczenie kortykosteroidami w dawkach powodujących ciężkie działania niepożądane. U pacjentów, u których występują działania niepożądane, azatioprynę stosuje się w celu zmniejszenia dawek podtrzymujących steroidów. Działania terapeutyczne wystąpić mogą po kilku tyg. lub m-cach leczenia. Po przesczepieniu narządów takich jak: nerki, serce i wątroba. Produkt leczniczy stosuje się, aby wydłużyć czas przeżycia przeszczepianych narządów oraz w celu zmniejszenia dawek kortykosteroidów niezbędnych po przeszczepieniu nerek. **WP:** Nieswoiste zapalenie jelit inne niż o podłożu autoimmunologicznym - u dzieci do 18 r.; nefropatia IgA inne niż o podłożu autoimmunologicznym - u dzieci do 18 r.; zapalenie naczyń inne niż o podłożu autoimmunologicznym - u dzieci do 18 r.; choroby autoimmunologiczne inne niż określone w ChPL; stan po przeszczepie kości, rogówki, tkanki lub komórek; sarkoidoza; śródmiąższowe zapalenie płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL; ziarninakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Bunondo®: tabl. podjęzykowe 0,2 mg - 60 szt. (blistery) ◆	Rx	100%	41,32
		30% <sup>(1)</sup>	11,16
		B <sup>(2)</sup>	bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.	
		S <sup>(4)</sup>	bezpl.

Bunondo®: tabl. podjęzykowe 0,4 mg - 30 szt. (1 blister) ◆	Rx	100%	41,32
		30% <sup>(1)</sup>	11,16
		B <sup>(2)</sup>	bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup> bezpl.	
		S <sup>(4)</sup>	bezpl.

**Buprenorphine hydrochloride (1)W:** Bóle różnego pochodzenia umiarkowane do silnych, wymagające stosowania odpowiedniego leku przeciwbólowego. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Cachexan®: zaw. doust. 40 mg/ml - 1 butl. 240 ml	Rx	100%	144,89
		R <sup>(1)</sup>	12,12
		S <sup>(2)</sup>	bezpl.
		S <sup>(2)</sup>	bezpl.

**Megestrol acetate (1)** Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie braku łaknienia (anoreksji) lub utraty mc. będącej wynikiem choroby nowotworowej lub zespołu nabytego niedoboru odporności (AIDS).

DHC Continus®: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	44,43
		30% <sup>(1)</sup>	13,33
		B <sup>(2)</sup>	bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpl.
		S <sup>(4)</sup>	bezpl.

DHC Continus®: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 90 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	65,29
		30% <sup>(1)</sup>	19,59
		B <sup>(2)</sup>	bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpl.
		S <sup>(4)</sup>	bezpl.

**Dihydrococcaine tartrate (1)W:** Lek jest wskazany do zwalczania silnych bólów nowotworowych oraz przewlekłych o innej etiologii. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Doreta: tabl. powł. 37,5/325 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	11,31
		100%	20,02
		100%	25,42
		100%	15,63
		30% <sup>(1)</sup>	5,69

Doreta: tabl. powł. 37,5/325 mg - 60 szt. ◆	Rx	B <sup>(2)</sup>	1,43
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpl.
		S <sup>(4)</sup>	bezpl.
		100%	22,67
		30% <sup>(1)</sup>	7,76

Doreta: tabl. powł. 37,5/325 mg - 90 szt. ◆	Rx	B <sup>(2)</sup>	1,37
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpl.
		S <sup>(4)</sup>	bezpl.
		100%	16,97
		100%	30,04

Doreta: tabl. powł. 75/650 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	31,86
		100%	29,63
		30% <sup>(1)</sup>	9,76
		B <sup>(2)</sup>	1,24
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpl.

Doreta: tabl. powł. 75/650 mg - 60 szt. ◆	Rx	B <sup>(2)</sup>	1,24
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpl.
		S <sup>(4)</sup>	bezpl.
		100%	42,59
		30% <sup>(1)</sup>	12,78

Doreta: tabl. powł. 75/650 mg - 90 szt. ◆	Rx	B <sup>(2)</sup>	bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpl.
		S <sup>(4)</sup>	bezpl.
		100%	16,97
		100%	30,04

**Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W:** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu objawowego bólu o nasileniu umiarkowanym do dużego. Stosowanie produktu leczniczego powinno ograniczać się do pacjentów, u których ból o nasileniu umiarkowanym do dużego wymagałoby skojarzonego użycia tramadolu i paracetamolu. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Durogesic™: system transdermalny 12 µg/h - 5 szt. (2,1 mg w plastrze) ◆	Rx-w	100%	X
		100%	40,80
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpl.
		R <sup>(2)</sup>	4,76
		S <sup>(3)</sup>	bezpl.

Durogesic™: system transdermalny 25 µg/h - 5 szt. (4,2 mg w plastrze) ◆	Rx-w	100%	63,54
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpl.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpl.
		100%	83,04

Durogesic™: system transdermalny 50 µg/h - 5 szt. (8,4 mg w plastrze) ◆	Rx-w	100%	83,04
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpl.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpl.
		100%	101,88

Durogesic™: system transdermalny 100 µg/h - 5 szt. (16,8 mg w plastrze) ◆	Rx-w	100%	101,88
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpl.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpl.
		100%	101,88

**Fentanyl (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Neuralgia popopłaskowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulalgia (3) Pacjenci 65+

**W: Dorośli.** Produkt jest wskazany w leczeniu ciężkiego przewlekłego bólu wymagającego ciągłego długoterminowego podawania leków opioidowych. Dzieci. Długoterminowe leczenie ciężkiego przewlekłego bólu u dzieci w wieku od 2 lat otrzymujących leki opioidowe.

Encorton®: tabl. 1 mg - 20 szt. (fiol.)	Rx	100%	8,32
		100%	10,62
		R <sup>(1)</sup>	9,56
		B <sup>(2)</sup>	8,21
		C <sup>(3)</sup>	bezpl.

Encorton®: tabl. 1 mg - 20 szt. (blistery)	Rx	C <sup>(3)</sup>	bezpl.
		DZ <sup>(4)</sup>	bezpl.
		S <sup>(5)</sup>	bezpl.
		100%	15,37
		R <sup>(1)</sup>	9,95

Encorton®: tabl. 5 mg - 20 szt.	Rx	B <sup>(2)</sup>	7,07
		C <sup>(3)</sup>	bezpl.
		DZ <sup>(4)</sup>	bezpl.
		S <sup>(5)</sup>	bezpl.
		100%	8,26

Exbol: tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,26
		30% <sup>(1)</sup>	3,29
		B <sup>(2)</sup>	1,16
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpl.
		S <sup>(4)</sup>	bezpl.

Encorton®: tabl. 5 mg - 100 szt. (blistery)	Rx	100%	37,57
		R <sup>(1)</sup>	4,80
		B <sup>(2)</sup>	bezpl.
		C <sup>(3)</sup>	bezpl.
		DZ <sup>(4)</sup>	bezpl.

Encorton®: tabl. 10 mg - 20 szt.	Rx	100%	25,74
		R <sup>(1)</sup>	12,52
		B <sup>(2)</sup>	9,64
		C <sup>(3)</sup>	bezpl.
		DZ <sup>(4)</sup>	bezpl.

Encorton®: tabl. 20 mg - 20 szt.	Rx	100%	35,54
		R <sup>(1)</sup>	8,78
		B <sup>(2)</sup>	4,93
		C <sup>(3)</sup>	bezpl.
		DZ <sup>(4)</sup>	bezpl.

Encorton®: tabl. 20 mg - 20 szt.	Rx	100%	35,54
		R <sup>(1)</sup>	8,78
		B <sup>(2)</sup>	4,93
		C <sup>(3)</sup>	bezpl.
		DZ <sup>(4)</sup>	bezpl.

**Prednison (1)W:** Choroby układu endokrynnego; niewydolność kory nadnerczy pierwotna (choroba Addisona) i wtórna (lekami z wyboru są hydrokortyzon i kortyzon, syntetyczne pochodne mogą być stosowane z mineralokortykoidami); wrodzona hiperplazja nadnerzy; hiperkalcaemia związana z chorobą nowotworową; zapalenie tarczycy (nieropne). Choroby alergiczne o ciężkim przebiegu, oporne na inne metody leczenia; kontaktowe zapalenie skóry; atopowe zapalenie skóry; choroba posporurowicza; reakcje nadwrażliwości na leki; calorcyczny lub sezonowy alergiczny nieżyt nosa. Kolagenozy (glikokortykosteroidy wskazane są w okresach zaostrzenia lub w niektórych przypadkach jako leczenie podtrzymujące); ostre reumatyczne zapalenie mięśnia sercowego; zapalenie skórno-mięśniowe (u dzieci glikokortykosteroidy mogą być lekiem z wyboru); toczeń rumieniowaty układowy. Choroby skóry i błon śluzowych: złuszczone zapalenie skóry; opryszczkowe pęcherzowe zapalenie skóry; ciężkie łojotokowe zapalenie skóry; ciężki rumień wielopostaciowy (zespół Stevens-Johnsona); ziarniak grzybiasty; pęcherzyca; ciężka łuszczyca. Choroby przewodu pokarmowego (w okresach zaostrzenia; długotrwałe leczenie jest niewskazane); wrzodzące zapalenie okrężnicy; choroba Leśniowskiego-Crohna. Choroby układu krwiotwórczego: niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna); niedokrwistość aplastyczna wrodzona; niedokrwistość wskutek wyborczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego; małopłytkowość wtórna u dorosłych; idiopatyczna płamica małopłytkowa (choroba Verlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe (jako leczenie paliatywne, łącznie z odpowiednim leczeniem przeciwnowotworowym); białaczka i chłoniaki u dorosłych; ostra białaczka u dzieci; zespół nerzycowy; glikokortykosteroidy wskazane są w celu wywołania diurezy lub uzyskania remisji w przypadku białkomoczu w zespole nerzycowym idiopatycznym bez mocznicy lub w celu poprawy czynności nerek u chorych z toczeniem rumieniowatym. W idiopatycznym zespole nerzycowym długotrwałe leczenie może być konieczne w celu zapobieżenia częstym nawrotom. Choroby neurologiczne: stwardnienie rozsiane w okresach zaostrzenia. Choroby oka (ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne); zapalenie tętnic; zapalenie tętnic i ciała zęskowatego; zapalenie naczyń i siatkówki; rozlane zapalenie błony naczyniowej tylnego odcinka oka; zapalenie nerwu wzrokowego; współcześnie zapalenie naczyń i siatkówki; zapalenie przedniego odcinka oka; alergiczne zapalenie spojówek; zapalenie rogówki (nie związane z zakażeniem wirusem opryszczki lub zakażeniem grzybiczym); alergiczne wrzodzenie brzożnej rogówki. Choroby układu oddechowego: brońcyza; zespół Löfflera; zachłystowe zapalenie płuc; objawowa sarkoidoza; poronująca i rozspana guzka płuc (z jednoczesnym leczeniem przeciwgrzybiczym); astma oskrzelowa. Choroby reumatyczne (jako leczenie wspomagające w stanach zaostrzenia); zesztywniające zapalenie stawów kręgosłupa; łuszczycowe zapalenie stawów; reumatoidalne zapalenie stawów, młodzieńcze reumatoidalne zapalenie stawów (w przypadkach opornych na inne metody leczenia). Inne, nierumieniczne stany zapalne układu kostno-stawowego: ostre i podostre zapalenie kaletki; ostre drżawie zapalenie stawów; ostre, nieswoiste zapalenie pochwyki ścięgna; porażowe zapalenie kości i stawów; zapalenie błony maziowej u pacjentów z zapaleniem kości i stawów; zapalenie nadkłykcia. Inne: gruczakowe zapalenie opon mózgowych z blokiem podjęzykowym (jednocześnie z leczeniem przeciwgrzybiczym); włośnica z zajęciem mięśnia sercowego układu nerwowego. **WP:** Eozynofiliowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; miastenia; zespół miastyczny; miopatia zapalna; neuropatia zapalna (z wyjątkiem zespołu Guillaina - Barrego); obrotacyjna choroba płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL; choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż określone w ChPL; stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkankę, komórek lub szpiku; miopatia wrodzona u dzieci do 18 r. (2) Nowotwory złośliwe (3) Kobiety w ciąży (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+

Endoxan: tabl. draż. 50 mg - 50 szt.	Rx	100%	76,87
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		B <sup>(2)</sup>	bezpl.
		B <sup>(2)</sup>	bezpl.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpl.

**Cyclophosphamide (1)W:** Cyklofosfamid jest stosowany w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym w poniżej wymienionych chorobach. Białaczki: ostra lub przewlekła białaczka limfoblastyczna/limfocytowa i białaczka szpikowa. Chłoniaki złośliwe: ziarnica złośliwa (choroba Hodgkina), chłoniak niezaiarnicy, szpiczak mnogiej. Złośliwe guzy łite z przerzutami lub bez przerzutów: rak jądra, rak piersi, drobnokomórkowy rak płuc, neuroblastoma (nerwiak niedojrzały), mięsak Ewinga, mięśniakomięsak prażkowany u dzieci, kostniakomięsak, ziarniak Wegenera. Leczenie immunosupresyjne w przeszczepach organów. Leczenie kondycjonujące, poprzedzające allogeniczną przeszczep szpiku kostnego: ciężka anemia aplastyczna, ostra białaczka szpikowa i ostra białaczka limfoblastyczna, przewlekła białaczka szpikowa. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne; amyloidozę; zespół hemofagocytowy; zespół POEMS; małopłytkowość oporna na leczenie kortykosteroidami; anemia hemolityczna oporna na leczenie kortykosteroidami; sarkoidoza; śródmiąższowe zapalenie płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL - z wyjątkiem idiopatycznego włóknienia płuc (2) Nowotwory złośliwe (3) Chemioterapia ICD-10: C.13. (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+

Encorton®: tabl. 5 mg - 20 szt.	Rx	100%	8,32
		100%	10,62
		R <sup>(1)</sup>	9,56
		B <sup>(2)</sup>	8,21
		C <sup>(3)</sup>	bezpl.

Encorton®: tabl. 5 mg - 20 szt.	Rx	C <sup>(3)</sup>	bezpl.
		DZ <sup>(4)</sup>	bezpl.
		S <sup>(5)</sup>	bezpl.
		100%	15,37
		R <sup>(1)</sup>	9,95

Exbol: tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,26
		30% <sup>(1)</sup>	3,29
		B <sup>(2)</sup>	1,16
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpl.
		S <sup>(4)</sup>	bezpl.



<b>Exbol:</b> tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg - 60 szt. ◆ Rx	100% 15,53 30% <sup>(1)</sup> 5,59 B <sup>(1)</sup> 1,33 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.	<b>Imuran®:</b> tabl. powł. 25 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20 100% 55,59 R <sup>(1)</sup> 3,56 B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.		<b>Megastril:</b> zaw. doust. 40 mg/ml - 1 op. 240 ml Rx 100% 139,17 100% 56,73 R <sup>(1)</sup> 6,40 S <sup>(2)</sup> bezpl. <b>Megestrol acetate (1)</b> Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci 65+ W: Wskazany jest w leczeniu braku laktacji (anoreksji) lub utraty mc. w wyniku choroby nowotworowej lub zespołu nabytego niedoboru odporności (AIDS). Hесо-Lek SA
<b>Exbol:</b> tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg - 90 szt. ◆ Rx	100% 22,64 30% <sup>(1)</sup> 7,73 B <sup>(2)</sup> 1,34 DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.	<b>Imuran®:</b> tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20 100% 55,59 R <sup>(1)</sup> 3,56 B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.		<b>Melodyn:</b> system transdermalny 35 µg/h - 5 szt. (20 mg w plasterze) ◆ Rx 100% 56,73 100% 4,99 R <sup>(1)</sup> 1,79 B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.
<b>Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W:</b> Lek wskazany jest w objawowym leczeniu bólu o umiarkowanym i dużym nasileniu. Lek powinien być podawany wyłącznie pacjentom, u których leczenie bólu o umiarkowanym i dużym nasileniu wymaga zastosowania skojarzenia tramadolu i paracetamolu. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+ Bausch Health	100% 71,43 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Azathioprine (1)W:</b> Lek jest antymetabolitem o właściwościach immunosupresyjnych. Stosowany jest w monoterapii lub, częściej, w skojarzeniu z innymi lekami (zwykle glikokortykosteroidami) lub procedurami immunosupresyjnymi. Działanie terapeutyczne produktu leczniczego może wystąpić dopiero po tygodniach lub miesiącach leczenia. Podawany w skojarzeniu z glikokortykosteroidami często umożliwia zmniejszenie dawek tych leków, ograniczając w ten sposób toksyczność związaną ze stosowaniem ich długotrwale i w dużych dawkach. Stosowanie produktu leczniczego w skojarzeniu z glikokortykosteroidami i/lub innymi lekami immunosupresyjnymi oraz zabiegami, wskazane jest w celu poprawienia przeżycia przeszczepianych narządów, takich jak nerki, serce i wątroba, oraz zmniejszenia dawek glikokortykosteroidów u pacjentów po przeszczepieniu nerek. Lek stosowany w monoterapii lub, częściej, w skojarzeniu z glikokortykosteroidami i/lub innymi lekami oraz procedurami, wykazał skuteczność terapeutyczną (w tym również umożliwił zmniejszenie dawek lub całkowite odstawienie glikokortykosteroidów) u niektórych pacjentów cierpiących na następujące choroby: ciężkie reumatoidalne zapalenie stawów, toczeń rumieniowaty układowy, zapalenie skłono-mięśniowe/zapalenie wielomięśniowe, autoimmunologiczne przewlekłe aktywne zapalenie wątroby, pęcherzyce zwykłe, guzowate zapalenie tętnic, autoimmunologiczna niedokrwistość hemolityczna, przewłoka samoistna płamicy małopłytkowej oporna na leczenie. WP: Nieswoiste zapalenie jelit inne niż u podłożu autoimmunologicznym - u dzieci do 18 rż.; nefropatia IgA inna niż u podłożu autoimmunologicznym - u dzieci do 18 rż.; zapalenie naczyń inne niż u podłożu autoimmunologicznym - u dzieci do 18 rż.; choroby autoimmunologiczne inne niż określone w ChPL; stan po przeszczepie kości, rogówki, tkanki lub komórek; sarkoidoza; śródmiąższowe zapalenie płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL; ziarninakiowe choroby płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+ Aspen Pharma Trading Limited		<b>Melodyn:</b> system transdermalny 52,5 µg/h - 5 szt. (30 mg w plasterze) ◆ Rx 100% 107,44 100% 3,20 R <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.
<b>Fentanyl Actavis:</b> system transdermalny 25 µg/h - 10 szt. (4,125 mg w plasterze) ◆ Rx-w	100% 69,26 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Leukeran®:</b> tabl. 40 mg - 25 szt. Rx 100% 425,87 B <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.		<b>Melodyn:</b> system transdermalny 70 µg/h - 5 szt. (40 mg w plasterze) ◆ Rx 100% 107,44 100% 3,20 R <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.
<b>Fentanyl Actavis:</b> system transdermalny 50 µg/h - 5 szt. (8,25 mg w plasterze) ◆ Rx-w	100% 132,22 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Leukeran®:</b> tabl. 2 mg - 25 szt. Rx 100% 81,28 B <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.		<b>Melodyn:</b> system transdermalny 107,44 µg/h - 5 szt. (60 mg w plasterze) ◆ Rx 100% 107,44 100% 3,20 R <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.
<b>Fentanyl Actavis:</b> system transdermalny 50 µg/h - 10 szt. (8,25 mg w plasterze) ◆ Rx-w	100% 99,12 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Leukeran®:</b> tabl. 2 mg - 25 szt. Rx 100% 81,28 B <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.		<b>Melodyn:</b> system transdermalny 129,58 µg/h - 5 szt. (16,5 mg w plasterze) ◆ Rx-w 100% 129,58 100% 3,20 R <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.
<b>Fentanyl Actavis:</b> system transdermalny 75 µg/h - 5 szt. (12,375 mg w plasterze) ◆ Rx-w	100% 191,31 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 4,80 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Leukeran®:</b> tabl. 2 mg - 25 szt. Rx 100% 81,28 B <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.		<b>Melodyn:</b> system transdermalny 152,5 µg/h - 5 szt. (80 mg w plasterze) ◆ Rx-w 100% 152,5 100% 3,20 R <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.
<b>Fentanyl Actavis:</b> system transdermalny 75 µg/h - 10 szt. (12,375 mg w plasterze) ◆ Rx-w	100% 129,58 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Leukeran®:</b> tabl. 2 mg - 25 szt. Rx 100% 81,28 B <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.		<b>Melodyn:</b> system transdermalny 175 µg/h - 5 szt. (100 mg w plasterze) ◆ Rx-w 100% 175 100% 3,20 R <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.
<b>Fentanyl Actavis:</b> system transdermalny 100 µg/h - 5 szt. (16,5 mg w plasterze) ◆ Rx-w	100% 251,09 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Leukeran®:</b> tabl. 2 mg - 25 szt. Rx 100% 81,28 B <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.		<b>Melodyn:</b> system transdermalny 210 µg/h - 5 szt. (120 mg w plasterze) ◆ Rx-w 100% 210 100% 3,20 R <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.
<b>Fentanyl Actavis:</b> system transdermalny 100 µg/h - 10 szt. (16,5 mg w plasterze) ◆ Rx-w	100% 191,31 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 4,80 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Leukeran®:</b> tabl. 2 mg - 25 szt. Rx 100% 81,28 B <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.		<b>Melodyn:</b> system transdermalny 245 µg/h - 5 szt. (140 mg w plasterze) ◆ Rx-w 100% 245 100% 3,20 R <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.
<b>Fentanyl (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Neuralgia popółpałcowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulalgia (3) Pacjenci 65+ W: Dorosli: produkt jest wskazany w ciężkim przewlekłym bólu, który może być odpowiednio leczony opioidowymi lekami przeciwbólowymi. Dzieci: długoterminowe kontrolowanie ciężkiego przewlekłego bólu u dzieci od 2 roku życia leczonych opioidami. Actavis Group PTC ehf.	100% 68,69 B <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Matrifen®:</b> system transdermalny 12 µg/h - 5 szt. (1,38 mg w plasterze) ◆ Rx-w		<b>Methadone Hydrochloride Molteni:</b> syrop 1 mg/ml - 1 but. 100 ml ◆ Rx-w 100% 6,19 100% 6,19 R <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Flutamid Egis:</b> tabl. 250 mg - 100 szt. ◆ Rx	100% 68,69 B <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Matrifen®:</b> system transdermalny 25 µg/h - 5 szt. (2,75 mg w plasterze) ◆ Rx-w		<b>Methadone Hydrochloride Molteni:</b> syrop 1 mg/ml - 1 but. 200 ml ◆ Rx-w 100% 12,38 100% 12,38 R <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Flutamid (1)</b> Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ W: Lek jest stosowany w leczeniu zaawansowanego nowotworu gruczołu krokowego, gdy wskazane jest zahamowanie działania testosteronu. Lek jest również stosowany w skojarzeniu z lekami nazywanymi agonistami hormonu uwalniającego hormon luteinizujący (LHRH) w leczeniu ograniczonego raka gruczołu krokowego (stadium B2 lub T2b) oraz w leczeniu zaawansowanego raka gruczołu krokowego guza naciekającego poza torebkę gruczołu (stadium C albo T3-T4), bez przerzutów lub z zajęciem okolicznych węzłów chłonnych. Stosowany jest ponadto jako lek wspomagający u pacjentów wcześniej poddanych leczeniu agonistą LHRH, u pacjentów po orchidektomii oraz u pacjentów, którzy słabo reagowali lub źle tolerowali inne rodzaje leczenia hormonalnego. Egis	100% 104,51 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Matrifen®:</b> system transdermalny 50 µg/h - 5 szt. (5,5 mg w plasterze) ◆ Rx-w		<b>Methadone Hydrochloride Molteni:</b> syrop 1 mg/ml - 1 but. 1000 ml ◆ Rx-w 100% 142,38 100% 142,38 R <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Hydroxycarbamid Teva:</b> kaps. 500 mg - 100 szt. (but.) ◆ Rx	100% 91,28 B <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.	<b>Matrifen®:</b> system transdermalny 75 µg/h - 5 szt. (8,25 mg w plasterze) ◆ Rx-w		<b>Methadone Hydrochloride Molteni:</b> syrop 1 mg/ml - 1 but. 1000 ml ◆ Rx-w 100% 142,38 100% 142,38 R <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Hydroxycarbamid (1)</b> Nowotwory złośliwe (2) Chemioterapia ICD-10: C.29. (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+ W: Przewlekłe zespoły mieloproliferacyjne takie, jak: przewłoka białaczka szpikowa (CML); czerwienica prawdziwa z wysokim ryzykiem powikłań zakrzepowo-zatorowych; nadpłytkowość samoistna (trombocytemia), zwłóknienie szpiku (osteomielifibroza). Teva Pharmaceuticals Polska	100% 136,22 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Matrifen®:</b> system transdermalny 100 µg/h - 5 szt. (11 mg w plasterze) ◆ Rx-w		<b>Methadone Hydrochloride Molteni:</b> syrop 1 mg/ml - 1 but. 1000 ml ◆ Rx-w 100% 142,38 100% 142,38 R <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Hydroxyurea medac:</b> kaps. twarde 500 mg - 100 szt. ◆ Rx	100% 91,28 B <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.	<b>Matrifen®:</b> system transdermalny 12 µg/h - 5 szt. (1,38 mg w plasterze) ◆ Rx-w		<b>Methadone Hydrochloride Molteni:</b> syrop 1 mg/ml - 1 but. 1000 ml ◆ Rx-w 100% 142,38 100% 142,38 R <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Hydroxycarbamid (1)</b> Nowotwory złośliwe (2) Chemioterapia ICD-10: C.29. (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+ W: Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej (CML) w fazie przewlekłej lub w fazie akceleracji. Leczenie samoistnej nadpłytkowości lub czerwienicy prawdziwej z dużym ryzykiem wystąpienia powikłań zakrzepowo-zatorowych. medac	100% 139,17 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Matrifen®:</b> system transdermalny 25 µg/h - 5 szt. (2,75 mg w plasterze) ◆ Rx-w		<b>Methadone Hydrochloride Molteni:</b> syrop 1 mg/ml - 1 but. 1000 ml ◆ Rx-w 100% 142,38 100% 142,38 R <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Hydroxycarbamid (1)</b> Nowotwory złośliwe (2) Chemioterapia ICD-10: C.29. (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+ W: Preparat wskazany jest w leczeniu braku laktacji (anoreksji) lub utraty mc. będącej wynikiem choroby nowotworowej lub zespołu nabytego niedoboru odporności (AIDS). Bausch Health	100% 139,17 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Matrifen®:</b> system transdermalny 50 µg/h - 5 szt. (5,5 mg w plasterze) ◆ Rx-w		<b>Methadone Hydrochloride Molteni:</b> syrop 1 mg/ml - 1 but. 1000 ml ◆ Rx-w 100% 142,38 100% 142,38 R <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Hydroxycarbamid (1)</b> Nowotwory złośliwe (2) Chemioterapia ICD-10: C.29. (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+ W: Preparat wskazany jest w leczeniu braku laktacji (anoreksji) lub utraty mc. będącej wynikiem choroby nowotworowej lub zespołu nabytego niedoboru odporności (AIDS). Vipharm	100% 139,17 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Matrifen®:</b> system transdermalny 75 µg/h - 5 szt. (8,25 mg w plasterze) ◆ Rx-w		<b>Methadone Hydrochloride Molteni:</b> syrop 1 mg/ml - 1 but. 1000 ml ◆ Rx-w 100% 142,38 100% 142,38 R <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.



# Naszym wyborem enarenal

enalapril maleas

<p><b>MST Continus®:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg -60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>88,26</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>6,93</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>10,77</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	88,26	B <sup>(1)</sup>	6,93	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	10,77	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>OxyContin®:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg -60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>164,28</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>26,46</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>26,46</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	164,28	R <sup>(1)</sup>	26,46	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	26,46	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>młodzieży, powyżej 12 lat. Stosowanie produktu leczniczego powinno być ograniczone do pacjentów, u których umiarkowany do ciężkiego bólu wymaga skojarzonego zastosowania tramadolu i paracetamolu. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+</p>											
100%	88,26																																		
B <sup>(1)</sup>	6,93																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	10,77																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	164,28																																		
R <sup>(1)</sup>	26,46																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	26,46																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
<p><b>MST Continus®:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 100 mg -60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>142,70</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>7,15</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>13,55</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	142,70	B <sup>(1)</sup>	7,15	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	13,55	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>OxyContin®:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg -60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>316,89</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	316,89	R <sup>(1)</sup>	41,26	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	41,26	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Poltram®:</b> krople doustne 100 mg/ml - 1 op. 10 ml ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,83</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>3,71</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>1,50</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,83	30% <sup>(1)</sup>	3,71	R <sup>(2)</sup>	1,50	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
100%	142,70																																		
B <sup>(1)</sup>	7,15																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	13,55																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	316,89																																		
R <sup>(1)</sup>	41,26																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	41,26																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	9,83																																		
30% <sup>(1)</sup>	3,71																																		
R <sup>(2)</sup>	1,50																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
<p><b>MST Continus®:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 200 mg -60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>271,10</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>12,80</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	271,10	B <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	12,80	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Oxycodone hydrochloride (1)W:</b> Silny ból który może być właściwie leczony jedynie przez zastosowanie opioidowych leków przeciwbólowych. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych oraz młodzieży powyżej 12 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wielobojawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulalgia (4) Pacjenci 65+</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>21,84</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>7,39</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>7,39</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	21,84	R <sup>(1)</sup>	7,39	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	7,39	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Poltram®:</b> krople doustne 100 mg/ml - 1 op. 96 ml ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>78,32</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>21,17</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>0,03</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	78,32	30% <sup>(1)</sup>	21,17	R <sup>(2)</sup>	0,03	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
100%	271,10																																		
B <sup>(1)</sup>	bezpł.																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	12,80																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	21,84																																		
R <sup>(1)</sup>	7,39																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	7,39																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	78,32																																		
30% <sup>(1)</sup>	21,17																																		
R <sup>(2)</sup>	0,03																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
<p><b>Morphine sulphate (1)Nowotwory złośliwe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wielobojawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulalgia (4)Pacjenci 65+</b>  <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany do zwalczania średnio nateżonych i silnych bólów nieustępujących po lekach przeciwbólowych o słabszym działaniu. Produkt może być stosowany w zwalczaniu silnych bólów pooperacyjnych od drugiego dnia po operacji.</p>	<p><b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>212,92</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	212,92	B <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>21,84</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>7,39</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>7,39</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	21,84	R <sup>(1)</sup>	7,39	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	7,39	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Poltram®:</b> kaps. 50 mg - 20 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>8,50</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>3,67</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>1,97</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	8,50	30% <sup>(1)</sup>	3,67	R <sup>(2)</sup>	1,97	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.				
100%	212,92																																		
B <sup>(1)</sup>	bezpł.																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
100%	21,84																																		
R <sup>(1)</sup>	7,39																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	7,39																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	8,50																																		
30% <sup>(1)</sup>	3,67																																		
R <sup>(2)</sup>	1,97																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
<p><b>Myleran®:</b> tabl. powł. 2 mg - 25 szt.</p>	<p><b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>212,92</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	212,92	B <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>8,95</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>8,95</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>8,95</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	8,95	R <sup>(1)</sup>	8,95	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	8,95	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol hydrochloride (1)W:</b> Bóle o średnim i dużym natężeniu. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+</p> <p><b>Poltram® Combo:</b> tabl. powł. 37,5/325 mg - 10 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>12,45</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,81</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>2,25</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>0,97</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	12,45	30% <sup>(1)</sup>	5,81	30% <sup>(1)</sup>	2,25	R <sup>(2)</sup>	0,97	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	212,92																																		
B <sup>(1)</sup>	bezpł.																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
100%	8,95																																		
R <sup>(1)</sup>	8,95																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	8,95																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	12,45																																		
30% <sup>(1)</sup>	5,81																																		
30% <sup>(1)</sup>	2,25																																		
R <sup>(2)</sup>	0,97																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
<p><b>Myleran®:</b> tabl. powł. 2 mg - 100 szt.</p>	<p><b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>377,78</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	377,78	B <sup>(1)</sup>	bezpł.	<p><b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>77,49</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>10,07</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>10,07</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	77,49	R <sup>(1)</sup>	10,07	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	10,07	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Poltram® Combo:</b> tabl. powł. 37,5/325 mg - 20 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>8,33</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>3,02</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>1,11</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	8,33	30% <sup>(1)</sup>	3,02	R <sup>(2)</sup>	1,11	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.								
100%	377,78																																		
B <sup>(1)</sup>	bezpł.																																		
100%	77,49																																		
R <sup>(1)</sup>	10,07																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	10,07																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	8,33																																		
30% <sup>(1)</sup>	3,02																																		
R <sup>(2)</sup>	1,11																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
<p><b>Busulfan (1)Nowotwory złośliwe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ (4)Chemioterapia ICD-10: C.4</b>  <b>W:</b> Lek wskazany jest do leczenia kondycjonującego przed przeszczepieniem komórek macierzystych układu krwiotwórczego u pacjentów, u których skojarzone stosowanie dużych dawek busulfanu i cyklofosfamidu zostało uznane za najlepszą dostępną opcję terapeutyczną. Produkt leczniczy wskazany jest do leczenia paliatywnego przewlekłej fazy przewlekłej białaczki granulocytowej. Lek skutecznie wywołuje długotrwałą remisję czerwonicy prawdziwej, szczególnie u pacjentów ze znaczną nadpłytkowością. Produkt leczniczy może być skuteczny w leczeniu niektórych przypadków nadpłytkowości samoistnej i mielofibrozy.</p>	<p><b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>147,05</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>9,23</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>9,23</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	147,05	R <sup>(1)</sup>	9,23	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	9,23	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>282,46</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>6,83</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>6,83</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	282,46	R <sup>(1)</sup>	6,83	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	6,83	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Poltram® Combo:</b> tabl. powł. 37,5/325 mg - 30 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>15,76</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,24</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>1,40</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	15,76	30% <sup>(1)</sup>	5,24	R <sup>(2)</sup>	1,40	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	147,05																																		
R <sup>(1)</sup>	9,23																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	9,23																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	282,46																																		
R <sup>(1)</sup>	6,83																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	6,83																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	15,76																																		
30% <sup>(1)</sup>	5,24																																		
R <sup>(2)</sup>	1,40																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
<p><b>Ondansetron Bluefish:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 4 mg - 10 szt.</p>	<p><b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>18,26</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>4,70</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	18,26	B <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	4,70	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>282,46</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>6,83</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>6,83</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	282,46	R <sup>(1)</sup>	6,83	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	6,83	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Poltram® Combo:</b> tabl. powł. 37,5/325 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>1,40</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>22,96</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>7,25</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>1,49</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	1,40	30% <sup>(1)</sup>	22,96	30% <sup>(1)</sup>	7,25	R <sup>(2)</sup>	1,49	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	18,26																																		
B <sup>(1)</sup>	bezpł.																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	4,70																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	282,46																																		
R <sup>(1)</sup>	6,83																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	6,83																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	1,40																																		
30% <sup>(1)</sup>	22,96																																		
30% <sup>(1)</sup>	7,25																																		
R <sup>(2)</sup>	1,49																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
<p><b>Ondansetron Bluefish:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 8 mg - 10 szt.</p>	<p><b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>29,65</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	29,65	B <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,20	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>282,46</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>6,83</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>6,83</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	282,46	R <sup>(1)</sup>	6,83	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	6,83	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Poltram® Combo:</b> tabl. powł. 37,5/325 mg - 90 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>22,96</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>7,25</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>1,49</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	22,96	30% <sup>(1)</sup>	7,25	R <sup>(2)</sup>	1,49	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	29,65																																		
B <sup>(1)</sup>	bezpł.																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	3,20																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	282,46																																		
R <sup>(1)</sup>	6,83																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	6,83																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	22,96																																		
30% <sup>(1)</sup>	7,25																																		
R <sup>(2)</sup>	1,49																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
<p><b>Ondansetron hydrochloride (1)Chemioterapia ICD-10: C.0.09. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Nowotwory złośliwe (4)Pacjenci 65+</b>  <b>W:</b> Dorosli: leczenie nudności i wymiotów wywołanych przez chemioterapie cytotoxyczną i radioterapie oraz zapobieganie nudnościami i wymiotom w okresie pooperacyjnym u dorosłych. Dzieci: leczenie nudności i wymiotów wywołanych przez chemioterapie u dzieci w wieku ≥ 6 m-cy. Zapobieganie i leczenie nudności i wymiotów w okresie pooperacyjnym u dzieci w wieku ≥ 1 m-ca.</p>	<p><b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>25,65</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>9,12</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,04</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	25,65	30% <sup>(1)</sup>	9,12	B <sup>(2)</sup>	2,04	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>15,56</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,62</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>1,36</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	15,56	30% <sup>(1)</sup>	5,62	B <sup>(2)</sup>	1,36	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W:</b> Produkt leczniczy wskazany jest w objawowym leczeniu bólu o umiarkowanym i dużym nasileniu. Produkt leczniczy jest zalecany dla dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat. Zastosowanie produktu leczniczego należy ograniczyć do tych pacjentów z bólem o umiarkowanym i dużym nasileniu, którzy wymagają zastosowania połączenia tramadolu z paracetamolem. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+</p>												
100%	25,65																																		
30% <sup>(1)</sup>	9,12																																		
B <sup>(2)</sup>	2,04																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	15,56																																		
30% <sup>(1)</sup>	5,62																																		
B <sup>(2)</sup>	1,36																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
<p><b>Oramorph®:</b> krople doust. [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 20 ml ◊</p>	<p><b>OxyContin®:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>24,34</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>9,89</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>9,89</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	24,34	R <sup>(1)</sup>	9,89	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	9,89	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>OxyContin®:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>15,36</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,42</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>1,16</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	15,36	30% <sup>(1)</sup>	5,42	B <sup>(2)</sup>	1,16	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Poltram® Combo Forte:</b> tabl. powł. 75/650 mg - 20 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>10,68</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>3,65</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>1,10</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	10,68	30% <sup>(1)</sup>	3,65	R <sup>(2)</sup>	1,10	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	24,34																																		
R <sup>(1)</sup>	9,89																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	9,89																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	15,36																																		
30% <sup>(1)</sup>	5,42																																		
B <sup>(2)</sup>	1,16																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	10,68																																		
30% <sup>(1)</sup>	3,65																																		
R <sup>(2)</sup>	1,10																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
<p><b>Oramorph®:</b> roztw. doust. 2 mg/ml - 1 but. 100 ml ◊</p>	<p><b>OxyContin®:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>45,36</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>13,25</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>13,25</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	45,36	R <sup>(1)</sup>	13,25	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	13,25	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>OxyContin®:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>22,67</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>7,76</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>1,37</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	22,67	30% <sup>(1)</sup>	7,76	B <sup>(2)</sup>	1,37	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Poltram® Combo Forte:</b> tabl. powł. 75/650 mg - 30 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>15,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,05</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>1,22</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	15,55	30% <sup>(1)</sup>	5,05	R <sup>(2)</sup>	1,22	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	45,36																																		
R <sup>(1)</sup>	13,25																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	13,25																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	22,67																																		
30% <sup>(1)</sup>	7,76																																		
B <sup>(2)</sup>	1,37																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	15,55																																		
30% <sup>(1)</sup>	5,05																																		
R <sup>(2)</sup>	1,22																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
<p><b>OxyContin®:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. ◊</p>	<p><b>OxyContin®:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>86,10</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>18,68</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>18,68</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	86,10	R <sup>(1)</sup>	18,68	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	18,68	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>OxyContin®:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>41,97</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>12,59</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	41,97	30% <sup>(1)</sup>	12,59	B <sup>(2)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Poltram® Combo Forte:</b> tabl. powł. 75/650 mg - 90 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>42,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>11,49</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	42,55	30% <sup>(1)</sup>	11,49	R <sup>(2)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	86,10																																		
R <sup>(1)</sup>	18,68																																		
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
R <sup>(3)</sup>	18,68																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	41,97																																		
30% <sup>(1)</sup>	12,59																																		
B <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
100%	42,55																																		
30% <sup>(1)</sup>	11,49																																		
R <sup>(2)</sup>	bezpł.																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
<p><b>Morphine sulphate (1)Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wielobojawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulalgia (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+</b>  <b>W:</b> Silny ból lub ból nieustępujący po lekach przeciwbólowych o słabszym działaniu, w szczególności ból nowotworowy. Lek wskazany jest u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 1. rz.</p>	<p><b>Palgotal®:</b> tabl. powł. 75 mg+ 650 mg - 30 szt. ◊</p>	<p><b>Palgotal®:</b> tabl. powł. 75 mg+ 650 mg - 30 szt. ◊</p>	<p><b>Poltram® Retard 100:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 10 szt. ◊</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>8,52</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,10</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>2,21</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	8,52	30% <sup>(1)</sup>	4,10	R <sup>(2)</sup>	2,21	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																						
100%	8,52																																		
30% <sup>(1)</sup>	4,10																																		
R <sup>(2)</sup>	2,21																																		
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																																		
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																		
<p><b>Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany do objawowego leczenia umiarkowanego do ciężkiego bólu u osób dorosłych i</p>	<p><b>Palgotal®:</b> tabl. powł. 75 mg+ 650 mg - 90 szt. ◊</p>	<p><b>Palgotal®:</b> tabl. powł. 75 mg+ 650 mg - 90 szt. ◊</p>	<p><b>Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W:</b> Objawowe leczenie bólu o nasileniu umiarkowanym do dużego. Stosowanie produktu leczniczego należy ograniczyć do pacjentów, u których bóle o nasileniu umiarkowanym do dużego wymagają skojarzonego użycia tramadolu i paracetamolu. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+</p>																																



<p><b>Poltram® Retard 100:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>23,87</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>10,62</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>4,94</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	23,87	30% <sup>(1)</sup>	10,62	B <sup>(2)</sup>	4,94	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>su pooperacyjnego. Dzieci i młodzież. Stosowanie ondansetronu w celu zapobiegania i hamowania nudności oraz wymiotów wywołanych chemioterapią nowotworów wskazane jest u dzieci w wieku powyżej 6 m-cy. Nie przeprowadzono badań dotyczących stosowania ondansetronu doustnie w zapobieganiu i leczeniu pooperacyjnych nudności i wymiotów; zaleca się stosowanie w tym wskazaniu ondansetronu w powolnym wstrzyknięciu dożylnym.</p> <p style="text-align: right;">Teva Pharmaceuticals Polska</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>12,50</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>6,79</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>4,34</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	12,50	30% <sup>(1)</sup>	6,79	B <sup>(2)</sup>	4,34	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	23,87																								
30% <sup>(1)</sup>	10,62																								
B <sup>(2)</sup>	4,94																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	12,50																								
30% <sup>(1)</sup>	6,79																								
B <sup>(2)</sup>	4,34																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Poltram® Retard 100:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 50 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>38,00</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>15,92</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>6,45</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	38,00	30% <sup>(1)</sup>	15,92	B <sup>(2)</sup>	6,45	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Sevredol®:</b> tabl. powł. 20 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>70,83</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	70,83	B <sup>(2)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,20	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	38,00																								
30% <sup>(1)</sup>	15,92																								
B <sup>(2)</sup>	6,45																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	70,83																								
B <sup>(2)</sup>	bezpł.																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
R <sup>(3)</sup>	3,20																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Poltram® Retard 150:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 10 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>12,34</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,72</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,88</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	12,34	30% <sup>(1)</sup>	5,72	B <sup>(2)</sup>	2,88	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Morphine sulphate (1)</b> Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Neuralgia popółpaścowa przewlekle, Wielobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgajlia (4) Pacjenci 65+</p> <p>W: Zwalczanie średnio nasilonych i silnych bólów, nie ustępujących po lekach o słabszym działaniu.</p> <p style="text-align: right;">Mundipharma</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>8,28</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>3,86</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>1,97</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	8,28	30% <sup>(1)</sup>	3,86	B <sup>(2)</sup>	1,97	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	12,34																								
30% <sup>(1)</sup>	5,72																								
B <sup>(2)</sup>	2,88																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	8,28																								
30% <sup>(1)</sup>	3,86																								
B <sup>(2)</sup>	1,97																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Poltram® Retard 150:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>36,50</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>16,63</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>8,11</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	36,50	30% <sup>(1)</sup>	16,63	B <sup>(2)</sup>	8,11	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tamoxifen-EGIS:</b> tabl. 20 mg - 30 szt. (3 blistry) ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>15,11</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	15,11	B <sup>(2)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,20	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	36,50																								
30% <sup>(1)</sup>	16,63																								
B <sup>(2)</sup>	8,11																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	15,11																								
B <sup>(2)</sup>	bezpł.																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
R <sup>(3)</sup>	3,20																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Poltram® Retard 150:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 50 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>55,63</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>22,51</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>8,31</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	55,63	30% <sup>(1)</sup>	22,51	B <sup>(2)</sup>	8,31	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tamoxifen (1)</b> Nowotwory złośliwe (2) Chemioterapia ICD-10: C.52. (3) Pacjenci 65+</p> <p>W: Leczenie raka piersi.</p> <p style="text-align: right;">Egis</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,57</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>3,86</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>1,41</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,57	30% <sup>(1)</sup>	3,86	B <sup>(2)</sup>	1,41	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	55,63																								
30% <sup>(1)</sup>	22,51																								
B <sup>(2)</sup>	8,31																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	9,57																								
30% <sup>(1)</sup>	3,86																								
B <sup>(2)</sup>	1,41																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Poltram® Retard 200:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 10 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>16,32</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>7,49</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,70</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	16,32	30% <sup>(1)</sup>	7,49	B <sup>(2)</sup>	3,70	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tamoxifen Sandoz:</b> tabl. 20 mg - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>15,55</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	15,55	B <sup>(2)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,20	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	16,32																								
30% <sup>(1)</sup>	7,49																								
B <sup>(2)</sup>	3,70																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	15,55																								
B <sup>(2)</sup>	bezpł.																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
R <sup>(3)</sup>	3,20																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Poltram® Retard 200:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>44,99</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>18,49</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>7,13</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	44,99	30% <sup>(1)</sup>	18,49	B <sup>(2)</sup>	7,13	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Torecan:</b> czopki 6,5 mg - 6 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>12,97</td></tr> <tr><td>100%</td><td>25,68</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>7,70</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	12,97	100%	25,68	30% <sup>(1)</sup>	7,70	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,20	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	44,99																								
30% <sup>(1)</sup>	18,49																								
B <sup>(2)</sup>	7,13																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	12,97																								
100%	25,68																								
30% <sup>(1)</sup>	7,70																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
R <sup>(3)</sup>	3,20																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Poltram® Retard 200:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 50 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>72,60</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>28,43</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>9,50</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	72,60	30% <sup>(1)</sup>	28,43	B <sup>(2)</sup>	9,50	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Torecan:</b> tabl. powł. 6,5 mg - 50 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,15</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>3,67</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>1,32</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,15	30% <sup>(1)</sup>	3,67	B <sup>(2)</sup>	1,32	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	72,60																								
30% <sup>(1)</sup>	28,43																								
B <sup>(2)</sup>	9,50																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	9,15																								
30% <sup>(1)</sup>	3,67																								
B <sup>(2)</sup>	1,32																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Tramadol hydrochloride (1)W:</b> Bóle o średnim i dużym natężeniu. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+ Polpharma</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>23,54</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>9,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>9,09</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	23,54	R <sup>(1)</sup>	9,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	9,09	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol + Paracetamol Medreg:</b> tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>8,22</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>3,25</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>1,12</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	8,22	30% <sup>(1)</sup>	3,25	B <sup>(2)</sup>	1,12	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	23,54																								
R <sup>(1)</sup>	9,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
R <sup>(3)</sup>	9,09																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	8,22																								
30% <sup>(1)</sup>	3,25																								
B <sup>(2)</sup>	1,12																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p>■ <b>Reltebon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>39,74</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>7,63</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>7,63</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	39,74	R <sup>(1)</sup>	7,63	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	7,63	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol + Paracetamol Medreg:</b> tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>15,50</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,56</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>1,30</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	15,50	30% <sup>(1)</sup>	5,56	B <sup>(2)</sup>	1,30	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	39,74																								
R <sup>(1)</sup>	7,63																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
R <sup>(3)</sup>	7,63																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	15,50																								
30% <sup>(1)</sup>	5,56																								
B <sup>(2)</sup>	1,30																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p>■ <b>Reltebon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>79,15</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>11,73</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>11,73</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	79,15	R <sup>(1)</sup>	11,73	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	11,73	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol + Paracetamol Medreg:</b> tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg - 90 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>22,38</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>7,47</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>1,08</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	22,38	30% <sup>(1)</sup>	7,47	B <sup>(2)</sup>	1,08	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	79,15																								
R <sup>(1)</sup>	11,73																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
R <sup>(3)</sup>	11,73																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	22,38																								
30% <sup>(1)</sup>	7,47																								
B <sup>(2)</sup>	1,08																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p>■ <b>Reltebon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>158,44</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>20,62</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>20,62</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	158,44	R <sup>(1)</sup>	20,62	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	20,62	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W:</b> Lek jest wskazany w objawowym leczeniu bólu o nasileniu od umiarkowanego do silnego. Stosowanie produktu należy ograniczyć do pacjentów, u których uważa się, że ból o nasileniu umiarkowanym do silnego wymaga skojarzenia tramadolu i paracetamolu. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+</p> <p style="text-align: right;">MedReg</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>7,65</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>3,23</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>1,34</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	7,65	30% <sup>(1)</sup>	3,23	B <sup>(2)</sup>	1,34	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	158,44																								
R <sup>(1)</sup>	20,62																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
R <sup>(3)</sup>	20,62																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	7,65																								
30% <sup>(1)</sup>	3,23																								
B <sup>(2)</sup>	1,34																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p>■ <b>Reltebon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>316,89</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	316,89	R <sup>(1)</sup>	41,26	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	41,26	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Aurovitas:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>7,84</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>3,42</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>1,53</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	7,84	30% <sup>(1)</sup>	3,42	B <sup>(2)</sup>	1,53	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	316,89																								
R <sup>(1)</sup>	41,26																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
R <sup>(3)</sup>	41,26																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	7,84																								
30% <sup>(1)</sup>	3,42																								
B <sup>(2)</sup>	1,53																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p>■ <b>Reltebon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>36,51</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	36,51	B <sup>(2)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,20	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Krka:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	36,51																								
B <sup>(2)</sup>	bezpł.																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
R <sup>(3)</sup>	3,20																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Oxycodone hydrochloride (1)W:</b> Silny ból, który może być właściwie leczony jedynie przy zastosowaniu opioidowych przeciwbólowych produktów leczniczych. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych i dzieci w wieku 12 lat i powyżej. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Neuralgia popółpaścowa przewlekle, Nowotwory złośliwe, Wielobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgajlia (4)Pacjenci 65+</p> <p style="text-align: right;">Actavis Group PTC ehf.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>36,51</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	36,51	B <sup>(2)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,20	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,55	30% <sup>(1)</sup>	4,93	B <sup>(2)</sup>	2,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	36,51																								
B <sup>(2)</sup>	bezpł.																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
R <sup>(3)</sup>	3,20																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	11,55																								
30% <sup>(1)</sup>	4,93																								
B <sup>(2)</sup>	2,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Ondansetron hydrochloride (1)</b> Chemioterapia ICD-10: C.0.09. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Nowotwory złośliwe (4)Pacjenci 65+</p> <p>W: Dorosli. Zapobieganie i hamowanie nudności oraz wymiotów wywołanych chemioterapią i radioterapią nowotworów. Zapobieganie nudnościom i wymiotom okre-</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,55	30% <sup>(1)</sup>	4,93	B <sup>(2)</sup>	2,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	11,55																								
30% <sup>(1)</sup>	4,93																								
B <sup>(2)</sup>	2,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,55	30% <sup>(1)</sup>	4,93	B <sup>(2)</sup>	2,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	11,55																								
30% <sup>(1)</sup>	4,93																								
B <sup>(2)</sup>	2,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,55	30% <sup>(1)</sup>	4,93	B <sup>(2)</sup>	2,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	11,55																								
30% <sup>(1)</sup>	4,93																								
B <sup>(2)</sup>	2,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,55	30% <sup>(1)</sup>	4,93	B <sup>(2)</sup>	2,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	11,55																								
30% <sup>(1)</sup>	4,93																								
B <sup>(2)</sup>	2,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,55	30% <sup>(1)</sup>	4,93	B <sup>(2)</sup>	2,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	11,55																								
30% <sup>(1)</sup>	4,93																								
B <sup>(2)</sup>	2,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,55	30% <sup>(1)</sup>	4,93	B <sup>(2)</sup>	2,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	11,55																								
30% <sup>(1)</sup>	4,93																								
B <sup>(2)</sup>	2,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,55	30% <sup>(1)</sup>	4,93	B <sup>(2)</sup>	2,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	11,55																								
30% <sup>(1)</sup>	4,93																								
B <sup>(2)</sup>	2,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,55	30% <sup>(1)</sup>	4,93	B <sup>(2)</sup>	2,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	11,55																								
30% <sup>(1)</sup>	4,93																								
B <sup>(2)</sup>	2,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,55	30% <sup>(1)</sup>	4,93	B <sup>(2)</sup>	2,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	11,55																								
30% <sup>(1)</sup>	4,93																								
B <sup>(2)</sup>	2,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,55	30% <sup>(1)</sup>	4,93	B <sup>(2)</sup>	2,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	11,55																								
30% <sup>(1)</sup>	4,93																								
B <sup>(2)</sup>	2,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,55	30% <sup>(1)</sup>	4,93	B <sup>(2)</sup>	2,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	11,55																								
30% <sup>(1)</sup>	4,93																								
B <sup>(2)</sup>	2,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,55	30% <sup>(1)</sup>	4,93	B <sup>(2)</sup>	2,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	11,55																								
30% <sup>(1)</sup>	4,93																								
B <sup>(2)</sup>	2,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,55	30% <sup>(1)</sup>	4,93	B <sup>(2)</sup>	2,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	11,55																								
30% <sup>(1)</sup>	4,93																								
B <sup>(2)</sup>	2,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,55	30% <sup>(1)</sup>	4,93	B <sup>(2)</sup>	2,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	11,55																								
30% <sup>(1)</sup>	4,93																								
B <sup>(2)</sup>	2,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,55</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,55	30% <sup>(1)</sup>	4,93	B <sup>(2)</sup>	2,09	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.		
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
100%	11,55																								
30% <sup>(1)</sup>	4,93																								
B <sup>(2)</sup>	2,09																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								
<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,90</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,48</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,90	30% <sup>(1)</sup>	5,48	B <sup>(2)</sup>	3,59	DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Tramadol Synteza:</b> kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> </table>												
100%	9,90																								
30% <sup>(1)</sup>	5,48																								
B <sup>(2)</sup>	3,59																								
DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.																								
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																								

METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL



ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM

Tramal® Retard 150: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg -50 szt. ◆	Rx	100%	53,11
		30% <sup>(1)</sup>	19,99
		B <sup>(2)</sup>	5,79
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Tramal® Retard 200: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg -10 szt. ◆	Rx	100%	15,26
		30% <sup>(1)</sup>	6,43
		B <sup>(2)</sup>	2,64
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Tramal® Retard 200: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg -30 szt. ◆	Rx	100%	43,16
		30% <sup>(1)</sup>	16,66
		B <sup>(2)</sup>	5,30
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Tramal® Retard 200: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg -50 szt. ◆	Rx	100%	69,16
		30% <sup>(1)</sup>	24,99
		B <sup>(2)</sup>	6,06
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

Tramadol hydrochloride (1)W: Leczenie bólu o nasileniu umiarkowanym do dużego. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Tramal® Retard 150 - (IR): tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	30,55
		30% <sup>(1)</sup>	10,68
		B <sup>(2)</sup>	2,16
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Tramal® Retard 150 - (IR): tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	48,70
		30% <sup>(1)</sup>	15,58
		B <sup>(2)</sup>	1,38
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

Tramadol hydrochloride (1)W: Leczenie bólu o nasileniu umiarkowanym do dużego. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Tramapar: tabl. powł. 37,5/325 mg - 2 szt. ◆	Rx	100%	X
Tramapar: tabl. powł. 37,5/325 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	10,53
Tramapar: tabl. powł. 37,5/325 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	20,02
Tramapar: tabl. powł. 37,5/325 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,33
		30% <sup>(1)</sup>	3,36
		B <sup>(2)</sup>	1,23
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Tramapar: tabl. powł. 37,5/325 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	15,76
		30% <sup>(1)</sup>	5,82
		B <sup>(2)</sup>	1,56
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Tramapar: tabl. powł. 37,5/325 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	25,00
		30% <sup>(1)</sup>	8,44
		B <sup>(2)</sup>	1,43
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W: Produkt leczniczy jest wskazywany w objawowym leczeniu bólu o umiarkowanym i dużym nasileniu. Lek powinien być stosowany u pacjentów, u których leczenie umiarkowanego lub silnego bólu wymaga zastosowania tramadolu w skojarzeniu z paracetamolem. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Transtec® 35 µg/h: system transdermalny 35 µg/h - 5 szt. (20 mg w plastrze) ◆	Rx	100%	59,19
		R <sup>(1)</sup>	7,45
		B <sup>(2)</sup>	4,25
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Transtec® 52,5 µg/h: system transdermalny 52,5 µg/h - 5 szt. (30 mg w plastrze) ◆	Rx	100%	84,97
		R <sup>(1)</sup>	5,76
		B <sup>(2)</sup>	2,56
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Transtec® 70 µg/h: system transdermalny 70 µg/h - 5 szt. (40 mg w plastrze) ◆	Rx	100%	110,06
		R <sup>(1)</sup>	3,38
		B <sup>(2)</sup>	0,18
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

Buprenorphine (1)W: Ból o średnim i dużym nasileniu w przebiegu chorób nowotworowych i ból o dużym nasileniu w przebiegu innych schorzeń, jeżeli nie ustępuje po zastosowaniu nieopiodowych środków przeciwbólowych. Lek nie jest lekiem odpowiednim do leczenia ostrego bólu. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 30 szt. ◆	Rx-W	100%	9,35
		B <sup>(1)</sup>	2,57
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	5,77
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 30 mg - 30 szt. ◆	Rx-W	100%	24,15
		B <sup>(1)</sup>	3,82
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,02
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 60 mg - 30 szt. ◆	Rx-W	100%	39,93
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 30 szt. ◆	Rx-W	100%	68,35
		B <sup>(1)</sup>	0,57
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,77
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 30 szt. ◆	Rx-W	100%	111,03
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,40
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

Morphine hydrochloride (1)Nowotwory złośliwe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Neuralgia popłaskowa przewlekła. Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgajia (4)Pacjenci 65+

Zofran®: tabl. powł. 4 mg - 10 szt.	Rx	100%	32,63
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	16,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Zofran®: tabl. powł. 8 mg - 10 szt.	Rx	100%	52,54
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	17,06
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

Ondansetron hydrochloride (1)Chemioterapia ICD-10: C.0.09. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Nowotwory złośliwe (4)Pacjenci 65+

W: Dorosli. Zapobieganie i hamowanie nudności oraz wymiotów wywołanych chemioterapią i radioterapią nowotworów. Zapobieganie nudnościom i wymiotom okresu pooperacyjnego. Dzieci i młodzież. Stosowanie ondansetronu jest wskazane w celu zapobiegania i hamowania nudności oraz wymiotów wywołanych chemioterapią nowotworów u dzieci w wieku ≥ 6 m-cy. Nie przeprowadzono badań dotyczących stosowania ondansetronu doustnie w zapobieganiu i leczeniu pooperacyjnych nudności i wymiotów; zaleca się stosowanie w tym wskazaniu ondansetronu w powolnym wstrzyknięciu dożylnym.

Zofran® Zydiss: liof. doustny 8 mg - 10 szt.

Ondansetron hydrochloride (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci 65+

W: Dorosli. Zapobieganie i hamowanie nudności oraz wymiotów wywołanych chemioterapią i radioterapią nowotworów. Zapobieganie nudnościom i wymiotom okresu pooperacyjnego. Dzieci i młodzież. Stosowanie ondansetronu jest wskazane w celu zapobiegania i hamowania nudności oraz wymiotów wywołanych chemioterapią nowotworów u dzieci w wieku ≥ 6 m-cy. Nie przeprowadzono badań dotyczących stosowania ondansetronu doustnie w zapobieganiu i leczeniu pooperacyjnych nudności i wymiotów; zaleca się stosowanie w tym wskazaniu ondansetronu w powolnym wstrzyknięciu dożylnym.

Nowotwory złośliwe - zaawansowana postać hormonozależnego raka gruczołu krokowego u pacjentów dorosłych

▼Orgovyx: tabl. powł. 120 mg - 30 szt. ◆

Retugolix (1)Nowotwory złośliwe - zaawansowana postać hormonozależnego raka gruczołu krokowego u pacjentów dorosłych

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych z zaawansowaną postacią hormonozależnego raka gruczołu krokowego.

Osteoporoza

Alendronat Bluefish: tabl. 70 mg - 4 szt.

Alendronic acid (1)Osteoporoza (2)Pacjenci 65+

W: Leczenie osteoporozy u kobiet po menopauzie. Preparat zmniejsza ryzyko złamań kręgow i szyjki kości udowej.

Ostemax® 70 comfort: tabl. 70 mg - 4 szt.

Alendronic acid (1)Osteoporoza (2)Pacjenci 65+

W: Wskazaniem do stosowania alendronianu jest leczenie osteoporozy u kobiet po menopauzie, w celu zmniejszenia ryzyka złamań kręgow i szyjki kości udowej oraz leczenie mężczyzn chorych na osteoporozę, w celu zmniejszenia ryzyka złamań w obrębie kręgow i szyjki kości udowej.

Osteolek: tabl. powł. 70 mg - 4 szt.

Alendronic acid (1)Osteoporoza (2)Pacjenci 65+

W: Leczenie osteoporozy u kobiet po menopauzie. Alendronian zmniejsza ryzyko złamań kręgow i szyjki kości udowej. Osteoporoza u mężczyzn z grupy zwiększonego ryzyka wystąpienia złamań. Wykazano zmniejszenie liczby przypadków złamań kręgow, nie wykazano zmniejszenia przypadków złamań innych niż złamania kręgow.

Risedronat 35: tabl. powł. 35 mg - 4 szt.

Risedronate sodium (1)Osteoporoza WP: Osteoporoza posterydowa - profilaktyka (2)Pacjenci 65+

W: Leczenie osteoporozy pomenopauzalnej; w celu zmniejszenia ryzyka złamań kręgow. Leczenie rozpoznanej osteoporozy pomenopauzalnej; w celu zmniejszenia ryzyka złamań szyjki kości udowej. Leczenie osteoporozy u mężczyzn z dużym ryzykiem złamań.

Osteoporoza pomenopauzalna (T-score mniejsze lub równe -2,5 mierzone metodą DXA lub wystąpienie złamania osteoporotycznego) u kobiet w wieku powyżej 60 lat, po niepowodzeniu leczenia doustnymi bisfosfonianami lub z przeciwwskazaniami (nietolerancja) do ich stosowania

Prolia: inj. [roztw.] 60 mg/ml - 1 amp.-strzyk. z aut. zabezp. igły

Denosumab (1)Osteoporoza pomenopauzalna (T-score mniejsze lub równe -2,5 mierzone metodą DXA lub wystąpienie złamania osteoporotycznego) u kobiet w wieku powyżej 60 lat, po niepowodzeniu leczenia doustnymi bisfosfonianami lub z przeciwwskazaniami (nietolerancja) do ich stosowania

W: Leczenie osteoporozy u kobiet po menopauzie i u mężczyzn, u których występuje zwiększone ryzyko złamań. U kobiet po menopauzie lek znacząco zmniejsza ryzyko złamań kręgow, złamań pozakręgowych oraz złamań biodra. Leczenie utrasy kostnej w przebiegu ablacji hormonalnej u mężczyzn z rakiem gruczołu krokowego, u których występuje zwiększone ryzyko złamań. U mężczyzn z rakiem gruczołu krokowego leczonych ablacją hormonalną lek znacząco zmniejsza ryzyko złamań kręgow. Leczenie utrasy kostnej związanej z długoterminowym układowym leczeniem glikokortykosteroidami dorosłych pacjentów, u których występuje zwiększone ryzyko złamań.

Osteoporoza (T-score mniejsze lub równe -2,5 mierzone metodą DXA lub wystąpienie złamania osteoporotycznego) u mężczyzn w wieku powyżej 60 lat, po niepowodzeniu leczenia doustnymi bisfosfonianami lub z przeciwwskazaniami (nietolerancja) do ich stosowania

Prolia: inj. [roztw.] 60 mg/ml - 1 amp.-strzyk. z aut. zabezp. igły

Denosumab (1)Osteoporoza pomenopauzalna (T-score mniejsze lub równe -2,5 mierzone metodą DXA lub wystąpienie złamania osteoporotycznego) u kobiet w wieku powyżej 60 lat, po niepowodzeniu leczenia doustnymi bisfosfonianami lub z przeciwwskazaniami (nietolerancja) do ich stosowania

W: Leczenie osteoporozy u kobiet po menopauzie i u mężczyzn, u których występuje zwiększone ryzyko złamań. U kobiet po menopauzie lek znacząco zmniejsza ryzyko złamań kręgow, złamań pozakręgowych oraz złamań biodra. Leczenie utrasy kostnej w przebiegu ablacji hormonalnej u mężczyzn z rakiem gruczołu krokowego, u których występuje zwiększone ryzyko złamań. U mężczyzn z rakiem gruczołu krokowego leczonych ablacją hormonalną lek znacząco zmniejsza ryzyko złamań kręgow. Leczenie utrasy kostnej związanej z długoterminowym układowym leczeniem glikokortykosteroidami dorosłych pacjentów, u których występuje zwiększone ryzyko złamań.





Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

## Padaczka oporna na leczenie

Padaczka oporna na leczenie		100%	10,40
Epitoram: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ♦	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,98
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
			19,78
Epitoram: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ♦	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,74
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
			37,31
Epitoram: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ♦	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,04
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
			70,39
Epitoram: tabl. powł. 200 mg - 28 szt. ♦	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,65
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
			37,31

**Topiramate** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Padaczka oporna na leczenie WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+

W: Monoterapia częściowych napadów padaczkowych, z wtórnym uogólnieniem lub bez oraz pierwotnie uogólnionych napadów kloniczno-tonicznych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 6 lat. Terapia uzupełniająca u dzieci (2 lata i powyżej), młodzieży i osób dorosłych z częściowymi napadami padaczkowymi z wtórnym uogólnieniem lub bez albo z pierwotnie uogólnionymi napadami padaczkowymi toniczno-klonicznymi oraz w leczeniu napadów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastaut. Topiramate jest wskazany w zapobieganiu migrenie u dorosłych po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod leczenia. Topiramate nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.

Padaczka oporna na leczenie		100%	12,71
Epitrigine 50 mg: tabl. 50 mg - 30 szt. ♦	Rx	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,42
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Epitrigine 100 mg: tabl. 100 mg - 30 szt. ♦	Rx	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,79
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Lamotrigine** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Choroba afektywna dwubiegunowa. Padaczka oporna na leczenie WP: Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym w obrębie OUN - postępowanie wspomagające; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (4) Pacjenci 65+

W: Padaczka. Dorosli i młodzież 13 lat i powyżej; leczenie skojarzone lub monoterapia napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych; napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Lamotrygina jest stosowana w leczeniu skojarzonym, ale również może być lekiem przeciwpadaczkowym (AED) rozpoczynającym terapię w zespole Lennox-Gastaut. Dorosli i młodzież 2-12 lat; leczenie skojarzone napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych i napadów związanych z zespołem Lennox-Gastaut, monoterapia w typowych napadach nieświadomości. Zaburzenia afektywne dwubiegunowe. Pacjenci 18 lat i powyżej; zapobieganie epizodom depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi typu I, u których występują głównie epizody depresyjne. Lamotrygina nie jest wskazana w doraźnym leczeniu epizodów manii lub depresji.

Padaczka oporna na leczenie		100%	10,76
Etopro: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ♦	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,34
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
			20,53
Etopro: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ♦	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,49
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
			39,23
Etopro: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ♦	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,96
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
			73,40
Etopro: tabl. powł. 200 mg - 28 szt. ♦	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,66
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
			10,76

**Topiramate** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Padaczka oporna na leczenie WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+

W: Monoterapia częściowych napadów padaczkowych, z wtórnym uogólnieniem lub bez oraz pierwotnie uogólnionych napadów kloniczno-tonicznych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 lat. Terapia uzupełniająca u dzieci (w wieku 2 lat i powyżej), młodzieży i osób dorosłych z częściowymi napadami padaczkowymi z wtórnym uogólnieniem lub bez albo z pierwotnie uogólnionymi napadami padaczkowymi toniczno-klonicznymi oraz w leczeniu napadów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastaut. Topiramate jest wskazany w zapobieganiu migrenie u dorosłych po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod leczenia. Topiramate nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.

Padaczka oporna na leczenie		100%	17,37
Gabapentin Aurovitas: kaps. twarde 100 mg - 100 szt. ♦	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,68
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
			47,25
Gabapentin Aurovitas: kaps. twarde 300 mg - 100 szt. ♦	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
			108,89

**Gabapentin Aurovitas: kaps. twarde 400 mg - 100 szt. ♦**

**Gabapentin** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Padaczka oporna na leczenie WP: Ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory (3) Pacjenci 65+

W: Produkt wskazany jest jako lek wspomagający w leczeniu napadów częściowych, także wtórnie uogólnionych, u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i starszych. Lek wskazany jest do stosowania w monoterapii napadów częściowych, także wtórnie uogólnionych, u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszych. Lek wskazany jest do stosowania w leczeniu obwodowego bólu neuropatycznego, np. bolesnej neuropatii cukrzycowej i nerwoból po przebytych pólpaści u dorosłych.

**Gabapentin Teva 100 mg: kaps. twarde 100 mg - 100 szt. ♦**

**Gabapentin Teva 300 mg: kaps. twarde 300 mg - 100 szt. ♦**

**Gabapentin Teva 400 mg: kaps. twarde 400 mg - 100 szt. ♦**

**Gabapentin Teva 600 mg: tabl. powł. 600 mg - 100 szt. ♦**

**Gabapentin Teva 800 mg: tabl. powł. 800 mg - 100 szt. ♦**

**Gabapentin** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Padaczka oporna na leczenie WP: Ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory (3) Pacjenci 65+

W: Padaczka: gabapentyna jest wskazana jako lek wspomagający w leczeniu napadów częściowych, które są lub nie są wtórnie uogólnione, u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i starszych. Gabapentyna jest wskazana w monoterapii napadów częściowych, które są lub nie są wtórnie uogólnione, u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej. Obwodowy ból neuropatyczny: gabapentyna jest wskazana w leczeniu obwodowego bólu neuropatycznego, np. bolesnej neuropatii cukrzycowej oraz nerwoból po przebytych pólpaści u dorosłych.

**Gabapentin Teva - (IR): kaps. twarde 300 mg - 100 szt. ♦**

**Gabapentin** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Padaczka oporna na leczenie WP: Ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory (3) Pacjenci 65+

W: Padaczka: Gabapentyna jest wskazana jako lek wspomagający w leczeniu napadów częściowych z napadami wtórnie uogólnionymi lub bez nich u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i starszych. Gabapentyna jest wskazana do stosowania w monoterapii napadów częściowych z napadami wtórnie uogólnionymi lub bez nich u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej. Leczenie obwodowego bólu neuropatycznego. Gabapentyna jest wskazana do stosowania w leczeniu obwodowego bólu neuropatycznego, np. bolesnej neuropatii cukrzycowej i nerwoból po przebytych pólpaści u dorosłych.

**Gabitril: tabl. powł. 5 mg - 50 szt. ♦**

**Gabitril: tabl. powł. 10 mg - 50 szt. ♦**

**Gabitril: tabl. powł. 15 mg - 50 szt. ♦**

**Tiagabine** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Padaczka oporna na leczenie (3) Pacjenci 65+

W: Tiagabina jako lek przeciwpadaczkowy stosowana jest w leczeniu skojarzonym z innymi lekami przeciwpadaczkowymi napadów częściowych i uogólnionych, które nie poddawały się leczeniu po zastosowaniu innych leków przeciwpadaczkowych. Lek można podawać tylko dorosłym i dzieciom powyżej 12 lat.

**Keppra: roztw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 300 ml ♦**

**Keppra: tabl. powł. 250 mg - 50 szt. ♦**

**Keppra: tabl. powł. 250 mg - 100 szt. ♦**

**Keppra: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. ♦**

**Keppra: tabl. powł. 500 mg - 100 szt. ♦**

**Keppra: tabl. powł. 750 mg - 50 szt. ♦**

**Keppra: tabl. powł. 750 mg - 100 szt. ♦**

Rx	100%	61,21
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Rx	100%	21,38
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	7,69
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Rx	100%	50,68
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Rx	100%	67,28
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Rx	100%	100,47
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,56
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Rx	100%	133,90
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	4,74
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Rx	100%	46,50
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Rx	100%	96,07
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	4,58
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Rx	100%	189,39
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Rx	100%	281,04
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Rx	100%	108,89
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	37,67
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Rx	100%	47,97
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	37,67
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Rx	100%	94,41
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	37,67
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Rx	100%	94,41
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	37,67
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Rx	100%	186,26
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	37,67
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Rx	100%	140,37
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	37,67
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Rx	100%	277,10
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	37,67
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Keppra: tabl. powł. 1 g - 50 szt. ♦**

**Keppra: tabl. powł. 1 g - 100 szt. ♦**

**Levetiracetam** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka oporna na leczenie (4) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany jako monoterapia w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 16 lat z nowo rozpoznaną padaczką. Produkt leczniczy jest wskazany jako terapia wspomagająca: w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży, dzieci i niemowląt w wieku od 1 m-ca z padaczką; w leczeniu napadów mioklonicznych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną.

**Lamotrix: tabl. 25 mg - 30 szt. ♦**

**Lamotrix: tabl. 50 mg - 30 szt. ♦**

**Lamotrix: tabl. 100 mg - 30 szt. ♦**

**Lamotrix: tabl. 100 mg - 90 szt. ♦**

**Lamotrigine** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Choroba afektywna dwubiegunowa. Padaczka oporna na leczenie WP: Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym w obrębie OUN - postępowanie wspomagające; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (4) Pacjenci 65+

W: Padaczka. Dorosli i młodzież w wieku 13 lat i powyżej. Leczenie skojarzone lub w monoterapii napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych. Napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu skojarzonym, ale może być stosowany jako pierwszy lek przeciwpadaczkowy włączony do leczenia zespołu Lennox-Gastaut. Dzieci i młodzież w wieku 2-12 lat. Leczenie skojarzone napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych oraz napadów związanych z zespołem Lennox-Gastaut. Monoterapia w typowych napadach nieświadomości. Zaburzenia afektywne dwubiegunowe. Dorosli w wieku 18 lat i powyżej. Zapobieganie epizodom depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi typu I, u których występują głównie epizody depresji. Produkt leczniczy nie jest wskazany w doraźnym leczeniu epizodów manii ani depresji.

W: Padaczka. Dorosli i młodzież w wieku 13 lat i powyżej. Leczenie skojarzone lub w monoterapii napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych. Napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu skojarzonym, ale może być stosowany jako pierwszy lek przeciwpadaczkowy włączony do leczenia zespołu Lennox-Gastaut. Dzieci i młodzież w wieku 2-12 lat. Leczenie skojarzone napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych oraz napadów związanych z zespołem Lennox-Gastaut. Monoterapia w typowych napadach nieświadomości. Zaburzenia afektywne dwubiegunowe. Dorosli w wieku 18 lat i powyżej. Zapobieganie epizodom depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi typu I, u których występują głównie epizody depresji. Produkt leczniczy nie jest wskazany w doraźnym leczeniu epizodów manii ani depresji.

W: Padaczka. Dorosli i młodzież w wieku 13 lat i powyżej. Leczenie skojarzone lub w monoterapii napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych. Napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu skojarzonym, ale może być stosowany jako pierwszy lek przeciwpadaczkowy włączony do leczenia zespołu Lennox-Gastaut. Dzieci i młodzież w wieku 2-12 lat. Leczenie skojarzone napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych oraz napadów związanych z zespołem Lennox-Gastaut. Monoterapia w typowych napadach nieświadomości. Zaburzenia afektywne dwubiegunowe. Dorosli w wieku 18 lat i powyżej. Zapobieganie epizodom depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi typu I, u których występują głównie epizody depresji. Produkt leczniczy nie jest wskazany w doraźnym leczeniu epizodów manii ani depresji.

W: Padaczka. Dorosli i młodzież w wieku 13 lat i powyżej. Leczenie skojarzone lub w monoterapii napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych. Napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu skojarzonym, ale może być stosowany jako pierwszy lek przeciwpadaczkowy włączony do leczenia zespołu Lennox-Gastaut. Dzieci i młodzież w wieku 2-12 lat. Leczenie skojarzone napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych oraz napadów związanych z zespołem Lennox-Gastaut. Monoterapia w typowych napadach nieświadomości. Zaburzenia afektywne dwubiegunowe. Dorosli w wieku 18 lat i powyżej. Zapobieganie epizodom depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi typu I, u których występują głównie epizody depresji. Produkt leczniczy nie jest wskazany w doraźnym leczeniu epizodów manii ani depresji.

W: Padaczka. Dorosli i młodzież w wieku 13 lat i powyżej. Leczenie skojarzone lub w monoterapii napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych. Napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu skojarzonym, ale może być stosowany jako pierwszy lek przeciwpadaczkowy włączony do leczenia zespołu Lennox-Gastaut. Dzieci i młodzież w wieku 2-12 lat. Leczenie skojarzone napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych oraz napadów związanych z zespołem Lennox-Gastaut. Monoterapia w typowych napadach nieświadomości. Zaburzenia afektywne dwubiegunowe. Dorosli w wieku 18 lat i powyżej. Zapobieganie epizodom depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi typu I, u których występują głównie epizody depresji. Produkt leczniczy nie jest wskazany w doraźnym leczeniu epizodów manii ani depresji.

W: Padaczka. Dorosli i młodzież w wieku 13 lat i powyżej. Leczenie skojarzone lub w monoterapii napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych. Napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu skojarzonym, ale może być stosowany jako pierwszy lek przeciwpadaczkowy włączony do leczenia zespołu Lennox-Gastaut. Dzieci i młodzież w wieku 2-12 lat. Leczenie skojarzone napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych oraz napadów związanych z zespołem Lennox-Gastaut. Monoterapia w typowych napadach nieświadomości. Zaburzenia afektywne dwubiegunowe. Dorosli w wieku 18 lat i powyżej. Zapobieganie epizodom depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi typu I, u których występują głównie epizody depresji. Produkt leczniczy nie jest wskazany w doraźnym leczeniu epizodów manii ani depresji.

W: Padaczka. Dorosli i młodzież w wieku 13 lat i powyżej. Leczenie skojarzone lub w monoterapii napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych. Napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu skojarzonym, ale może być stosowany jako pierwszy lek przeciwpadaczkowy włączony do leczenia zespołu Lennox-Gastaut. Dzieci i młodzież w wieku 2-12 lat. Leczenie skojarzone napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych oraz napadów związanych z zespołem Lennox-Gastaut. Monoterapia w typowych napadach nieświadomości. Zaburzenia afektywne dwubiegunowe. Dorosli w wieku 18 lat i powyżej. Zapobieganie epizodom depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi typu I, u których występują głównie epizody depresji. Produkt leczniczy nie jest wskazany w doraźnym leczeniu epizodów manii ani depresji.

W: Padaczka. Dorosli i młodzież w wieku 13 lat i powyżej. Leczenie skojarzone lub w monoterapii napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych. Napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu skojarzonym, ale może być stosowany jako pierwszy lek przeciwpadaczkowy włączony do leczenia zespołu Lennox-Gastaut. Dzieci i młodzież w wieku 2-12 lat.

## W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.Sumamigren  
Sumatriptanum

Oritop: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	71,07
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Topiramate** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Paczadzka oporna na leczenie WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
W: Monoterapia częściowych napadów padaczkowych, z wtórnym uogólnieniem lub bez oraz pierwotnie uogólnionych napadów kloniczno-tonicznych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 6 lat. Terapia uzupełniająca u dzieci (w wieku 2 lat i powyżej), młodzieży i osób dorosłych z częściowymi napadami padaczkowymi z wtórnym uogólnieniem lub bez albo z pierwotnie uogólnionymi napadami padaczkowymi toniczno-klonicznymi oraz w leczeniu napadów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastauta. Topiramate jest wskazany w zapobieganiu migrenie u dorosłych po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod leczenia. Topiramate nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.

Sabril®: prosz. do przyg. roztw. doust. 500 mg - 50 sasz. ◆	Rx	100%	155,96
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Sabril®: tabl. powł. 500 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	235,94
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Vigabatrin** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zespół Westa (3) Paczadzka oporna na leczenie WP: Stany napadowe w przebiegu stwardnienia guzowego - monoterapia (4) Pacjenci 65+

W: Leczenie w skojarzeniu z innymi lekami przeciwpadaczkowymi u pacjentów z napadami częściowymi opornymi na leczenie, które są lub nie są wtórnie uogólnione, w przypadku gdy wszystkie inne leki przeciwpadaczkowe stosowane w skojarzeniu są niewystarczające lub źle tolerowane. Monoterapia napadów padaczkowych u niemowląt (zespół Westa).

Topamax®: kaps. 15 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	21,44
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.

Topamax®: kaps. 25 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	35,74
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.

Topamax®: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	14,74
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,32
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Topamax®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	20,30
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,26
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Topamax®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	38,37
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,10
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Topamax®: tabl. powł. 200 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	68,94
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Topiramate** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Paczadzka oporna na leczenie WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+

W: Monoterapia częściowych napadów padaczkowych, z wtórnym uogólnieniem lub bez oraz pierwotnie uogólnionych napadów kloniczno-tonicznych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 6 lat. Terapia uzupełniająca u dzieci (w wieku 2 lat i powyżej), młodzieży i dorosłych z częściowymi napadami padaczkowymi lub wtórnym uogólnionymi napadami padaczkowymi toniczno-klonicznymi oraz leczenie napadów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastauta. Zapobieganie migrenie u dorosłych po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod leczenia. Nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.

Toramat: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	10,78
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,75
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Toramat: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,45
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,18
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Toramat: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	38,46
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,73
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Toramat: tabl. powł. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	72,44
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Topiramate** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Paczadzka oporna na leczenie WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+

W: Monoterapia częściowych napadów padaczkowych, z wtórnym uogólnieniem lub bez, oraz pierwotnie uogólnionych napadów padaczkowych toniczno-klonicznych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 lat. Leczenie uzupełniające u dzieci w wieku 2 lat lub starszych, młodzieży i osób dorosłych z częściowymi napadami padaczkowymi z wtórnym uogólnieniem lub bez, albo z pierwotnie uogólnionymi napadami padaczkowymi toniczno-klonicznymi, oraz leczenie napadów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastauta. Lek jest wskazany w zapobieganiu bólom migrenowym u osób dorosłych, po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod leczenia. Produkt nie jest wskazany w leczeniu ostrego bólu głowy.

Neuropharm Arzneimittel

Trilepta®: tabl. powł. 300 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	49,97
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,93

Trilepta®: tabl. powł. 600 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	94,42
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	9,15

Trilepta®: zaw. doust. 60 mg/1 ml - 1 fl. 250 ml ◆	Rx	100%	84,41
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20

**Oxcarbazepine** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Paczadzka oporna na leczenie (4) Pacjenci 65+  
W: Preparat jest wskazany w leczeniu napadów padaczkowych częściowych z wtórnym uogólnionymi napadami toniczno-klonicznymi lub bez wtórnie uogólnionych napadów toniczno-klonicznych. Preparat może być stosowany w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i starszych.

## Pierwotna żółciowa marskość wątroby w początkowym stadium choroby

Prousan®: kaps. 250 mg - 90 szt.	Rx	100%	95,19
		30% <sup>(1)</sup>	42,63
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

Prousan®: kaps. 250 mg - 30 szt.	Rx	100%	35,00
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

Prousan®: kaps. 250 mg - 50 szt.	Rx	100%	64,99
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

Prousan®: kaps. 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	110,00
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ursodeoxycholic acid** (1) Pierwotna żółciowa marskość wątroby w początkowym stadium choroby, Zaburzenia czynności wątroby i dróg żółciowych związane z mukowiscydozą (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

W: Leczenie chorób wątroby o różnej etiologii w przypadku braku wskazań do innych rekomendowanych terapii. Pierwotne zapalenie dróg żółciowych u pacjentów bez zdekomensowanej marskości wątroby. Zapalenie błony śluzowej żołądka spowodowane zarzucaniem żółci. Rozpuszczanie cholesterolowych kamieni żółciowych o średnicy nie przekraczającej 15 mm, przepuszczalnych dla promieni rentgenowskich, u pacjentów, u których pomimo obecności kamieni czynność pęcherzyka żółciowego jest zachowana. Dzieci i młodzież: zaburzenia czynności wątroby i dróg żółciowych związane z mukowiscydozą u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat.

Ursocam: tabl. 250 mg - 25 szt.	Rx	100%	43,37
		30% <sup>(1)</sup>	89,59
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ursocam: tabl. 250 mg - 90 szt.	Rx	100%	98,48
		30% <sup>(1)</sup>	40,08
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ursocam**: tabl. 250 mg - 100 szt. (poj.)

**Ursodeoxycholic acid** (1) Pierwotna żółciowa marskość wątroby w początkowym stadium choroby (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

W: Rozpuszczanie cholesterolowych kamieni żółciowych o średnicy nie przekraczającej 15 mm, przepuszczalnych dla promieni rentgenowskich, u pacjentów, u których pomimo obecności kamieni czynność pęcherzyka żółciowego jest zachowana. Leczenie objawowe pierwotnej marskości żółciowej wątroby, pod warunkiem, że nie występuje niewyównana marskość wątroby.

Ursopoli®: kaps. 150 mg - 20 szt.	Rx	100%	17,50
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ursopoli®: kaps. 150 mg - 50 szt.	Rx	100%	31,20
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ursopoli®: kaps. 300 mg - 50 szt.	Rx	100%	61,13
		30% <sup>(1)</sup>	26,09
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ursodeoxycholic acid** (1) Pierwotna żółciowa marskość wątroby w początkowym stadium choroby, Wewnątrz wątrobowa cholestaza ciężarych (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

W: Rozpuszczanie cholesterolowych kamieni żółciowych o średnicy nie przekraczającej 15 mm, przepuszczalnych dla promieni rentgenowskich, u pacjentów, u których pomimo obecności kamieni czynność pęcherzyka żółciowego jest zachowana. Leczenie objawowe pierwotnej marskości żółciowej wątroby (pierwotnego zapalenia dróg żółciowych), pod warunkiem, że nie występuje niewyównana marskość wątroby. Innych chorób wątroby i dróg żółciowych o różnej etiologii. Wewnątrz wątrobowa cholestaza ciężarych w II i III trymestrze ciąży. Zapalenie błony śluzowej żołądka spowodowanego zarzucaniem żółci. Zaburzenia czynności wątroby i dróg żółciowych związanych z mukowiscydozą u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat.

Ursoxylin: kaps. twarde 250 mg - 50 szt.	Rx	100%	X
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ursoxylin: kaps. twarde 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	83,43
		30% <sup>(1)</sup>	25,03

Ursoxylin: kaps. twarde 250 mg - 100 szt.	Rx	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Ursodeoxycholic acid** (1) Pierwotna żółciowa marskość wątroby w początkowym stadium choroby, Zaburzenia czynności wątroby i dróg żółciowych związane z mu-

kowiscydozą (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

W: Rozpuszczanie cholesterolowych kamieni żółciowych u pacjentów, u których występuje jeden lub więcej kamieni żółciowych przepuszczalnych dla promieni rentgenowskich, o średnicy nieprzekraczającej 2 cm, z zachowaną prawidłową czynnością pęcherzyka żółciowego, którzy nie wyrażają zgody na interwencję chirurgiczną lub u których postępowanie chirurgiczne jest przeciwwskazane; u których występuje wzrost stężenia cholesterolu w żółci (przesycenie) potwierdzony wynikami badań laboratoryjnych przeprowadzonych na żółci uzyskanej przez drenaż dwunastnicy. Leczenie wspomagające przed oraz po zabiegu rozbięcia kamieni nerkowych falą uderzeniową (litotrypsja). Pierwotna marskość żółciowa wątroby (ang. PBC). Dzieci i młodzież: Zaburzenia wątroby i dróg żółciowych w przebiegu zwłóknienia torbielowego (mukowiscydozy) u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat.

AS Grindex

## Pierwotne izolowane moczenie nocne u pacjentów powyżej 6 r. z prawidłową zdolnością zęgaszczania moczu po udokumentowaniu nieskuteczności 1-miesięcznego postępowania wspomagającego i motywującego

Minirin® Melt: liof. doustny 60 µg - 30 szt.	Rx	100%	97,10
		30% <sup>(1)</sup>	32,46
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,95

Minirin® Melt: liof. doustny 120 µg - 30 szt.	Rx	100%	184,69
		30% <sup>(1)</sup>	55,41
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20

Minirin® Melt: liof. doustny 240 µg - 30 szt.	Rx	100%	370,98
		30% <sup>(1)</sup>	112,41
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,00

Minirin® Melt: liof. doustny 240 µg - 30 szt.	Rx	100%	370,98
		30% <sup>(1)</sup>	112,41
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,00

**Desmopressin acetate** (1) Pierwotne izolowane moczenie nocne u pacjentów powyżej 6 r. z prawidłową zdolnością zęgaszczania moczu po udokumentowaniu nieskuteczności 1-miesięcznego postępowania wspomagającego i motywującego

WP: Pierwotne izolowane moczenie nocne u pacjentów pomiędzy 5-6 r. z prawidłową zdolnością zęgaszczania moczu po udokumentowaniu nieskuteczności 1-miesięcznego postępowania wspomagającego i motywującego (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Moczówka prosta przysadkowa (4) Pacjenci 65+

W: Leczenie moczówki prostej ośrodkowej. Leczenie pierwotnego izolowanego moczenia nocnego u pacjentów powyżej 6 lat z prawidłową zdolnością zęgaszczania moczu. Leczenie objawowe nokturii u dorosłych, związanej z nocnym wielomoczem (objętość moczu wytwarzanego w nocy przekracza pojemność pęcherza moczowego).

Ferring

Podtrzymujące leczenie astmy u dorosłych pacjentów, u których nie uzyskano odpowiedniej kontroli choroby w wyniku podtrzymującego leczenia skojarzonego długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem i kortykosteroidem wziewnym podawanym w dużych dawkach, u których wystąpiło co najmniej jedno zaostrzenie astmy w poprzednim roku

Enerzair Breezhaler: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 46/114/136 µg/dawkę - 30 szt.	Rx	100%	195,99
		30% <sup>(1)</sup>	58,80
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Glycopyrronium bromide + Mometasone furoate + Indacaterol** (1) Podtrzymujące leczenie astmy u dorosłych pacjentów, u których nie uzyskano odpowiedniej kontroli choroby w wyniku podtrzymującego leczenia skojarzonego długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem i kortykosteroidem wziewnym podawanym w dużych dawkach, u których wystąpiło co najmniej jedno zaostrzenie astmy w poprzednim roku (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w podtrzymującym leczeniu astmy u dorosłych pacjentów, u których nie uzyskano odpowiedniej kontroli choroby w wyniku podtrzymującego leczenia skojarzonego długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem i kortykosteroidem wziewnym podawanym w dużych dawkach, u których wystąpiło co najmniej jedno zaostrzenie astmy w poprzednim roku.

Novartis Europharm Limited

Podtrzymujące leczenie astmy u osób dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z niewystarczającą kontrolą astmy za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz wziewnych krótko działających β<sub>2</sub>-mimetyków

Atecura Breezhaler: prosz. do inhal. [kaps.] 125/62,5 µg/dawkę - 30 szt. ◆	Rx	100%	86,63
		30% <sup>(1)</sup>	25,99
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atecura Breezhaler: prosz. do inhal. [kaps.] 125/260 µg/dawkę - 30 szt. ◆	Rx	100%	120,00
		30% <sup>(1)</sup>	54,21
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atecura Breezhaler: prosz. do inhal. [kaps.] 125/127,5 µg/dawkę - 30 szt. ◆	Rx	100%	118,85
		30% <sup>(1)</sup>	53,06
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mometasone furoate + Indacaterol** (1) Podtrzymujące leczenie astmy u osób dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z niewystarczającą kontrolą astmy za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz wziewnych krótko działających β<sub>2</sub>-mimetyków (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w podtrzymującym leczeniu astmy u osób dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z niewystarczającą kontrolą astmy za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz wziewnych krótko działających β<sub>2</sub>-mimetyków.

Novartis Europharm Limited





**ZOLPIC** Daj owcom odpocząć.  
zolpidem



### Postępowanie dietetyczne u dzieci w wieku powyżej 1 roku życia w ciężkiej alergii na białka mleka krowiego, w alergii wielopokarmowej i innych schorzeniach, w których wskazana jest dieta elementarna

Nutrigen® PURAMINO JUNIOR: proszek - 1 puszcza 400 g	Ś	100%	127,60
		R <sup>(1)</sup>	3,20

**Dieta eliminacyjna mlekazastępcza (1)** Postępowanie dietetyczne u dzieci w wieku powyżej 1 roku życia w ciężkiej alergii na białka mleka krowiego, w alergii wielopokarmowej i innych schorzeniach, w których wskazana jest dieta elementarna  
Meed Johnson Nutrition (Poland)

### Postępowanie dietetyczne u dzieci w wieku powyżej 1 roku życia w ciężkiej alergii na białka mleka krowiego oraz złożonej nietolerancji białek pokarmowych

Neocate® Junior: prosz. do przyg. zaw. odżywczej [smak neutralny] - 1 op. 400 g	Ś	100%	129,72
		R <sup>(1)</sup>	3,20

Neocate® Junior: prosz. do przyg. zaw. odżywczej [smak truskawkowy] - 1 op. 400 g	Ś	100%	130,61
		R <sup>(1)</sup>	4,09

Neocate® Junior: prosz. do przyg. zaw. odżywczej [smak waniliowy] - 1 op. 400 g	Ś	100%	130,61
		R <sup>(1)</sup>	4,09

**Dieta eliminacyjna mlekazastępcza (1)** Postępowanie dietetyczne u dzieci w wieku powyżej 1 roku życia w ciężkiej alergii na białka mleka krowiego oraz złożonej nietolerancji białek pokarmowych  
Nutricia

W: Do postępowania dietetycznego u dzieci w wieku powyżej 1 r. w: alergii na białka mleka krowiego, złożonej nietolerancji białek pokarmowych i innych schorzeniach, w których wskazana jest dieta elementarna.

### Postępowanie dietetyczne u niemowląt w ciężkiej alergii na białka mleka krowiego oraz złożonej nietolerancji białek pokarmowych

Neocate® LCP: prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	Ś	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

**Dieta eliminacyjna mlekazastępcza (1)** Postępowanie dietetyczne u niemowląt w ciężkiej alergii na białka mleka krowiego oraz złożonej nietolerancji białek pokarmowych  
Nutricia

W: Do postępowania dietetycznego u niemowląt w alergii białka mleka krowiego, złożonej nietolerancji białek pokarmowych i innych schorzeniach, w których wskazana jest dieta elementarna.

### Postępowanie dietetyczne w ciężkiej alergii na białka mleka krowiego oraz złożonej nietolerancji białek pokarmowych u pacjentów do ukończenia 18 roku życia

Neocate Syneo: prosz. - op. 400 g	Ś	100%	158,52
		R <sup>(1)</sup>	11,72

**Dieta eliminacyjna mlekazastępcza (1)** Postępowanie dietetyczne w ciężkiej alergii na białka mleka krowiego oraz złożonej nietolerancji białek pokarmowych u pacjentów do ukończenia 18 roku życia

W: Wymyślność specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego u niemowląt i dzieci w alergii na białka mleka krowiego, złożonej nietolerancji białek pokarmowych i innych schorzeniach, w których wskazana jest dieta elementarna. Formuła srodka żywieniowego jest dobrze tolerowana przez niemowlęta i dzieci oraz wspiera prawidłowy rozwój. Redukuje objawy alergii i wspiera funkcjonowanie układu odpornościowego. Zawiera unikalną kompozycję SYNEO (*Bifidobacterium breve M-16V* i błonnik scFOS/lcFOS), długo łańcuchowe wielonienasycone kwasy tłuszczowe (LCPUFA): DHA i AA w stosunku 1:1. Nie zawiera białek mleka, laktozy, galaktyki. **Ważne informacje:** Stosować pod nadzorem lekarza, z rozważeniem wszystkich możliwych sposobów żywienia, w tym karmienia piersią. Srodek żywieniowy odpowiedni do stosowania jako jedyne źródło pożywienia dla niemowląt do ukończenia 1 r. oraz jako uzupełnienie diety dzieci w wieku powyżej 1 r. Srodek żywieniowy zawiera *Bifidobacterium breve M-16V* i nie jest wskazany dla noworodków przedwcześnie urodzonych oraz dla niemowląt i dzieci z niedoborem odporności. W przypadku pacjentów z centralnym dostępowym żywnym (cewnikiem centralnym), żywności enteralnie przez zgłębnik umieszczony w okolicy zaodżwernikowej lub z zespołem krótkiego jelita, nie zaleca się stosowania srodka żywieniowego bez wcześniejszej pełnej oceny ryzyka i korzyści, dokonanej przez personel medyczny oraz uważnego monitorowania. **Ostrzeżenie:** srodek żywieniowy nie jest przeznaczony do stosowania pozajelitowego.

### Postępowanie dietetyczne w niedożywieniu związanym z chorobą podstawową u niemowląt i dzieci do 6 r. - mukowiscydoza, choroby nowotworowe, wrodzone wady serca

Infatrini: płyn 1 kcal/ml - 24 but. 125 ml	Ś	100%	163,93
		R <sup>(1)</sup>	63,96

**Dieta hiperkaloryczna (1)** Postępowanie dietetyczne w niedożywieniu związanym z chorobą podstawową u niemowląt i dzieci do 6 r. - mukowiscydoza, choroby nowotworowe, wrodzone wady serca

W: Dieta przeznaczona do żywienia niemowląt i małych dzieci z prawidłowo lub częściowo funkcjonującym przewodem pokarmowym w przypadku niedożywienia związanego z chorobą, niewystarczającego spożycia energii i składników odżywczych. Dieta odpowiednia dla niemowląt i małych dzieci z zaburzeniami wzrostania, ze zwiększonym zapotrzebowaniem na energię lub/i w przypadku konieczności ograniczenia podaży płynów. Zastosowanie preparatu może być wskazane w przypadku m.in.: zaburzeń połknięcia (stosowanie przez zgłębnik), mukowiscydozy, mózgowego porażenia dziecięcego, rekonwalescencji po zabiegu chirurgicznym, niewydolności serca, dysplazji oskrzelowo-płucnej.

Infatrini Powder: prosz. 1 kcal/ml - 1 op. 400 g	Ś	100%	68,78
		R <sup>(1)</sup>	3,20

**Dieta hiperkaloryczna (1)** Postępowanie dietetyczne w niedożywieniu związanym z chorobą podstawową u niemowląt i dzieci do 6 r. - mukowiscydoza, choroby nowotworowe, wrodzone wady serca

W: Dieta przeznaczona do żywienia niemowląt i małych dzieci w przypadku niedożywienia związanego z chorobą, niewystarczającego spożycia energii i składników odżywczych, zwiększonego na nie zapotrzebowania oraz w przypadku zaburzeń trawienia/wchłaniania. Dieta odpowiednia dla niemowląt i małych dzieci z zaburzeniami wzrostania, ze zwiększonym zapotrzebowaniem na energię lub/i w przypadku konieczności ograniczenia podaży płynów. Produkt może być wskazane u dzieci z

nietolerancji diety polimerycznej, mogących odnieść korzyść z zastosowania diety zawierającej zhydrolizowane białko oraz średniołańcuchowe kwasy tłuszczowe (MCT) w przypadkach takich jak: obniżone stężenie enzymów trzustkowych (np.: mukowiscydoza, zapalenie trzustki), inne zaburzenia w funkcjonowaniu układu pokarmowego (np.: przewłoka niewydolności wątroby, nieswoiste zapalenie jelit, zespół krótkiego jelita, rehabilitacja żywieniowa po chemio i radioterapii).

**Profilaktyka osób powyżej 65 r. ze zwiększonym (umiarkowanym do wysokiego) ryzykiem choroby pneumokokowej tj. z: przewłoką chorobą serca, przewłoką chorobą wątroby, przewłoką chorobą płuc, cukrzycą, implantem ślimakowym, wyciekami płynu mózgowo-rdzeniowego, wrodzoną lub nabytą asplenią, niedokrwistością sierpowatą i innymi hemoglobinopatiami, przewłoką niewydolności nerek, wrodzonym lub nabytym niedoborem odporności, uogólnioną chorobą nowotworową, zakażeniem wirusem HIV, chorobą Hodgkina, jatrogenną immunosupresją, białaczką, szpiczakiem mnogim, przeszczepem narządu łitego**

Prevenar 13®: inj. [zaw.] 0,5 ml - 1 amp.-stryk.	Rx	100%	254,67
		100%	280,12
		50% <sup>(1)</sup>	140,06
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Pneumococcal vaccine (1)** Profilaktyka osób powyżej 65 r. ze zwiększonym (umiarkowanym do wysokiego) ryzykiem choroby pneumokokowej tj. z: przewłoką chorobą serca, przewłoką chorobą wątroby, przewłoką chorobą płuc, cukrzycą, implantem ślimakowym, wyciekami płynu mózgowo-rdzeniowego, wrodzoną lub nabytą asplenią, niedokrwistością sierpowatą i innymi hemoglobinopatiami, przewłoką niewydolnością nerek, wrodzonym lub nabytym niedoborem odporności, uogólnioną chorobą nowotworową, zakażeniem wirusem HIV, chorobą Hodgkina, jatrogenną immunosupresją, białaczką, szpiczakiem mnogim, przeszczepem narządu łitego (2) Pacjenci 65+

W: Czynne uodpornienie przeciwko chorobie inwazyjnej, zapaleniu płuc i ostremu zapaleniu ucha środkowego wywołanym przez bakterie *Streptococcus pneumoniae* u niemowląt, dzieci i młodzieży od ukończenia 6. tyg. do ukończenia 17. r. Czynne uodpornienie przeciwko chorobie inwazyjnej i zapaleniu płuc wywołanym przez bakterie *Streptococcus pneumoniae* u dorosłych w wieku ≥ 18 lat i osób w podwyższonym ryzyku. Informacje dotyczące ochrony przeciw odwołanym serotypom pneumokokowym, patrz ChPL. Stosowanie szpiczki ponownie być ustalone zgodnie z oficjalnymi zaleceniami z uwzględnieniem ryzyka występowania choroby inwazyjnej i zapalenia płuc w różnych grupach wiekowych, chorób współistniejących, jak również danych epidemiologicznych o zmienności serotypów w różnych obszarach geograficznych.

**Profilaktyka półpaśca i neuralgii półpaścowej u pacjentów w wieku 65 lat i starszych o zwiększonym ryzyku zachorowania na półpaśiec tj. z: przewłoką chorobą serca, przewłoką chorobą płuc, cukrzycą, przewłoką niewydolnością nerek, wrodzonym lub nabytym niedoborem odporności, uogólnioną chorobą nowotworową, zakażeniem wirusem HIV, chorobą Hodgkina, jatrogenną immunosupresją, białaczką, szpiczakiem mnogim, przeszczepem narządu łitego, reumatoidalnym zapaleniem stawów, łuszczycą, łuszczycowym zapaleniem stawów, nieswoistym zapaleniem jelit, zesztyniającym zapaleniem stawów kręgosłupa, stwardnieniem rozsianym, tężniem układowym**

Shingrix: inj. [prosz. + zaw. do przyg. zaw.] 50 µg/dawkę - 1 fiol. 50 µg prosz. + 1 fiol. 0,5 ml zaw.	Rx	100%	751,06
		50% <sup>(1)</sup>	375,53

**Herpes zoster vaccine (recombinant, adjuvanted) (1)** Profilaktyka półpaśca i neuralgii półpaścowej u pacjentów w wieku 65 lat i starszych o zwiększonym ryzyku zachorowania na półpaśiec tj. z: przewłoką chorobą serca, przewłoką chorobą płuc, cukrzycą, przewłoką niewydolnością nerek, wrodzonym lub nabytym niedoborem odporności, uogólnioną chorobą nowotworową, zakażeniem wirusem HIV, chorobą Hodgkina, jatrogenną immunosupresją, białaczką, szpiczakiem mnogim, przeszczepem narządu łitego, reumatoidalnym zapaleniem stawów, łuszczycą, łuszczycowym zapaleniem stawów, nieswoistym zapaleniem jelit, zesztyniającym zapaleniem stawów kręgosłupa, stwardnieniem rozsianym, tężniem układowym

W: Szpiczka jest wskazana do profilaktyki półpaśca (*herpes zoster*, HZ) oraz neuralgii półpaścowej (ang. PHN) u: osób w wieku 50 lat i starszych; osób w wieku 18 lat i starszych, o zwiększonym ryzyku zachorowania na półpaśiec. Szpiczki należy stosować zgodnie z oficjalnymi zaleceniami. GlaxoSmithKline Biologics S.A.

### Przedłużone, ostre napady drgawkowe u niemowląt, dzieci i młodzieży (od 6 miesięcy do 18 lat)

● Buccolam: roztw. do stos. w j. ustnej 2,5 mg/0,5 ml - 4 amp.-stryk. 0,5 ml	Rx-z	100%	432,08
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	160,61

● Buccolam: roztw. do stos. w j. ustnej 5 mg/ml - 4 amp.-stryk. 1 ml	Rx	100%	432,08
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	160,61

● Buccolam: roztw. do stos. w j. ustnej 7,5 mg/1,5 ml - 4 amp.-stryk. 1,5 ml	Rx	100%	432,08
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	160,61

● Buccolam: roztw. do stos. w j. ustnej 10 mg/2 ml - 4 amp.-stryk. 2 ml	Rx	100%	432,08
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	160,61

**Midazolam (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Przedłużone, ostre napady drgawkowe u niemowląt, dzieci i młodzieży (od 6 miesięcy do 18 lat)

W: Leczenie przedłużonych, ostrych napadów drgawkowych u niemowląt, małych dzieci, dzieci i młodzieży (od 3 m-cy do 18 lat). Produkt mogą podawać rodzice/opiekunowie pacjentom, u których rozpoznano padaczkę. U niemowląt w wieku 3-6 m-cy leczenie powinno być prowadzone w szpitalu, gdzie możliwe jest monitorowanie stanu pacjenta oraz dostępny jest sprzęt do resuscytacji.

Neuropharm Arzneimittel

● Soloxelam: roztw. do stos. w j. ustnej 2,5 mg/0,5 ml - 4 strzyk. 0,5 ml	Rx	100%	274,67
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

● Soloxelam: roztw. do stos. w j. ustnej 5 mg/1 ml - 4 strzyk. 1 ml	Rx	100%	274,67
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

● Soloxelam: roztw. do stos. w j. ustnej 7,5 mg/1,5 ml - 4 strzyk. 1,5 ml	Rx	100%	274,67
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

● Soloxelam: roztw. do stos. w j. ustnej 10 mg/2 ml - 4 strzyk. 2 ml	Rx	100%	274,67
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

**Midazolam (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Przedłużone, ostre napady drgawkowe u niemowląt, dzieci i młodzieży (od 6 miesięcy do 18 lat)  
W: Leczenie przedłużonych, ostrych napadów drgawkowych u niemowląt, małych dzieci, dzieci i młodzieży (od 3 m-cy do 18 lat). Produkt mogą podawać rodzice/opiekunowie wyłącznie pacjentom, u których rozpoznano padaczkę. U niemowląt w wieku 3-6 m-cy leczenie należy prowadzić w szpitalu, gdzie możliwe jest monitorowanie stanu pacjenta oraz dostępny jest sprzęt do resuscytacji. Exeltis Poland Sp. z o.o.

### Przerost gruczołu krokowego

Adadox: tabl. 2 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,01
		30% <sup>(1)</sup>	2,70
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	16,82
		30% <sup>(3)</sup>	5,05

Adadox: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	45,36
		30% <sup>(3)</sup>	13,61

Adadox: tabl. 4 mg - 90 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	45,36
		30% <sup>(3)</sup>	13,61

Adadox: tabl. 4 mg - 90 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,60
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Doxazosin (1)** W: Pierwotne nadciśnienie tętnicze. Produkt leczniczy nie należy stosować w leczeniu pierwszego rzutu. Można go stosować w monoterapii u pacjentów, którzy nie reagują na inne produkty lecznicze lub występują u nich przeciwwskazania do ich stosowania. Stosowanie powinno być ewentualnie ograniczone do leczenia drugiego lub trzeciego rzutu w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi. Leczenie objawowe łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH). WP: Przewłoka choroby nerek u dzieci do 18 r., neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.; nieurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+ (5) W: Pierwotne nadciśnienie tętnicze. Produkt leczniczy nie należy stosować w leczeniu pierwszego rzutu. Można go stosować w monoterapii u pacjentów, którzy nie reagują na inne produkty lecznicze lub występują u nich przeciwwskazania do ich stosowania. Stosowanie powinno być ewentualnie ograniczone do leczenia drugiego lub trzeciego rzutu w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi. Leczenie objawowe łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH). WP: Przewłoka choroby nerek u dzieci do 18 r. Adamed

Adaster: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	29,86
		R <sup>(1)</sup>	6,34
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	81,49

Adaster: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	R <sup>(1)</sup>	10,94
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Finasteride (1)** Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+

W: Tabl. stosuje się w leczeniu i kontroli łagodnego wzrostu gruczołu krokowego w celu: zmniejszenia powiększonego gruczołu krokowego, polepszenia przepływu moczu oraz złagodzenia objawów związanych z BPH, zmniejszenia występowania ostrego zatrzymania moczu i zmniejszenia konieczności interwencji chirurgicznej, w tym przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (TURP) oraz prostatektomii. Lek podaje się pacjentom z powiększonym gruczołem krokowym (objętość gruczołu powyżej ok. 40 ml).

Adatam: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,97
		R <sup>(1)</sup>	7,96
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	66,85

Adatam: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 90 szt.	Rx	R <sup>(1)</sup>	18,82
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Tamsulosin hydrochloride (1)** Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+

W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH). Adamed

Adatam XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,99
		R <sup>(1)</sup>	7,18
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	66,87

Adatam XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 90 szt.	Rx	R <sup>(1)</sup>	16,96
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	87,37

Adatam XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 120 szt.	Rx	R <sup>(1)</sup>	23,33
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Tamsulosin hydrochloride (1)** Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+

W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH). Adamed

<b>Alfabox:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>10 mg</b> - 30 szt.	Rx 100% <b>26,72</b> R <sup>(1)</sup> <b>5,38</b> S <sup>(2)</sup> bezpł.	ostrego zatrzymania moczu oraz konieczności leczenia chirurgicznego, włączając przeczwękową resekcję gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomię. Produkt leczniczy należy stosować u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym.	<b>Doxar:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆ <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>23,53</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>9,07</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td><b>6,77</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>23,53</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>9,07</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	<b>6,77</b>		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Rx	100%	<b>23,53</b>																
	30% <sup>(1)</sup>	<b>9,07</b>																
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																
	R <sup>(3)</sup>	<b>6,77</b>																
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																
<b>Alfuzosin (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> <b>W:</b> Leczenie czynnościowych objawów łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (LRGK) o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego. Leczenie wspomagające ostrego zatrzymania moczu związanego z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego w połączeniu z założeniem cewnika.																		
<b>Alfurion:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>10 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx 100% <b>20,42</b> R <sup>(1)</sup> <b>4,27</b> S <sup>(2)</sup> bezpł.	<b>Apo-Tamis:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	<b>Doxar:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 120 szt. ◆ <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>71,74</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>19,37</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td><b>11,52</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>71,74</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>19,37</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	<b>11,52</b>		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Rx	100%	<b>71,74</b>																
	30% <sup>(1)</sup>	<b>19,37</b>																
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																
	R <sup>(3)</sup>	<b>11,52</b>																
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																
<b>Alfuzosin (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> <b>W:</b> Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów czynnościowych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (ang. BPH).																		
<b>Androster:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 30 szt.	Rx 100% <b>30,02</b> R <sup>(1)</sup> <b>6,50</b> S <sup>(2)</sup> bezpł.	<b>Apo-Tamis:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 90 szt.	<b>Doxazosin (1)W:</b> Samoistne nadciśnienie tętnicze. Leczenie objawowe łagodnego rozrostu gruczołu krokowego. <b>WP:</b> Przewłeka choroba nerek u dzieci do 18 rż.; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 rż.; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 rż. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Przerost gruczołu krokowego (4)Pacjenci 65+ (5)W: Samoistne nadciśnienie tętnicze. Leczenie objawowe łagodnego rozrostu gruczołu krokowego. <b>WP:</b> Przewłeka choroba nerek u dzieci do 18 rż.															
<b>Androster:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 90 szt.	Rx 100% <b>81,97</b> R <sup>(1)</sup> <b>11,42</b> S <sup>(2)</sup> bezpł.	<b>Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> <b>W:</b> Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	<b>Doxar XL:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆ <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>23,84</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>10,39</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td><b>7,83</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>23,84</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>10,39</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	<b>7,83</b>		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Rx	100%	<b>23,84</b>																
	30% <sup>(1)</sup>	<b>10,39</b>																
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																
	R <sup>(3)</sup>	<b>7,83</b>																
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																
<b>Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> <b>W:</b> Do leczenia i kontroli łagodnego rozrostu gruczołu krokowego w celu: zmniejszenia rozmiarów powiększonego gruczołu krokowego, poprawy przepływu moczu; złagodzenia objawów związanych z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego; zmniejszenia ryzyka wystąpienia ostrego zatrzymania moczu oraz konieczności leczenia operacyjnego, w tym przeczwękowej resekcji gruczołu krokowego (TURP) i prostatektomii. Preparat należy stosować u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym (objętość gruczołu ponad 40 ml).																		
<b>Antiprost:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 30 szt.	Rx 100% <b>29,85</b> R <sup>(1)</sup> <b>6,33</b> S <sup>(2)</sup> bezpł.	<b>Bazetham Retard:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	<b>Doxar XL:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>4 mg</b> - 90 szt. ◆ <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>70,42</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>30,08</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td><b>22,39</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>70,42</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>30,08</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	<b>22,39</b>		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Rx	100%	<b>70,42</b>																
	30% <sup>(1)</sup>	<b>30,08</b>																
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																
	R <sup>(3)</sup>	<b>22,39</b>																
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																
<b>Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> <b>W:</b> W leczeniu i kontroli łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) w celu: spowodowania zmniejszenia rozmiarów powiększonego gruczołu krokowego, poprawy przepływu moczu i złagodzenia objawów związanych z BPH; zmniejszenia częstości występowania ostrego zatrzymania moczu i potrzeby leczenia chirurgicznego, w tym przeczwękowej resekcji gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomii. Preparat należy stosować wyłącznie u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym (objętość gruczołu krokowego powyżej 40 ml).																		
<b>Apo-Doxan 1:</b> tabl. <b>1 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx 100% <b>12,75</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>9,39</b> DZ <sup>(2)</sup> bezpł. R <sup>(3)</sup> <b>11,15</b> S <sup>(4)</sup> bezpł.	<b>Bazetham Retard:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 90 szt.	<b>Doxar XL:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆ <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>25,51</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>12,08</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td><b>9,52</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>25,51</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>12,08</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	<b>9,52</b>		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Rx	100%	<b>25,51</b>																
	30% <sup>(1)</sup>	<b>12,08</b>																
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																
	R <sup>(3)</sup>	<b>9,52</b>																
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																
<b>Apo-Doxan 2:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx 100% <b>17,73</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>11,00</b> DZ <sup>(2)</sup> bezpł. R <sup>(3)</sup> <b>11,32</b> S <sup>(4)</sup> bezpł.	<b>Cardura® XL:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>4 mg</b> - 30 szt.	<b>Doxar XL:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>4 mg</b> - 90 szt. ◆ <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>51,90</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>25,01</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td><b>19,88</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>51,90</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>25,01</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	<b>19,88</b>		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Rx	100%	<b>51,90</b>																
	30% <sup>(1)</sup>	<b>25,01</b>																
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																
	R <sup>(3)</sup>	<b>19,88</b>																
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																
<b>Apo-Doxan 4:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx 100% <b>26,90</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>13,45</b> DZ <sup>(2)</sup> bezpł. R <sup>(3)</sup> <b>10,89</b> S <sup>(4)</sup> bezpł.	<b>Cardura® XL:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>8 mg</b> - 30 szt.	<b>Doxazosin (1)W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samoistnego nadciśnienia tętniczego, objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). <b>WP:</b> Przewłeka choroba nerek u dzieci do 18 rż. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Przerost gruczołu krokowego (4)Pacjenci 65+															
<b>Apo-Doxan 4:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 60 szt. ◆	Rx 100% <b>45,87</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>18,98</b> DZ <sup>(2)</sup> bezpł. R <sup>(3)</sup> <b>13,85</b> S <sup>(4)</sup> bezpł.	<b>Dalfaz® SR 5:</b> tabl. powł. o przedl. uwalnianiu <b>5 mg</b> - 20 szt. ◆	<b>Doxazosin Aurovitas:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 30 szt. ◆ <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>8,33</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>2,50</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>8,33</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>2,50</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	<b>3,20</b>		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Rx	100%	<b>8,33</b>																
	30% <sup>(1)</sup>	<b>2,50</b>																
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																
	R <sup>(3)</sup>	<b>3,20</b>																
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																
<b>Doxazosin (1)W:</b> Leczenie objawów dyzurycznych wywołanych łagodnym przerostem gruczołu krokowego (BPH). Objawy dyzuryczne: uczucie nagłego parcia na mocz, zmniejszenie strumienia moczu, przerywane oddawanie moczu, oddawanie moczu po kropli, uczucie niecałkowitego opróżnienia pęcherza moczowego, konieczność oddawania moczu w nocy, częstomocz, uczucie pieczenia w cewce moczowej. Doksazosyn można stosować u pacjentów z prawidłowym ciśnieniem tętniczym krwi i z nadciśnieniem. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi, np.: z moczopędnymi lekami tiazydowymi, lekami blokującymi receptory β-adrenergiczne, antagonistami wapnia i inhibitorami ACE. <b>WP:</b> Przewłeka choroba nerek u dzieci do 18 rż.; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 rż.; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 rż. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Przerost gruczołu krokowego (4)Pacjenci 65+ (5)W: Leczenie objawów dyzurycznych wywołanych łagodnym przerostem gruczołu krokowego (BPH). Objawy dyzuryczne: uczucie nagłego parcia na mocz, zmniejszenie strumienia moczu, przerywane oddawanie moczu, oddawanie moczu po kropli, uczucie niecałkowitego opróżnienia pęcherza moczowego, konieczność oddawania moczu w nocy, częstomocz, uczucie pieczenia w cewce moczowej. Doksazosyn można stosować u pacjentów z prawidłowym ciśnieniem tętniczym krwi i z nadciśnieniem. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi, np.: z moczopędnymi lekami tiazydowymi, lekami blokującymi receptory β-adrenergiczne, antagonistami wapnia i inhibitorami ACE. <b>WP:</b> Przewłeka choroba nerek u dzieci do 18 rż.																		
<b>Apo-Fina:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 30 szt.	Rx 100% <b>30,11</b> R <sup>(1)</sup> <b>6,59</b> S <sup>(2)</sup> bezpł.	<b>Dalfaz® Uno:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>10 mg</b> - 30 szt. ◆	<b>Doxazosin Aurovitas:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆ <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>15,41</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>4,62</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>15,41</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>4,62</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	<b>3,20</b>		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Rx	100%	<b>15,41</b>																
	30% <sup>(1)</sup>	<b>4,62</b>																
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																
	R <sup>(3)</sup>	<b>3,20</b>																
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																
<b>Apo-Fina:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 90 szt.	Rx 100% <b>80,81</b> R <sup>(1)</sup> <b>10,26</b> S <sup>(2)</sup> bezpł.	<b>Alfuzosin (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> <b>W:</b> Dawka 5 mg. Leczenie zaburzeń czynnościowych spowodowanych łagodnym rozrostem gruczołu krokowego, w przypadku gdy leczenie chirurgiczne zostało odroczone. Dawka 10 mg. Leczenie zaburzeń czynnościowych spowodowanych łagodnym rozrostem gruczołu krokowego, w przypadku gdy leczenie chirurgiczne zostało odroczone. Leczenie wspomagające u pacjentów z założonym cewnikiem z powodu ostrego zatrzymania moczu spowodowanego łagodnym rozrostem gruczołu krokowego.	<b>Doxazosin XR Genoptim:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆ <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>17,60</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>10,87</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td><b>11,19</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>17,60</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>10,87</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	<b>11,19</b>		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Rx	100%	<b>17,60</b>																
	30% <sup>(1)</sup>	<b>10,87</b>																
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																
	R <sup>(3)</sup>	<b>11,19</b>																
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																
<b>Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> <b>W:</b> Wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH), aby: wywołać regresję powiększonego gruczołu krokowego, poprawić przepływ moczu oraz złagodzić objawy towarzyszące BPH; zmniejszyć ryzyko wystąpienia																		
<b>Doxar:</b> tabl. <b>1 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx 100% <b>13,04</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>8,71</b> DZ <sup>(2)</sup> bezpł. R <sup>(3)</sup> <b>10,30</b> S <sup>(4)</sup> bezpł.	<b>Doxanorm®:</b> tabl. <b>1 mg</b> - 30 szt. ◆ <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>18,45</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>11,72</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td><b>12,04</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>18,45</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>11,72</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	<b>12,04</b>		S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<b>Doxazosin (1)W:</b> Naciśnienie tętnicze samoistne. Leczenie objawowe łagodnego rozrostu gruczołu krokowego. <b>WP:</b> Przewłeka choroba nerek u dzieci do 18 rż. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Przerost gruczołu krokowego (4)Pacjenci 65+
Rx	100%	<b>18,45</b>																
	30% <sup>(1)</sup>	<b>11,72</b>																
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																
	R <sup>(3)</sup>	<b>12,04</b>																
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																
<b>Doxar:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx 100% <b>18,90</b> 30% <sup>(1)</sup> <b>10,95</b> DZ <sup>(2)</sup> bezpł. R <sup>(3)</sup> <b>11,24</b> S <sup>(4)</sup> bezpł.	<b>Doxanorm®:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 30 szt. ◆ <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>12,25</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td><b>6,91</b></td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td><b>10,53</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>12,25</b>		30% <sup>(1)</sup>	<b>6,91</b>		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	<b>10,53</b>		S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<b>Doxazosin (1)W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samoistnego nadciśnienia tętniczego; objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). <b>WP:</b> Przewłeka choroba nerek u dzieci do 18 rż.; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 rż.; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 rż. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Przerost gruczołu krokowego (4)Pacjenci 65+ (5)W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samoistnego nadciśnienia tętniczego; objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). <b>WP:</b> Przewłeka choroba nerek u dzieci do 18 rż.
Rx	100%	<b>12,25</b>																
	30% <sup>(1)</sup>	<b>6,91</b>																
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																
	R <sup>(3)</sup>	<b>10,53</b>																
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																
<b>Doxazosin (1)W:</b> Łagodny rozrost gruczołu krokowego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). <b>Nadciśnienie tętnicze.</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nadciśnienia tętniczego, jednak nie jako lek pierwszego rzutu. Produkt leczniczy może być stosowany w skojarzeniu z tiazydowym lekiem moczopędnym, β-adrenolitykiem, antagonistą kanału wapniowego lub inhibitorem ACE. <b>WP:</b> Przewłeka choroba nerek u dzieci do 18 rż.; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 rż.; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 rż. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Przerost gruczołu krokowego (4)Pacjenci 65+ (5)W: Łagodny rozrost gruczołu krokowego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). <b>Nadciśnienie tętnicze.</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nadciśnienia tętniczego, jednak nie jako lek pierwszego rzutu. Produkt leczniczy może być stosowany w skojarzeniu z tiazydowym lekiem moczopędnym, β-adrenolitykiem, antagonistą kanału wapniowego lub inhibitorem ACE. <b>WP:</b> Przewłeka choroba nerek u dzieci do 18 rż.																		





Naszym wyborem

enarenal  
enalapril maleas

Dozox: tabl. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 23,96
		30% <sup>(1)</sup> 10,51
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 7,95
	S <sup>(4)</sup> bezpl.	
Dozox: tabl. 4 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 66,76
		30% <sup>(1)</sup> 26,42
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 18,73
	S <sup>(4)</sup> bezpl.	

**Doxazosin (1)W:** Samoistne nadciśnienie tętnicze. Leczenie klinicznych objawów łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (ang. BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+

Finamef: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100% 30,07
		R <sup>(1)</sup> 6,55
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.
Finamef: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100% 82,11
		R <sup>(1)</sup> 11,56
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Finasterid jest wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) w celu: zmniejszenia powiększonego gruczołu krokowego, poprawy przepływu moczu i złagodzenia objawów związanych z BPH; zmniejszenia częstości występowania ostrego zatrzymania moczu i konieczności interwencji chirurgicznej, w tym przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomii. Finasterid powinien być stosowany u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym (objętość gruczołu krokowego powyżej 40 ml).

Finamef - (IR): tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100% 26,17
		R <sup>(1)</sup> 3,20
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Finasterid jest wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH - ang. Benign Prostatic Hyperplasia) w celu: zmniejszenia rozmiarów powiększonego gruczołu krokowego, poprawy przepływu moczu i złagodzenia objawów związanych z BPH; zmniejszenia częstości występowania ostrego zatrzymania moczu i konieczności operacji chirurgicznej, włączając w to przezcewkową resekcję gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomii. Finasterid powinien być stosowany u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym (objętość gruczołu krokowego powyżej 40 ml).

Finaran: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100% 28,33
		R <sup>(1)</sup> 4,81
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) w celu: zmniejszenia powiększonego gruczołu krokowego, poprawy przepływu moczu i złagodzenia objawów związanych z BPH; zmniejszenia częstości występowania ostrego zatrzymania moczu oraz konieczności leczenia chirurgicznego, w tym przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomii. Produkt należy stosować wyłącznie u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym (objętość gruczołu powyżej 40 ml).

Finasteridum Bluefish: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100% 22,20
		R <sup>(1)</sup> 3,20
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.
Finasteridum Bluefish: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100% 58,50
		R <sup>(1)</sup> 9,60
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Finasterid jest wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) w celu: zmniejszenia wielkości powiększonego gruczołu krokowego, poprawy przepływu moczu i złagodzenia objawów towarzyszących BPH; zmniejszenia częstości występowania ostrego zatrzymania moczu i konieczności leczenia operacyjnego, takiego jak przezcewkowa resekcja gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomia.

Finaster®: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100% 30,19
		R <sup>(1)</sup> 6,67
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.
Finaster®: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100% 80,15
		R <sup>(1)</sup> 9,60
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.
Finaster®: tabl. powł. 5 mg - 120 szt.	Rx	100% 104,55
		R <sup>(1)</sup> 12,80
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Leczenie łagodnego rozrostu gruczołu krokowego u mężczyzn z powiększeniem gruczołu krokowego w celu: zmniejszenia powiększonego gruczołu krokowego, poprawy przepływu moczu i regresji objawów związanych z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego; zmniejszenia ryzyka wystąpienia ostrego zatrzymania moczu oraz zmniejszenia ryzyka konieczności leczenia chirurgicznego, w tym przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (TURP) i prostatektomii.

Finpros: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100% 28,45
		R <sup>(1)</sup> 4,93
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia i hamowania postępu łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym w celu: uzyskania regresji powiększonego gruczołu krokowego, poprawy przepływu moczu oraz objawów związanych z BPH; zmniejszenia częstości ostrego zatrzymania moczu oraz konieczności zabiegu operacyjnego, w tym przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomii. Produkt leczniczy

należy podawać jedynie pacjentom z powiększonym gruczołem krokowym (objętość gruczołu krokowego powyżej ok. 40 ml).

Finxta: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 28,38
		R <sup>(1)</sup> 6,64
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Lek jest wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego przerostu gruczołu krokowego (ang. BPH) w celu: zmniejszenia powiększonej prostaty, poprawienia przepływu moczu i złagodzenia objawów związanych z BPH, zredukowania występowania ostrego zatrzymania moczu oraz konieczności zabiegu chirurgicznego polegającego na przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomii. Lek powinien być stosowany u pacjentów z przerostem prostaty (objętość prostaty ponad ok. 40 ml).

Fokusin®: kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 23,46
		R <sup>(1)</sup> 7,45
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.
Fokusin®: kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100% 65,28
		R <sup>(1)</sup> 17,25
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

Fokusin® - (IR): kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 16,34
		R <sup>(1)</sup> 3,20
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.
Fokusin® - (IR): kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100% 43,88
		R <sup>(1)</sup> 9,60
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

Fokusin® - (IR): kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 16,25
		R <sup>(1)</sup> 3,20
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.
Fokusin® - (IR): kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100% 43,64
		R <sup>(1)</sup> 9,60
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

Hyplafin: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100% 29,82
		R <sup>(1)</sup> 6,30
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Lek wskazany jest do stosowania i kontroli łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym w celu: zmniejszenia powiększonego gruczołu krokowego, poprawy przepływu moczu i złagodzenia objawów związanych z BPH; zmniejszenia częstości występowania ostrego zatrzymania moczu oraz konieczności interwencji chirurgicznej, z przezcewkową resekcją gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomią łącznie. Produkt leczniczy powinien być podawany tylko pacjentom z powiększonym gruczołem krokowym (objętość gruczołu krokowego w przybliżeniu powyżej 40 ml).

Hytrin®: tabl. 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 13,45
		30% <sup>(1)</sup> 8,43
		R <sup>(2)</sup> 9,48
		S <sup>(3)</sup> bezpl.
Hytrin®: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 32,73
		30% <sup>(1)</sup> 20,18
		R <sup>(2)</sup> 18,00
		S <sup>(3)</sup> bezpl.
Hytrin®: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 64,02
		30% <sup>(1)</sup> 38,92
		R <sup>(2)</sup> 34,13
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Terazosin hydrochloride (1)W:** Zmniejszenie nasilenia objawów przedmiotowych i podmiotowych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego w monoterapii, leczenie nadciśnienia tętniczego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami o działaniu hipotensyjnym, produkt leczniczy jest przeznaczony do stosowania u osób w wieku od 18-64 lat. (2) Przerost gruczołu krokowego (3) Pacjenci 65+

Kamiren®: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 17,45
		30% <sup>(1)</sup> 10,72
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 11,04
Kamiren®: tabl. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 24,73
		30% <sup>(1)</sup> 11,28
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 8,72
	S <sup>(4)</sup> bezpl.	

**Doxazosin (1)W:** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego, objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.; neurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+ (5) W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego, objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.

Kamiren® XL: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 24,73
		30% <sup>(1)</sup> 11,28
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 8,72
	S <sup>(4)</sup> bezpl.	
Kamiren® XL: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 4 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 46,54
		30% <sup>(1)</sup> 19,65
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 14,52
	S <sup>(4)</sup> bezpl.	

**Doxazosin (1)W:** Nadciśnienie tętnicze. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nadciśnienia tętniczego. Może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi, takimi jak diuretyki tiazydowe, leki blokujące receptory β-adrenergiczne, antagoniści wapnia lub inhibitory konwertyazy angiotensyny. Łagodny rozrost gruczołu krokowego. Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu objawów klinicznych spowodowanych łagodnym rozrostem gruczołu krokowego. Może być stosowany zarówno u pacjentów z nadciśnieniem tętniczym, jak i pacjentów z prawidłowym ciśnieniem tętniczym. U pacjentów z nadciśnieniem tętniczym może jednocześnie obniżać ciśnienie tętnicze. U pacjentów z prawidłowym ciśnieniem tętniczym, wpływ na ciśnienie tętnicze krwi jest zazwyczaj klinicznie nieistotny. **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+

Kamiren® XL: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 24,73
		30% <sup>(1)</sup> 11,28
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 8,72
	S <sup>(4)</sup> bezpl.	
Kamiren® XL: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 4 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 46,54
		30% <sup>(1)</sup> 19,65
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 14,52
	S <sup>(4)</sup> bezpl.	

**Doxazosin (1)W:** Nadciśnienie tętnicze. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nadciśnienia tętniczego. Może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi, takimi jak diuretyki tiazydowe, leki blokujące receptory β-adrenergiczne, antagoniści wapnia lub inhibitory konwertyazy angiotensyny. Łagodny rozrost gruczołu krokowego. Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu objawów klinicznych spowodowanych łagodnym rozrostem gruczołu krokowego. Może być stosowany zarówno u pacjentów z nadciśnieniem tętniczym, jak i pacjentów z prawidłowym ciśnieniem tętniczym. U pacjentów z nadciśnieniem tętniczym może jednocześnie obniżać ciśnienie tętnicze. U pacjentów z prawidłowym ciśnieniem tętniczym, wpływ na ciśnienie tętnicze krwi jest zazwyczaj klinicznie nieistotny. **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+

Kornam®: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 21,24
		30% <sup>(1)</sup> 15,86
		R <sup>(2)</sup> 16,76
		S <sup>(3)</sup> bezpl.
Kornam®: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 38,64
		30% <sup>(1)</sup> 25,19
		R <sup>(2)</sup> 22,63
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Terazosin hydrochloride (1)W:** Nadciśnienie tętnicze. Łagodny rozrost gruczołu krokowego. Objawowe leczenie zaburzeń oddawania moczu na skutek zwężenia dróg moczowych w wyniku łagodnego rozrostu gruczołu krokowego. (2) Przerost gruczołu krokowego (3) Pacjenci 65+

Omnis Ocas® 0,4 : tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 25,18
		R <sup>(1)</sup> 9,17
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.
Omnis® 0,4: kaps. o zmod. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 24,85
		R <sup>(1)</sup> 8,84
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

Omsal: kaps. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 23,81
		R <sup>(1)</sup> 7,80
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Leczenie objawów występujących w dolnym odcinku dróg moczowych związanych z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego.

Penester®: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100% 29,58
		R <sup>(1)</sup> 6,06
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.
Penester®: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100% 79,74
		R <sup>(1)</sup> 9,60
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Finasterid jest wskazany do stosowania w leczeniu łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) w celu: złagodzenia objawów; zmniejszenia ryzyka ostrego zatrzymania moczu; zmniejszenia ryzyka konieczności przeprowadzenia przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomii; zmniejszenia powiększonego gruczołu krokowego, usprawnienia przepływu moczu oraz zmniejszenia objawów związanych z rozrostem gruczołu krokowego. Produkt jest przeznaczony wyłącznie do leczenia mężczyzn z rozrostem gruczołu krokowego.

Proscar®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 28,80
		R <sup>(1)</sup> 7,06
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Preparat jest wskazany w leczeniu łagodnego rozrostu gruczołu krokowego, w celu: złagodzenia objawów, zmniejszenia ryzyka wystąpienia ostrego zatrzymania moczu, zmniejszenia ryzyka konieczności przeprowadzenia leczenia operacyjnego, w tym przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (TURP) i prostatektomii. Preparat powoduje zmniejszenie powiększonego gruczołu krokowego, usprawnia przepływ moczu oraz zmniejsza objawy związane z rozrostem gruczołu krokowego. Produkt leczniczy należy stosować u mężczyzn z powiększonym gruczołem krokowym.

Prostamin®: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 24,04
		R <sup>(1)</sup> 8,03
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

Ranlosin: kaps. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 23,99
		R <sup>(1)</sup> 7,98
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ranlosin: kaps. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100% 66,31
		R <sup>(1)</sup> 18,28
		S <sup>(2)</sup> bezpl.
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Leczenie objawów dotyczących dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związanych z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

<p><b>Symasteride:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>28,38</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>4,86</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>28,38</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>4,86</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Tanyz® ERAS:</b> tabl. o przedł. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>23,90</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>7,89</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>23,90</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>7,89</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Przerwywanie ostrego, zagrażającego życiu ataku wrodzonego obrzęku naczyńioruchowego obejmującego gardło, krtani lub jamę brzuszną; przedzabiegowe zapobieganie stanom ostrym wrodzonego obrzęku naczyńioruchowego (zabiegi stomatologiczne, zabiegi na twarzoczaszce, zabiegi chirurgiczne, zabiegi diagnostyczne z użyciem instrumentów, poród)</b></p>															
Rx	100%	<b>28,38</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>4,86</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>23,90</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>7,89</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
<p><b>Symasteride:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 90 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>73,12</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>9,60</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>73,12</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>9,60</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>23,98</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>7,97</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>23,98</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>7,97</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Berinerit:</b> inf./inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] <b>500 j.m./ml</b> - 1 fiol. prosz.+ 1 fiol. rozp.+ 1 zest. do podawania</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>2397,12</b></td></tr> <tr><td></td><td>Dz<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td><b>93,38</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>2397,12</b>		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	<b>93,38</b>		S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
Rx	100%	<b>73,12</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>9,60</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>23,98</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>7,97</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>2397,12</b>																																	
	Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.																																	
	R <sup>(2)</sup>	<b>93,38</b>																																	
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																	
<p><b>Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu łagodnego rozrostu gruczołu krokowego w celu: złagodzenia objawów, zmniejszenia ryzyka wystąpienia ostrego zatrzymania moczu, zmniejszenia ryzyka konieczności przeprowadzenia leczenia operacyjnego, w tym przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomii. Symasteride powoduje zmniejszenie powiększonego gruczołu krokowego, usprawnia przepływ moczu oraz zmniejsza objawy związane z rozrostem gruczołu krokowego. Produkt leczniczy należy stosować u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>23,81</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>7,80</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>23,81</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>7,80</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Uprox:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>45,76</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>13,74</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>45,76</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>13,74</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Berinerit:</b> inf./inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] <b>1500 j.m./ml</b> - 1 fiol. prosz.+ 1 fiol. z wodą do wstrzyk. 3 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>6921,48</b></td></tr> <tr><td></td><td>Dz<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>6921,48</b>		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	<b>3,20</b>		S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
Rx	100%	<b>23,81</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>7,80</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>45,76</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>13,74</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>6921,48</b>																																	
	Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.																																	
	R <sup>(2)</sup>	<b>3,20</b>																																	
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																	
<p><b>Symlosin SR®:</b> kaps. o przedł. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>50,85</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>9,60</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>50,85</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>9,60</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Uprox:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 90 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>66,83</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>18,80</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>66,83</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>18,80</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>CI-esterase inhibitor (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Przerwywanie ostrego, zagrażającego życiu ataku wrodzonego obrzęku naczyńioruchowego obejmującego gardło, krtani lub jamę brzuszną; przedzabiegowe zapobieganie stanom ostrym wrodzonego obrzęku naczyńioruchowego (zabiegi stomatologiczne, zabiegi na twarzoczaszce, zabiegi chirurgiczne, zabiegi diagnostyczne z użyciem instrumentów, poród) (3)Pacjenci 65+</b> W: Wrodzony obrzęk naczyńioruchowy typu I i II. Leczenie i przedzabiegowe zapobieganie stanom ostrym.</p>															
Rx	100%	<b>50,85</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>9,60</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>66,83</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>18,80</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
<p><b>Symlosin SR®:</b> kaps. o przedł. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 90 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>50,85</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>9,60</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>50,85</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>9,60</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>23,98</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>7,97</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>23,98</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>7,97</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>CSL Behring GmbH</b></p>															
Rx	100%	<b>50,85</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>9,60</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>23,98</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>7,97</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
<p><b>Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>23,98</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>7,97</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>23,98</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>7,97</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Uprox XR:</b> tabl. o przedł. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>45,76</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>13,74</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>45,76</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>13,74</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych</b></p>															
Rx	100%	<b>23,98</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>7,97</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>45,76</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>13,74</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
<p><b>Tamiron:</b> kaps. o przedł. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>16,49</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>16,49</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Uprox XR:</b> tabl. o przedł. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 60 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>66,83</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>18,80</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>66,83</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>18,80</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Pamifos®:</b> inf. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] <b>30 mg</b> - 2 fiol. + 2 rozp. szkło</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>213,03</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>7,63</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>213,03</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>7,63</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.						
Rx	100%	<b>16,49</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>66,83</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>18,80</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>213,03</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>7,63</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
<p><b>Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> W: Objawy ze strony dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>23,98</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>7,97</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>23,98</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>7,97</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Uprox XR:</b> tabl. o przedł. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 90 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>66,83</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>18,80</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>66,83</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>18,80</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Pamifos®:</b> inf. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] <b>60 mg</b> - 1 fiol. + rozp.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>213,03</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>7,63</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>213,03</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>7,63</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.						
Rx	100%	<b>23,98</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>7,97</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>66,83</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>18,80</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>213,03</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>7,63</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
<p><b>TamisPras:</b> tabl. o przedł. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>24,34</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>8,33</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>24,34</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>8,33</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Uronezryl:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>27,24</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>3,72</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>27,24</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>3,72</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Pamifos®:</b> inf. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] <b>90 mg</b> - 1 fiol. + rozp.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>312,90</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>312,90</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.						
Rx	100%	<b>24,34</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>8,33</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>27,24</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>3,72</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>312,90</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
<p><b>Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>19,96</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>3,95</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>19,96</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>3,95</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> W: Produkt leczniczy, 5 mg jest wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) w celu zmniejszenia częstości występowania ostrego zatrzymania moczu oraz konieczności leczenia chirurgicznego, w tym przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomii.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>16,35</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>16,35</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Pamidronate disodium (1)Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych (2)Pacjenci 65+</b> W: Leczenie stanów związanych z zwiększoną aktywnością osteoklastów: przerzutów nowotworowych do kości (z przewagą procesów litycznych) i szpiczaka mnogiego, hiperkalcemii w przebiegu chorób nowotworowych, choroby Pageta kości.</p>															
Rx	100%	<b>19,96</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>3,95</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>16,35</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
<p><b>Tamoptim:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>37,71</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>6,40</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>37,71</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>6,40</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Urostad 0,4 mg - (IR):</b> kaps. o przedł. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>16,35</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>16,35</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Przewlekła choroba nerek (stadium 3 i 4, z albuminurią) w przebiegu cukrzycy typu 2, u dorosłych pacjentów leczonych insuliną</b></p>															
Rx	100%	<b>37,71</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>6,40</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>16,35</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
<p><b>Tamoptim:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 60 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>54,74</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>9,60</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>54,74</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>9,60</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>27,70</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>5,96</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>27,70</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>5,96</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Kerendia:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 14 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>143,72</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%(1)</td><td><b>43,12</b></td></tr> </table>	Rx	100%	<b>143,72</b>		30%(1)	<b>43,12</b>									
Rx	100%	<b>54,74</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>9,60</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>27,70</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>5,96</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>143,72</b>																																	
	30%(1)	<b>43,12</b>																																	
<p><b>Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> W: Objawy ze strony dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>16,35</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>16,35</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Zasterid®:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 28 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>27,70</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>5,96</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>27,70</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>5,96</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>▼Kerendia:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>X</b></td></tr> </table>	Rx	100%	<b>X</b>												
Rx	100%	<b>16,35</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>27,70</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>5,96</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>X</b>																																	
<p><b>Tamsigier:</b> tabl. o przedł. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>16,35</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>16,35</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> W: Lek jest wskazany w leczeniu łagodnego rozrostu gruczołu krokowego, w celu: złagodzenia objawów, zmniejszenia ryzyka wystąpienia ostrego zatrzymania moczu, zmniejszenia ryzyka konieczności przeprowadzenia leczenia operacyjnego, w tym przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (TURP) i prostatektomii. Lek powoduje zmniejszenie powiększonego gruczołu krokowego, usprawnia przepływ moczu oraz zmniejsza objawy związane z rozrostem gruczołu krokowego. Produkt leczniczy należy stosować u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>16,35</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>16,35</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Kerendia:</b> tabl. powł. <b>20 mg</b> - 14 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>143,72</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%(1)</td><td><b>43,12</b></td></tr> </table>	Rx	100%	<b>143,72</b>		30%(1)	<b>43,12</b>									
Rx	100%	<b>16,35</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>16,35</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>143,72</b>																																	
	30%(1)	<b>43,12</b>																																	
<p><b>Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>24,84</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>8,83</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>24,84</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>8,83</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Zoxon® 1:</b> tabl. <b>1 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>12,77</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%(1)</td><td><b>9,41</b></td></tr> <tr><td></td><td>Dz<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td><b>11,17</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>12,77</b>		30%(1)	<b>9,41</b>		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	<b>11,17</b>		S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Kerendia:</b> tabl. powł. <b>20 mg</b> - 28 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>190,78</b></td></tr> </table>	Rx	100%	<b>190,78</b>						
Rx	100%	<b>24,84</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>8,83</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>12,77</b>																																	
	30%(1)	<b>9,41</b>																																	
	Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
	R <sup>(3)</sup>	<b>11,17</b>																																	
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>190,78</b>																																	
<p><b>Tamsudil:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>24,84</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>8,83</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>24,84</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>8,83</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Zoxon® 2:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>17,61</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%(1)</td><td><b>10,88</b></td></tr> <tr><td></td><td>Dz<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td><b>11,20</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>17,61</b>		30%(1)	<b>10,88</b>		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	<b>11,20</b>		S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Finerenone (1)Przewlekła choroba nerek (stadium 3 i 4, z albuminurią) w przebiegu cukrzycy typu 2, u dorosłych pacjentów leczonych insuliną</b> W: Produkt jest wskazany w leczeniu przewlekłej choroby nerek (z albuminurią) powiązanej z cukrzycą typu 2, u dorosłych. Wyniki badań dotyczących zdarzeń nerkowych i sercowo-naczyniowych, szczegółowo patrz ChPL.</p>									
Rx	100%	<b>24,84</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>8,83</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>17,61</b>																																	
	30%(1)	<b>10,88</b>																																	
	Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
	R <sup>(3)</sup>	<b>11,20</b>																																	
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																	
<p><b>Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>17,94</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>17,94</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Zoxon® 4:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>23,97</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%(1)</td><td><b>10,52</b></td></tr> <tr><td></td><td>Dz<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td><b>7,96</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>23,97</b>		30%(1)	<b>10,52</b>		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	<b>7,96</b>		S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Przewlekła choroba nerek u dorosłych pacjentów z eGFR &lt; 60 ml/min/1,73m<sup>2</sup>, albuminurią lub białkomoczem oraz leczonych terapią opartą na ACE-i/ARB nie krócej niż 4 tygodnie lub z przeciwwskazaniami do tych terapii</b></p>									
Rx	100%	<b>17,94</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>23,97</b>																																	
	30%(1)	<b>10,52</b>																																	
	Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
	R <sup>(3)</sup>	<b>7,96</b>																																	
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																	
<p><b>Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>15,80</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>15,80</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Zoxon® 4:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 90 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>68,02</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%(1)</td><td><b>27,68</b></td></tr> <tr><td></td><td>Dz<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td><b>19,99</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>68,02</b>		30%(1)	<b>27,68</b>		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	<b>19,99</b>		S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Forxiga:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>182,00</b></td></tr> </table>	Rx	100%	<b>182,00</b>						
Rx	100%	<b>15,80</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>68,02</b>																																	
	30%(1)	<b>27,68</b>																																	
	Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
	R <sup>(3)</sup>	<b>19,99</b>																																	
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>182,00</b>																																	
<p><b>Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>24,10</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>8,09</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>24,10</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>8,09</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Doxazosin (1)W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samoistnego nadciśnienia tętniczego; objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). <b>WP:</b> Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; neurogena dysfunkcja pecherza u dzieci do 18 rż.; nieneurogena dysfunkcja pecherza u dzieci do 18 rż. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Przerost gruczołu krokowego (4)Pacjenci 65+ (5)W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samoistnego nadciśnienia tętniczego; objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). <b>WP:</b> Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>24,10</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>8,09</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>24,10</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>8,09</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Forxiga:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>154,00</b></td></tr> </table>	Rx	100%	<b>154,00</b>												
Rx	100%	<b>24,10</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>8,09</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>24,10</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>8,09</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>154,00</b>																																	
<p><b>Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>17,94</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>17,94</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Zoxon® 4:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 90 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>68,02</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%(1)</td><td><b>27,68</b></td></tr> <tr><td></td><td>Dz<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(3)</sup></td><td><b>19,99</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>68,02</b>		30%(1)	<b>27,68</b>		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	<b>19,99</b>		S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Forxiga:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>161,09</b></td></tr> <tr><td></td><td>30%(1)</td><td><b>48,33</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>161,09</b>		30%(1)	<b>48,33</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Rx	100%	<b>17,94</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>68,02</b>																																	
	30%(1)	<b>27,68</b>																																	
	Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
	R <sup>(3)</sup>	<b>19,99</b>																																	
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																	
Rx	100%	<b>161,09</b>																																	
	30%(1)	<b>48,33</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	
<p><b>Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+</b> W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>24,10</b></td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(1)</sup></td><td><b>8,09</b></td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	<b>24,10</b>		R <sup>(1)</sup>	<b>8,09</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Przerwywanie ostrego, zagrażającego życiu ataku wrodzonego obrzęku naczyńioruchowego obejmującego gardło, krtani lub jamę brzuszną; przedzabiegowe zapobieganie stanom ostrym wrodzonego obrzęku naczyńioruchowego (zabiegi stomatologiczne, zabiegi na twarzoczaszce, zabiegi chirurgiczne, zabiegi diagnostyczne z użyciem instrumentów, poród)</b></p>	<p><b>Dapagliflozin (1)Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c ≥ 7,5% oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie innych narządów obejmujące oprócz: białkomoczu lub przestojem lewej komory lub rinitopatii, lub 3) obecność 3 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej: wiek ≥ 55 lat dla mężczyzn, ≥ 60 lat dla kobiet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu, otyłość. Przewlekła choroba nerek u dorosłych pacjentów z eGFR &lt; 60 ml/min/1,73m<sup>2</sup>, albuminurią lub białkomoczem oraz leczonych terapią opartą na ACE-i/ARB nie krócej niż 4 tygodnie lub z przeciwwskazaniami do tych terapii. Przewlekła niewydolność serca u dorosłych pacjentów z LVEF ≥ 2% oraz utrzymującymi się objawami choroby w klasie II-IV NY-HA- pomimo zastosowania terapii opartej na ACE(i) (lub ARB/ARNi) i leków z grupy β-adrenolityków oraz jeśli wskazane antagonistach receptora mineralokortykoidów (z frakcją wyrzutową z LVEF ≤ 40%). W- pomimo zastosowania terapii opartej na ACE(i) (lub ARB/ARNi) i leków z grupy β-adrenolityków oraz jeśli wskazane diuretykami. Zdarzeń w obrębie układu sercowo-naczyniowego i nerwowego analizowanych w populacji, szczegółowo patrz ChPL. <b>Niewydolność serca.</b> Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych w leczeniu objawowej przewlekłej niewydolności serca. <b>Przewlekła choroba nerek.</b> Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych w leczeniu przewlekłej choroby nerek.</b></p>																								
Rx	100%	<b>24,10</b>																																	
	R <sup>(1)</sup>	<b>8,09</b>																																	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																	



METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL

**METRONIDAZOL**  
POLPHARMA  
Metronidazolium

**ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM**

▼ <b>Jardiance®</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. <b>nowosc</b>	Rx	100%	172,95
		30% <sup>(1)</sup>	51,89
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

▼ **Jardiance®**: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt.

**Empagliflozin (1)** Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c  $\geq 7,5\%$  oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie innych narządów objawiające się poprzez: białkomocz lub przestawienie lewej komory lub retinopatię, lub 3) obecność 3 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej: wiek  $\geq 55$  lat dla mężczyzn,  $\geq 60$  lat dla kobiet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu, otyłość. Przewlekła choroba nerek u dorosłych pacjentów z eGFR  $< \text{ml/min/1,73m}^2$ , albuminuria lub białkomoczem oraz leczonych terapią opartą na ACE-i/ARB nie kroczącej niż 4 tygodnie lub z przeciwwskazaniami do tych terapii, Przewlekła niewydolność serca u dorosłych pacjentów z LVEF  $\geq 2\%$  oraz utrzymującymi się objawami choroby w klasie II-IV NYHA - pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i lekach z grupy  $\beta$ -adrenolityków oraz jeśli wskazane antagonistów receptora mineralokortykoidów (z frakcją wyrzutową z LVEF  $\leq 40\%$ ) lub - pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i lekach z grupy  $\beta$ -adrenolityków oraz jeśli wskazane diuretykach (z frakcją wyrzutową z LVEF 41-50%) (2) Pacjenci 65+

**W: Cukrzyca typu 2.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 10 lat i starszych w leczeniu niewystarczająco kontrolowanej cukrzycy typu 2 łącznie z dietą i aktywnością fizyczną; w monoterapii, kiedy nie można stosować metforminy z powodu jej nietolerancji; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy. Wyniki badań dotyczące różnych skojarzeń terapii, wpływu na kontrolę glikemii, zdarzenia sercowo-naczyniowe i nerkowe oraz badane populacje, patrz ChPL. **Niewydolność serca.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu objawowej przewlekłej niewydolności serca. **Przewlekła choroba nerek.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu przewlekłej choroby nerek. Boehringer Ingelheim

**Przewlekła niewydolność serca u dorosłych pacjentów z LVEF  $\geq 2\%$  oraz utrzymującymi się objawami choroby w klasie II-IV NYHA - pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i lekach z grupy adrenolityków oraz jeśli wskazane antagonistach receptora mineralokortykoidów (z frakcją wyrzutową LVEF  $\leq 40\%$ ) lub - pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i lekach z grupy  $\beta$ -adrenolityków oraz jeśli wskazane diuretykach (z frakcją wyrzutową z LVEF 41-50%)**

Forxiga: tabl. powł. <b>5 mg</b> - 30 szt.	Rx	100%	182,00
Forxiga: tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	154,00
		100%	161,09
		30% <sup>(1)</sup>	48,33
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

▼ **Jardiance®**: tabl. powł. **10 mg** - 28 szt. **nowosc**

▼ **Jardiance®**: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt.

**Dapagliflozin (1)** Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c  $\geq 7,5\%$  oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie innych narządów objawiające się poprzez: białkomocz lub przestawienie lewej komory lub retinopatię, lub 3) obecność 3 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej: wiek  $\geq 55$  lat dla mężczyzn,  $\geq 60$  lat dla kobiet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu, otyłość. Przewlekła choroba nerek u dorosłych pacjentów z eGFR  $< \text{ml/min/1,73m}^2$ , albuminuria lub białkomoczem oraz leczonych terapią opartą na ACE-i/ARB nie kroczącej niż 4 tygodnie lub z przeciwwskazaniami do tych terapii, Przewlekła niewydolność serca u dorosłych pacjentów z LVEF  $\geq 2\%$  oraz utrzymującymi się objawami choroby w klasie II-IV NYHA - pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i lekach z grupy  $\beta$ -adrenolityków oraz jeśli wskazane antagonistów receptora mineralokortykoidów (z frakcją wyrzutową z LVEF  $\leq 40\%$ ) lub - pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i lekach z grupy  $\beta$ -adrenolityków oraz jeśli wskazane diuretykach (z frakcją wyrzutową z LVEF 41-50%) (2) Pacjenci 65+

**W: Cukrzyca typu 2.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 10 lat i starszych w leczeniu niewystarczająco kontrolowanej cukrzycy typu 2, jako leczenie wspomagające dietę i ćwiczenia fizyczne; w monoterapii, gdy stosowanie metforminy nie jest właściwe ze względu na brak tolerancji; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi przyjmowanymi w leczeniu cukrzycy typu 2. Wyniki badań dotyczące terapii skojarzonych, wpływu na kontrolę glikemii, zdarzeń w obrębie układu sercowo-naczyniowego i nerkowego analizowanych populacji, szczegóły patrz ChPL. **Niewydolność serca.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych w leczeniu objawowej przewlekłej niewydolności serca. **Przewlekła choroba nerek.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych w leczeniu przewlekłej choroby nerek. AstraZeneca

▼ <b>Jardiance®</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. <b>nowosc</b>	Rx	100%	172,95
		30% <sup>(1)</sup>	51,89
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

▼ **Jardiance®**: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt.

**Empagliflozin (1)** Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c  $\geq 7,5\%$  oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie innych narządów objawiające się poprzez: białkomocz lub przestawienie lewej komory lub retinopatię, lub 3) obecność 3 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej: wiek  $\geq 55$  lat dla mężczyzn,  $\geq 60$  lat dla kobiet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu, otyłość. Przewlekła choroba nerek u dorosłych pacjentów z eGFR  $< \text{ml/min/1,73m}^2$ , albuminuria lub białkomoczem oraz leczonych terapią opartą na ACE-i/ARB nie kroczącej niż 4 tygodnie lub z przeciwwskazaniami do tych terapii, Przewlekła niewydolność serca u dorosłych pacjentów z LVEF  $\geq 2\%$  oraz utrzymującymi się objawami choroby w klasie II-IV NYHA - pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i lekach z grupy  $\beta$ -adrenolityków oraz jeśli wskazane antagonistów receptora mineralokortykoidów (z frakcją wyrzutową z LVEF  $\leq 40\%$ ) lub - pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i lekach z grupy  $\beta$ -adrenolityków oraz jeśli wskazane diuretykach (z frakcją wyrzutową z LVEF 41-50%) (2) Pacjenci 65+

**W: Cukrzyca typu 2.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 10 lat i starszych w leczeniu niewystarczająco kontrolowanej cukrzycy typu 2 łącznie z dietą i aktywnością fizyczną; w monoterapii, kiedy nie można stosować metforminy z powodu jej nietolerancji; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy. Wyniki badań dotyczące różnych skojarzeń terapii, wpływu na kontrolę glikemii, zdarzenia sercowo-naczyniowe i nerkowe oraz badane populacje, patrz ChPL. **Niewydolność serca.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu objawowej przewlekłej niewydolności serca. **Przewlekła choroba nerek.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu przewlekłej choroby nerek. Boehringer Ingelheim

▼ <b>Jardiance®</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. <b>nowosc</b>	Rx	100%	172,95
		30% <sup>(1)</sup>	51,89
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

▼ **Jardiance®**: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt.

**Empagliflozin (1)** Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c  $\geq 7,5\%$  oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie innych narządów objawiające się poprzez: białkomocz lub przestawienie lewej komory lub retinopatię, lub 3) obecność 3 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej: wiek  $\geq 55$  lat dla mężczyzn,  $\geq 60$  lat dla kobiet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu, otyłość. Przewlekła choroba nerek u dorosłych pacjentów z eGFR  $< \text{ml/min/1,73m}^2$ , albuminuria lub białkomoczem oraz leczonych terapią opartą na ACE-i/ARB nie kroczącej niż 4 tygodnie lub z przeciwwskazaniami do tych terapii, Przewlekła niewydolność serca u dorosłych pacjentów z LVEF  $\geq 2\%$  oraz utrzymującymi się objawami choroby w klasie II-IV NYHA - pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i lekach z grupy  $\beta$ -adrenolityków oraz jeśli wskazane antagonistów receptora mineralokortykoidów (z frakcją wyrzutową z LVEF  $\leq 40\%$ ) lub - pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i lekach z grupy  $\beta$ -adrenolityków oraz jeśli wskazane diuretykach (z frakcją wyrzutową z LVEF 41-50%) (2) Pacjenci 65+

**W: Cukrzyca typu 2.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 10 lat i starszych w leczeniu niewystarczająco kontrolowanej cukrzycy typu 2 łącznie z dietą i aktywnością fizyczną; w monoterapii, kiedy nie można stosować metforminy z powodu jej nietolerancji; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy. Wyniki badań dotyczące różnych skojarzeń terapii, wpływu na kontrolę glikemii, zdarzenia sercowo-naczyniowe i nerkowe oraz badane populacje, patrz ChPL. **Niewydolność serca.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu objawowej przewlekłej niewydolności serca. **Przewlekła choroba nerek.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu przewlekłej choroby nerek. Boehringer Ingelheim

**Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstotścią akcji serca  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane**

▼ <b>Bixebra</b> : tabl. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	84,72
		R <sup>(1)</sup>	17,61
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

▼ **Bixebra**: tabl. **7,5 mg** - 56 szt. ◆

**Ivabradine (1)** Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstotścią akcji serca  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+

**W: Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej.** Ivabradyna jest wskazana w leczeniu objawowym przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwinną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstotścią akcji serca  $\geq 70$  uderzeń/min. Ivabradyna jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania  $\beta$ -adrenolityków lub w skojarzeniu z  $\beta$ -adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki  $\beta$ -adrenolityku. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Ivabradyna jest wskazana w przewlekłej niewydolności serca II do IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstotność akcji serca wynosi  $\geq 75$  uderzeń/min., w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

▼ <b>Bixebra - (IR)</b> : tabl. powł. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	73,25
		R <sup>(1)</sup>	6,14
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

▼ **Bixebra - (IR)**: tabl. powł. **7,5 mg** - 56 szt. ◆

▼ <b>Bixebra - (IR)</b> : tabl. powł. <b>7,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	105,46
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

▼ **Bixebra - (IR)**: tabl. powł. **7,5 mg** - 56 szt. ◆

▼ <b>Bixebra - (IR)</b> : tabl. powł. <b>7,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	105,46
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ivabradine (1)** Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstotścią akcji serca  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+

**W: Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej.** Ivabradyna jest wskazana w leczeniu objawowym przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwinną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstotścią akcji serca  $\geq 70$  uderzeń/min. Ivabradyna jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania  $\beta$ -adrenolityków lub w skojarzeniu z  $\beta$ -adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki  $\beta$ -adrenolityku. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Ivabradyna jest wskazana w przewlekłej niewydolności serca II do IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstotność akcji serca wynosi  $\geq 75$  uderzeń/min., w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

▼ <b>Bixebra - (IR)</b> : tabl. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	73,22
		R <sup>(1)</sup>	6,11
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

▼ **Bixebra - (IR)**: tabl. **5 mg** - 56 szt. ◆

▼ <b>Bixebra - (IR)</b> : tabl. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	72,05
		R <sup>(1)</sup>	4,94
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

▼ **Bixebra - (IR)**: tabl. **7,5 mg** - 56 szt. ◆

▼ <b>Bixebra - (IR)</b> : tabl. <b>7,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	104,94
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ivabradine (1)** Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstotścią akcji serca  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+

**W: Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej.** Ivabradyna jest wskazana w leczeniu objawowym przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwinną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstotnością akcji serca  $\geq 70$  uderzeń/min. Ivabradyna jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania  $\beta$ -adrenolityków lub w skojarzeniu z  $\beta$ -adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki  $\beta$ -adrenolityku. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Ivabradyna jest wskazana w przewlekłej niewydolności serca II do IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstotność akcji serca wynosi  $\geq 75$  uderzeń/min., w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

▼ <b>Ivabradine Anpharm</b> : tabl. powł. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	83,37
		R <sup>(1)</sup>	16,26
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

▼ **Ivabradine Anpharm**: tabl. powł. **7,5 mg** - 56 szt. ◆

▼ <b>Ivabradine Anpharm</b> : tabl. powł. <b>7,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	121,89
		R <sup>(1)</sup>	19,63
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ivabradine (1)** Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstotścią akcji serca  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu

z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+

**W: Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej.** Ivabradyna jest wskazana w leczeniu objawowym przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwinną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstotnością akcji serca  $\geq 70$  uderzeń na minutę. Ivabradyna jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania  $\beta$ -adrenolityków lub w skojarzeniu z  $\beta$ -adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki  $\beta$ -adrenolityku. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Ivabradyna jest wskazana w przewlekłej niewydolności serca II do IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstotność akcji serca wynosi  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

▼ <b>Ivabradine Anpharm - (IR)</b> : tabl. powł. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	77,85
		R <sup>(1)</sup>	10,74
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

▼ **Ivabradine Anpharm - (IR)**: tabl. powł. **7,5 mg** - 56 szt. ◆

**Ivabradine (1)** Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstotnością akcji serca  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+

**W: Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej.** Ivabradyna jest wskazana w leczeniu objawowym przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwinną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstotnością akcji serca  $\geq 70$  uderzeń na minutę. Ivabradyna jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania  $\beta$ -adrenolityków lub w skojarzeniu z  $\beta$ -adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki  $\beta$ -adrenolityku. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Ivabradyna jest wskazana w przewlekłej niewydolności serca II do IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstotność akcji serca wynosi  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

▼ <b>Ivabradine Aurovitas</b> : tabl. powł. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	80,43
		R <sup>(1)</sup>	13,32
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

▼ **Ivabradine Aurovitas**: tabl. powł. **7,5 mg** - 56 szt. ◆

▼ <b>Ivabradine Aurovitas</b> : tabl. powł. <b>7,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	105,46
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ivabradine (1)** Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstotnością akcji serca  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+

**W: Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwinną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstotnością akcji serca  $\geq 70$  uderzeń na minutę. Produkt leczniczy jest wskazany: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania leków  $\beta$ -adrenolitycznych; lub w skojarzeniu z lekami  $\beta$ -adrenolitycznymi u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki leku  $\beta$ -adrenolitycznego. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Produkt leczniczy jest wskazany w przewlekłej niewydolności serca II do IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstotność akcji serca wynosi  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z lekiem  $\beta$ -adrenolitycznym lub gdy leczenie lekiem  $\beta$ -adrenolitycznym jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

▼ <b>Ivabradine Mylan</b> : tabl. powł. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	76,70
		R <sup>(1)</sup>	9,59
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

▼ **Ivabradine Mylan**: tabl. powł. **7,5 mg** - 56 szt. ◆

▼ <b>Ivabradine Mylan</b> : tabl. powł. <b>7,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	111,81
		R <sup>(1)</sup>	9,55
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ivabradine (1)** Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstotnością akcji serca  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+

**W: Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej.** Ivabradyna jest wskazana w leczeniu objawowym przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwinną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstotnością akcji serca  $\geq 70$  uderzeń na minutę. Ivabradyna jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania  $\beta$ -adrenolityków lub w skojarzeniu z  $\beta$ -adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki  $\beta$ -adrenolityku. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Ivabradyna jest wskazana w leczeniu przewlekłej niewydolności serca II do IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstotność akcji serca wynosi  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

▼ <b>Ivabradine Ranbaxy</b> : tabl. powł. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	68,69
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

przewlekłej niewydolności serca klasy II-IV wg klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstością akcji serca  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub jeśli leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

Ranbaxy o SUN PHARMA company	
Ivabradine Zentiva: tabl. powł. 5 mg - 56 szt. ♦	Rx 100% 68,69 R <sup>(1)</sup> 3,20 S <sup>(2)</sup> bezpl.
Ivabradine Zentiva: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt. ♦	Rx 100% 99,79 R <sup>(1)</sup> 3,20 S <sup>(2)</sup> bezpl.

**Ivabradine (1)** Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstością akcji serca  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane. (2) Pacjenci 65+

**W:** Ivabradyna jest wskazana w leczeniu objawowym przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwienną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstością akcji serca  $\geq 70$  uderzeń/minutę. Ivabradyna jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania  $\beta$ -adrenolityków lub w skojarzeniu z  $\beta$ -adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki  $\beta$ -adrenolityku. Ivabradyna jest wskazana w przewlekłej niewydolności serca klasy od II do IV wg klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstość akcji serca wynosi  $\geq 75$  uderzeń/minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

Zentiva	
▼Ivohart: tabl. powł. 5 mg - 56 szt. ♦	Rx 100% 81,01 R <sup>(1)</sup> 13,90 S <sup>(2)</sup> bezpl.
▼Ivohart: tabl. powł. 5 mg - 112 szt. ♦	Rx 100% 154,56 R <sup>(1)</sup> 17,93 S <sup>(2)</sup> bezpl.
▼Ivohart: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt. ♦	Rx 100% 118,27 R <sup>(1)</sup> 16,01 S <sup>(2)</sup> bezpl.
▼Ivohart: tabl. powł. 7,5 mg - 112 szt. ♦	Rx 100% 226,66 R <sup>(1)</sup> 21,71 S <sup>(2)</sup> bezpl.

**Ivabradine (1)** Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstością akcji serca  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane. (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt jest wskazany w leczeniu objawowym przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwienną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstością akcji serca  $\geq 70$  uderzeń na minutę. Lek jest wskazany: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania  $\beta$ -adrenolityków; lub w skojarzeniu z  $\beta$ -adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki  $\beta$ -adrenolityku. Produkt jest wskazany w przewlekłej niewydolności serca II do IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstość akcji serca wynosi  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

Bausch Health	
▼Raenom: tabl. powł. 5 mg - 56 szt. ♦	Rx 100% 72,12 R <sup>(1)</sup> 5,01 S <sup>(2)</sup> bezpl.
▼Raenom: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt. ♦	Rx 100% 104,94 R <sup>(1)</sup> 3,20 S <sup>(2)</sup> bezpl.

**Ivabradine (1)** Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstością akcji serca  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane. (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej. Ivabradyna jest wskazana w leczeniu objawowym przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwienną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstością akcji serca  $\geq 70$  uderzeń/minutę. Ivabradyna jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania  $\beta$ -adrenolityków; lub w skojarzeniu z  $\beta$ -adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki  $\beta$ -adrenolityku. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Ivabradyna jest wskazana w przewlekłej niewydolności serca II do IV stopnia wg klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstość akcji serca wynosi  $\geq 75$  uderzeń/minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub gdy leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

**Przewlekła obturacyjna choroba płuc**

Gedeon Richter	
Airbufo Forspiro: prosz. do inhal. 160/4,5 $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx 100% 59,90 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 16,11 S <sup>(4)</sup> bezpl.
Airbufo Forspiro: prosz. do inhal. 160/4,5 $\mu$ g/dawkę - 2 inhal. (120 dawkę)	Rx 100% 109,69 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 18,90 S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Airbufo Forspiro:** prosz. do inhal. 320/9  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

Rx	100% 110,84 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 20,05 S <sup>(4)</sup> bezpl.
----	---

**Budesonide + Formoterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Astma. Produkt leczniczy jest wskazany w systematycznym leczeniu astmy u dorosłych i młodzieży (w wieku co najmniej 12 lat), u których właściwe jest jednocześnie stosowanie wziewnego glikokortykosteroidu i długo działającego agonisty receptorów  $\beta_2$ -adrenergicznych, gdy: leczenie wziewnymi glikokortykosteroidami i stosowanymi doraźnie krótko działającymi wziewnymi agonistami receptorów  $\beta_2$ -adrenergicznych nie zapewniło odpowiedniej kontroli objawów choroby lub stosowane osobno wziewne glikokortykosteroidy i długo działający agonisty receptorów  $\beta_2$ -adrenergicznych zapewniły odpowiednią kontrolę objawów choroby. **Przewlekła obturacyjna choroba płuc (POChP).** Stosowanie produktu jest wskazane w objawowym leczeniu dorosłych (w wieku co najmniej 18 lat) z POChP z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV<sub>1</sub>) <70% wartości należytnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostreniami choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela.

**AirFluSal Forspiro:** prosz. do inhal. 50/250  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

Rx	100% 87,87 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 12,75 S <sup>(4)</sup> bezpl.
----	--

**AirFluSal Forspiro:** prosz. do inhal. 50/500  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

Rx	100% 104,54 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 13,75 S <sup>(4)</sup> bezpl.
----	---

**Fluticasone propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest leczenie skojarzone długo działającym  $\beta_2$ -mimetykiem i wziewnym kortykosteroidem u: pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli objawów astmy stosując kortykosteroid wziewny i stosowany doraźnie wziewny krótko działający  $\beta_2$ -mimetyk lub pacjentów, u których uzyskano kontrolę objawów astmy stosując zarówno kortykosteroid wziewny, jak i długo działający  $\beta_2$ -mimetyk. **POChP.** Produkt leczniczy wskazany jest do objawowego leczenia pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należytnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostreniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.

**AirFluSal Forspiro - (IR):** prosz. do inhal. 50/250  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

Rx	100% 87,41 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 12,29 S <sup>(4)</sup> bezpl.
----	--

**Fluticasone propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest leczenie skojarzone długo działającym  $\beta_2$ -mimetykiem i wziewnym kortykosteroidem u: pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli objawów astmy stosując kortykosteroid wziewny i stosowany doraźnie wziewny krótko działający  $\beta_2$ -mimetyk lub pacjentów, u których uzyskano kontrolę objawów astmy stosując zarówno kortykosteroid wziewny, jak i długo działający  $\beta_2$ -mimetyk. **POChP.** Produkt leczniczy wskazany jest do objawowego leczenia pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należytnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostreniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.

**AirFluSal Forspiro - (IR):** prosz. do inhal. 50/250  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

Rx	100% 85,30 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 10,18 S <sup>(4)</sup> bezpl.
----	--

**Fluticasone propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest leczenie skojarzone długo działającym  $\beta_2$ -mimetykiem i wziewnym kortykosteroidem u: pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli objawów astmy stosując kortykosteroid wziewny i stosowany doraźnie wziewny krótko działający  $\beta_2$ -mimetyk lub pacjentów, u których uzyskano kontrolę objawów astmy stosując zarówno kortykosteroid wziewny, jak i długo działający  $\beta_2$ -mimetyk. **POChP.** Produkt leczniczy wskazany jest do objawowego leczenia pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należytnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostreniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.

**Airmar:** aerozol inhalacyjny [roztw.] 100  $\mu$ g + 6  $\mu$ g/dawkę - 1 poj. po 120 daw.

Rx	100% 89,09 C <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 3,20 S <sup>(4)</sup> bezpl.
----	---

**Beclomethasone dipropionate + Formoterol fumarate dihydryd (1)** Kobiety w ciąży (2) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (3) Pacjenci 65+

**W:** Astma. Lek jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zaostrowania produktu złożonego (wziewnego kortykosteroidu i długo działającego  $\beta_2$ -agonisty): u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wziewnych oraz stosowanego doraźnie szybko działającego, wziewnego  $\beta_2$ -agonisty lub u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wziewnych, jak i długo działającego  $\beta_2$ -agonisty. **POChP.** Leczenie objawowe pacjentów z ciężką postacią przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POChP) (wartość FEV<sub>1</sub>: <50% wartości na-

leżnej) oraz nawracającymi w przeszłości zaostreniami, u których występują wyrażne objawy choroby pomimo regularnego leczenia długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela.

**Alvesco® 80:** aerozol inhal. [roztw.] 80  $\mu$ g/dawkę - 1 poj. (60 dawkę)

Rx	100% X C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 28,37 S <sup>(4)</sup> bezpl.
----	--

**Alvesco® 160:** aerozol inhal. [roztw.] 160  $\mu$ g/dawkę - 1 poj. (60 dawkę)

Rx	100% X C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 12,80 S <sup>(4)</sup> bezpl.
----	--

**Ciclesonide (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie przewlekłej astmy oskrzelowej u osób dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych).

**Asaris:** prosz. do inhal. 100/50  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

Rx	100% 71,96 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 3,22 S <sup>(4)</sup> bezpl.
----	---

**Asaris:** prosz. do inhal. 100/50  $\mu$ g/dawkę - 3 inhal. (60 dawkę)

Rx	100% 199,27 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 3,20 S <sup>(4)</sup> bezpl.
----	--

**Asaris:** prosz. do inhal. 250/50  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

Rx	100% 90,16 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 15,04 S <sup>(4)</sup> bezpl.
----	--

**Asaris:** prosz. do inhal. 250/50  $\mu$ g/dawkę - 3 inhal. (60 dawkę)

Rx	100% 237,65 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 10,68 S <sup>(4)</sup> bezpl.
----	---

**Asaris:** prosz. do inhal. 500/50  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

Rx	100% 106,83 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 16,04 S <sup>(4)</sup> bezpl.
----	---

**Asaris:** prosz. do inhal. 500/50  $\mu$ g/dawkę - 3 inhal. (60 dawkę)

Rx	100% 291,16 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 18,80 S <sup>(4)</sup> bezpl.
----	---

**Fluticasone propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Astma oskrzelowa. Lek jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego  $\beta_2$ -mimetyku i wziewnego kortykosteroidu: u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego  $\beta_2$ -mimetyku, stosowanego doraźnie, lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziewnym i długo działającym  $\beta_2$ -mimetykiem. Uwaga: produkt leczniczy w dawce: 100  $\mu$ g + 50  $\mu$ g, nie jest przeznaczony do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. **Przewlekła obturacyjna choroba płuc (POChP).** Lek w dawce: 500  $\mu$ g + 50  $\mu$ g, jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należytnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostreniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

**Asmenol:** tabl. powł. 10 mg - 28 szt.

Rx	100% 23,25 30% <sup>(1)</sup> 6,98 C <sup>(2)</sup> bezpl. DZ <sup>(3)</sup> bezpl. S <sup>(4)</sup> bezpl.
----	---

**Montelukast (1)** Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest stosowany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym nasileniu, u których efekty leczenia wziewnymi kortykosteroidami i stosowanymi doraźnie krótko działającymi  $\beta_2$ -agonistami są niezadowalające. U pacjentów w wieku 2-14 lat produkt może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym nasileniu, u których w ostatnim okresie nie obserwowano ciężkich napadów astmy wymagających stosowania doustnych kortykosteroidów, oraz u pacjentów, którym nie są w stanie stosować kortykosteroidów wziewnych. U pacjentów w wieku od 15 lat z astmą, u których produkt jest stosowany w leczeniu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt jest też stosowany w zapobieganiu astmie, w której skurcz oskrzeli wywołany jest głównie przez wysiłki fizyczne. Wszystkie informacje dotyczące produktu - o ile nie jest wyraźnie zaznaczone inaczej - odnoszą się zarówno do produktu w postaci tabl. do rozgryzania i z lécia 4 i 5 mg, jak również do produktu w postaci tabl. powł. 10 mg.



## W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.Sumamigren  
Sumatriptanum

Asmetic: prosz. do inhalacji 50 µg/dawkę - 1 inhal. 60 dawek	Rx	100%	62,36
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,40
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

W: Salmeterol jest selektywnym agonistą receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i POChP. W astmie wskazany jest u pacjentów leczonych wzmocnionymi kortykosteroidami (w tym u pacjentów z dusznością nocną i dusznością poranną), którzy wymagają stosowania dużodziałającego agonisty receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego zgodnie z aktualnie obowiązującymi zaleceniami dotyczącymi leczenia. Lek nie zastępuje kortykosteroidów stosowanych doustnie lub wziewnie. Po rozpoczęciu leczenia produktem, leczenie kortykosteroidami powinno być kontynuowane, nie należy przerywać stosowania kortykosteroidów ani zmniejszać ich dawki bez zalecenia lekarza. Polfarmex

Astmodil: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.	Rx	100%	15,46
		30% <sup>(1)</sup>	8,95
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Astmodil: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	18,82
		30% <sup>(1)</sup>	10,68
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Astmodil: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. (blister)	Rx	100%	27,02
		30% <sup>(1)</sup>	10,75
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Astmodil: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	27,02
		30% <sup>(1)</sup>	10,75
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

W: Dawka 4 mg. Preparat jest stosowany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą łagodną lub umiarkowaną, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i, doraznie, stosowanych krótko działających β<sub>2</sub>-agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrafią stosować glikokortykosteroidów wziewnych. Preparat jest również wskazany u pacjentów w wieku od 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Dawka 5 mg. Preparat jest stosowany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 6-14 lat z astmą przewlekłą łagodną lub umiarkowaną, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i, doraznie, stosowanych krótko działających β<sub>2</sub>-agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Preparat może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 6-14 lat z astmą przewlekłą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrafią stosować glikokortykosteroidów wziewnych. Preparat jest również wskazany w zapobieganiu astmie, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Dawka 10 mg. Preparat jest stosowany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewlekłą łagodną lub umiarkowaną, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i, doraznie, stosowanych krótko działających β<sub>2</sub>-agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów z astmą oskrzelową, preparat stosowany w leczeniu astmy łagodnej jednocześnie objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Preparat jest również wskazany w zapobieganiu astmie, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Preparat jest przeznaczony dla osób dorosłych i młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Polfarmex

Atimos: aerozol wziewny 12 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100%	117,32
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,40
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Formoterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

W: Długotrwałe leczenie objawowe umiarkowanej lub ciężkiej przewlekłej astmy oskrzelowej u pacjentów wymagających regularnego leczenia rozszerzającego oskrzela w skojarzeniu z długotrwałym leczeniem przeciwzapalnym (glikokortykosteroidami wziewnymi i/lub doustnymi). Leczenie glikokortykosteroidami powinno być kontynuowane. Lek jest wskazany w łagodzeniu objawów wężenia oskrzeli u pacjentów z POChP. Chiesi Poland

Atrotil: aerozol inhal. [roztw.] 20 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek) ◆	Rx	100%	20,04
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,56
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Ipratropium bromide (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc WP: Mukowiscydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskineza rzęsek (4) Pacjenci 65+

W: Preparat jest wskazany jako produkt rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym stanów skurczowych oskrzeli w przewlekłej obturacyjnej chorobie płuc - POChP (obejmującej przewlekłe zapalenie oskrzeli i rozemę płuc) oraz w astmie oskrzelowej. Polpharma

Atrovent®: płyn do inhal. z nebulizatora 250 µg/ml - 1 but. 20 ml ◆	Rx	100%	15,21
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,39
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Ipratropium bromide (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc WP: Mukowiscydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskineza rzęsek (4) Pacjenci 65+

W: Roztwór do nebulizacji jest wskazany jako środek rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym stanów skurczowych oskrzeli w przewlekłej obturacyjnej chorobie płuc (POChP), obejmującej przewlekłe zapalenie oskrzeli i rozemę płuc oraz w astmie oskrzelowej. Boehringer Ingelheim

Atrovent® N: aerozol wziewny 20 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek) ◆	Rx	100%	20,05
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,57
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Ipratropium bromide (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc WP: Mukowiscydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskineza rzęsek (4) Pacjenci 65+

W: Aerozol inhalacyjny, roztwór jest wskazany jako środek rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym stanów skurczowych oskrzeli w przewlekłej obturacyjnej chorobie płuc (POChP), obejmującej przewlekłe zapalenie oskrzeli i rozemę płuc oraz w astmie oskrzelowej. Boehringer Ingelheim

Aurodisc: prosz. do inhal. 50/250 µg/dawkę - 1 inhal. 60 dawek	Rx	100%	85,27
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	10,15
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Aurodisc: prosz. do inhal. 50/100 µg/dawkę - 1 inhal. 60 dawek	Rx	100%	71,84
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Aurodisc: prosz. do inhal. 50/500 µg/dawkę - 1 inhal. 60 dawek	Rx	100%	103,95
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	13,16
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Fluticasone propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

W: Dawka 50/100 µg oraz 50/250 µg. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat. Astma oskrzelowa. Lek jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wziewnego kortykosteroidu: u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku stosowanego doraznie lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziewnym i długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem. Dawka 50/100 µg/dawkę nie jest przeznaczona do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. Dawka 50/500 µg. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat. Astma oskrzelowa. Lek jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wziewnego kortykosteroidu: u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku stosowanego doraznie lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziewnym i długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem. POChP. Lek jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60 % wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostrzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela. Aurovitas

BDS N: zaw. do nebulizacji 0,125 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	X
		100%	58,11
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

BDS N: zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	81,76
		30% <sup>(1)</sup>	24,65
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

BDS N: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	81,76
		30% <sup>(1)</sup>	24,65
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Budesonide (1) W:** Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu: astmy, gdy stosowanie inhalatorów ciśnieniowych lub proszkowych jest niewłaściwe, zespołu krupu - ostrego zapalenia krtań, tchawicy, oskrzeli - niezależnie od etiologii, wiążącego się z istotnym zwiększeniem górných dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącego do zaburzeń oddychania, zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POChP), gdy stosowanie budezonidu w postaci zawiesiny do nebulizacji jest uzasadnione. Produkt leczniczy NIE jest wskazany do stosowania w celu zmniejszenia objawów ostrego napadu astmy lub stanu astmatycznego i bezdechu. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+

Apotex Inc.

Benedil: zaw. do nebulizacji 0,125 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	66,26
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,35
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Benedil: zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	29,35
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,35
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Benedil: zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	58,80
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,89
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Benedil: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	40,06
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,89
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Benedil: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	81,66
		30% <sup>(1)</sup>	24,55
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Budesonide (1) W:** Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu: astmy, gdy stosowanie inhalatora ciśnieniowego lub inhalatora proszkowego jest niewłaściwe; zespołu krupu - ostrego zapalenia krtań, tchawicy i oskrzeli, niezależnie od etiologii, wiążącego się z istotnym zwiększeniem górných dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącego do zaburzeń oddychania, zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POChP), w przypadku gdy stosowanie budezonidu w postaci zawiesiny do nebulizacji jest uzasadnione. Produkt leczniczy NIE jest wskazany do łagodzenia ostrego napadu astmy lub stanów astmatycznych i bezdechu. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+

Berodual®: płyn do inhal. z nebulizatora (500/250 µg/ml) - 1 but. 20 ml	Rx	100%	30,33
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	23,51
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Fenoterol + Ipratropium bromide (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc WP: Mukowiscydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskineza rzęsek (4) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany jako środek rozszerzający oskrzela w zapobieganiu i leczeniu objawów przewlekłych schorzeń obturacyjnych dróg oddechowych z odwracalnym skurczem oskrzeli takich jak astma oskrzelowa oraz w szczególności przewlekłe zapalenie oskrzeli z rozemę lub bez rozemę płuc. U pacjentów z astmą oskrzelową lub POChP należy rozważyć jednocześnie leczenie przeciwzapalne kierując się obowiązującymi standardami leczenia tych chorób. Boehringer Ingelheim

Berodual® N: aerozol wziewny 50/21 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek)	Rx	100%	33,88
		30% <sup>(1)</sup>	19,85
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Fenoterol + Ipratropium bromide (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc WP: Mukowiscydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskineza rzęsek (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany jako środek rozszerzający oskrzela w zapobieganiu i leczeniu objawów przewlekłych schorzeń obturacyjnych dróg oddechowych z odwracalnym skurczem oskrzeli takich jak: astma oskrzelowa oraz w szczególności przewlekłe zapalenie oskrzeli z rozemę lub bez rozemę płuc. U pacjentów z astmą oskrzelową lub POChP należy rozważyć jednocześnie leczenie przeciwzapalne kierując się obowiązującymi standardami leczenia tych chorób. Boehringer Ingelheim

Budesonide Easyhaler 100: prosz. do inhal. 100 µg/dawkę - 1 inhal. (200 dawek - zestaw startowy)	Rx	100%	51,96
		30% <sup>(1)</sup>	30,61
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Budesonide Easyhaler 200: prosz. do inhal. 200 µg/dawkę - 1 inhal. (200 dawek - zestaw startowy)	Rx	100%	77,81
		30% <sup>(1)</sup>	35,11
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Budesonide Easyhaler 400: prosz. do inhal. 400 µg/dawkę - 1 inhal. (100 dawek - zestaw startowy)	Rx	100%	65,74
		30% <sup>(1)</sup>	23,04
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Budesonide (1)** Tylko we wskazaniach pozarejestrowanych WP: Wirusowe zapalenie krtań u dzieci do 18 rż. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+

W: Łagodna, umiarkowana lub ciężka przewlekła astma. Uwaga: nie należy stosować produktu leczniczego w ostrym napadzie astmy. Orion Corporation



# ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



<b>Budezonid LEK-AM:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>200 µg/dawkę</b> - 60 szt.	Rx	100% <b>26,28</b>
		30% <sup>(1)</sup> <b>13,47</b>
		C <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		R <sup>(3)</sup> <b>11,18</b>
<b>Budezonid LEK-AM:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>200 µg/dawkę</b> - 120 szt.	Rx	100% <b>49,95</b>
		30% <sup>(1)</sup> <b>24,33</b>
		C <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		R <sup>(3)</sup> <b>16,55</b>
<b>Budezonid LEK-AM:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>400 µg/dawkę</b> - 60 szt.	Rx	100% <b>49,95</b>
		30% <sup>(1)</sup> <b>24,33</b>
		C <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		R <sup>(3)</sup> <b>16,55</b>
<b>Budezonid LEK-AM:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>400 µg/dawkę</b> - 120 szt.	Rx	100% <b>93,30</b>
		30% <sup>(1)</sup> <b>42,06</b>
		C <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		R <sup>(3)</sup> <b>26,50</b>
<b>Budesonide (1)</b> Tylko we wskazaniach pozarejestacyjnych <b>WP:</b> Wirusowe zapalenie krtań u dzieci do 18 r. (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (5)Pacjenci 65+		
<b>Budair:</b> aerozol wziewny <b>200 µg/dawkę</b> - 1 poj. (200 dawkę + inhal.)	Rx	100% <b>65,74</b>
		30% <sup>(1)</sup> <b>23,04</b>
		C <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		R <sup>(3)</sup> <b>10,07</b>
<b>Budair:</b> aerozol wziewny <b>200 µg/dawkę</b> - 1 poj. (200 dawkę + inhal. Jet)	Rx	100% <b>65,74</b>
		30% <sup>(1)</sup> <b>23,04</b>
		C <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		R <sup>(3)</sup> <b>10,07</b>
<b>Budixone Neb:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,25 mg/ml</b> - 10 poj. 2 ml	Rx	100% <b>29,42</b>
		100% <b>58,23</b>
		R <sup>(3)</sup> <b>3,32</b>
		C <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Budixone Neb:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,25 mg/ml</b> - 20 poj. 2 ml	Rx	100% <b>3,32</b>
		R <sup>(3)</sup> <b>3,32</b>
		C <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		R <sup>(3)</sup> <b>3,32</b>
<b>Budixone Neb:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,5 mg/ml</b> - 10 poj. 2 ml	Rx	100% <b>37,02</b>
		100% <b>82,11</b>
		30% <sup>(1)</sup> <b>25,00</b>
		C <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Budixone Neb:</b> zaw. do nebulizacji <b>0,5 mg/ml</b> - 20 poj. 2 ml	Rx	100% <b>3,72</b>
		C <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		R <sup>(3)</sup> <b>3,72</b>
		S <sup>(5)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Budesonide (1)W:</b> Produkt w postaci zawiesiny do nebulizacji jest wskazany w leczeniu: astmy, gdy stosowanie inhalatora ciśnieniowego lub inhalatora proszkowego jest niewłaściwe, zespołu krup - ostrego zapalenia krtań, tchawicy i oskrzeli - niezależnie od etiologii, wiążącego się z istotnym zwiększeniem górných dróg oddechowych, duszności lub „szczekającym” kaszlem i wzdychającym do zaburzeń oddychania, zaostrenia POChP, w przypadku gdy stosowanie budezonidu w postaci zawiesiny do nebulizacji jest uzasadnione. Produkt leczniczy nie jest wskazany do łagodzenia ostrego napadu astmy lub stanów astmatycznych i bezdechu. (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (5)Pacjenci 65+ Adamed		
<b>Bufomix Easyhaler:</b> prosz. do inhal. <b>160/4,5 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (120 dawkę)	Rx	100% <b>127,96</b>
		C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
		DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		R <sup>(3)</sup> <b>37,17</b>
		S <sup>(5)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Bufomix Easyhaler:</b> prosz. do inhal. <b>320/9 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx	100% <b>113,27</b>
		C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
		DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		R <sup>(3)</sup> <b>22,48</b>
		S <sup>(5)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Budesonide + Formoterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>DuoResp Spiromax:</b> prosz. do inhal. <b>160/4,5 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (120 dawkę)	Rx	100% <b>121,20</b>
		C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
		DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		R <sup>(3)</sup> <b>30,41</b>
		S <sup>(5)</sup> <b>bezpł.</b>

lat i starszej) w regularnym leczeniu astmy w przypadkach, kiedy wskazane jest zastosowanie leczenia skojarzonego (wziewny kortykosteroid i długo działający β <sub>2</sub> -mimetyk): u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi doraźnie β <sub>2</sub> -mimetykami nie zapewniają wystarczającej kontroli lub u pacjentów, u których wystarczającą kontrolę zapewniają zarówno wziewne kortykosteroidy, jak i długo działający β <sub>2</sub> -mimetyk. <b>POChP (przewłoka obturacyjna choroba płuc).</b> Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów w wieku 18 lat i starszych w objawowym leczeniu przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POChP) z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV <sub>1</sub> ) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostreniami choroby w wywiadzie, pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.		
<b>Combaterol:</b> aerozol inhal. [zaw.] <b>125/25 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawkę)	Rx	100% <b>96,94</b>
		C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
		DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		R <sup>(3)</sup> <b>21,82</b>
		S <sup>(5)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Combaterol:</b> aerozol inhal. [zaw.] <b>250/25 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawkę)	Rx	100% <b>115,46</b>
		C <sup>(1)</sup> <b>bezpł.</b>
		DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>
		R <sup>(3)</sup> <b>24,67</b>
		S <sup>(5)</sup> <b>bezpł.</b>
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		
<b>Fluticasone propionate + Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+		



Flixotide® Dysk: prosz. do inhal. 500 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawek)	100%	105,24
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	49,57
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Fluticason propionate** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W: Dawka 50 µg, 100 µg, 250 µg i 500 µg.** Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy jest wskazany zapobiegawczo: u dorosłych: astma łagodna - u pacjentów, którzy wymagają codziennego objawowego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela; astma umiarkowana - niestabilna lub nasilająca się astma, mimo regularnego stosowania leków zapobiegających napadom astmy lub tylko rozszerzających oskrzela; astma ciężka - u pacjentów z ciężką postacią przewlekłej astmy oskrzelowej oraz wymagających stosowania doustnych steroidów w celu opanowania objawów astmy. Rozpoczęcie wziewnego stosowania flutykazonu propionianu u wielu osób pozwala zmniejszyć dawki albo całkowicie odstawić steroidy stosowane doustnie; u dzieci wymagających zapobiegawczego podawania leków, włącznie z pacjentami nieskutecznie leczonymi innymi dostępnymi lekami stosowanymi zapobiegawczo. Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP). Flutykazonu propionian wskazany jest w leczeniu POChP, w skojarzeniu z długim działającym β<sub>2</sub>-agonistą, takim jak salmeterol. Do stosowania w tym wskazaniu odpowiednie są tylko produkty lecznicze, proszek do inhalacji o mocy 250 µg/dawkę inhalacyjną i 500 µg/dawkę inhalacyjną. **Dawka 2 mg/2 ml, 0,5 mg/2 ml. Dorośli i młodzież w wieku powyżej 16 lat:** zapobiegawczo, w ciężkiej postaci przewlekłej, u pacjentów wymagających stosowania dużych dawek steroidów wziewnych lub doustnych. Rozpoczęcie stosowania flutykazonu propionianu wziewnie u wielu osób pozwala zmniejszyć dawki albo całkowicie odstawić steroidy stosowane doustnie. **Dzieci w wieku 4-16 lat:** leczenie zaostrzenia astmy oskrzelowej.

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

Flurhinal: aerozol inhal. [zaw.] 125 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawek)	100%	34,91
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	7,61
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Flurhinal: aerozol inhal. [zaw.] 250 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawek)	100%	65,74
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	10,07
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Fluticason propionate** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy oskrzelowej u dorosłych oraz u młodzieży w wieku powyżej 16 lat. Produkt leczniczy jest również wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu ciężkiej przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POChP) w skojarzeniu z długim działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem (np. salmeterolem).

Fluticomb: aerozol inhal. [zaw.] 50/25 µg/dawkę - 1 inhal. (120 dawek)	100%	71,94
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	3,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Fluticomb: aerozol inhal. [zaw.] 125/25 µg/dawkę - 1 inhal. (120 dawek)	100%	87,86
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	12,74
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Fluticomb: aerozol inhal. [zaw.] 250/25 µg/dawkę - 1 inhal. (120 dawek)	100%	104,53
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	13,74
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Fluticason propionate + Salmeterol** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długiego działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku, stosowanego doraźnie lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziewnym i długim działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem.

Flutixon: prosz. do inhal. [kaps.] 125 µg/dawkę - 60 szt.	100%	42,68
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	15,38
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Flutixon: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 125 µg/dawkę - 120 szt.	100%	75,53
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	19,86
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Flutixon: prosz. do inhal. [kaps.] 250 µg/dawkę - 60 szt.	100%	75,87
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	20,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Flutixon: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 250 µg/dawkę - 120 szt.	100%	144,27
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	32,95
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Fluticason propionate** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Astma oskrzelowa. Lek jest wskazany u dorosłych w zapobiegawczym leczeniu: astmy łagodnej - u pacjentów, którzy wymagają codziennego objawowego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela, astmy umiarkowanej - niestabilna lub nasilająca się astma, mimo regularnego stosowania leków zapobiegających napadom astmy lub tylko rozszerzających oskrzela, astmy ciężkiej - u pacjentów z ciężką postacią przewlekłej astmy oskrzelowej oraz wymagających stosowania doustnych steroidów w celu opanowania objawów astmy. Rozpoczęcie stosowania propionianu flutykazonu u wielu osób pozwala zmniejszyć dawki steroidów stosowanych doustnie albo całkowicie je odstawić. **POChP.** Lek jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POChP.

Foradil®: prosz. do inhal. [kaps.] 12 µg/dawkę - 60 szt.	100%	61,26
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	6,30
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Foradil®: prosz. do inhal. [kaps.] 12 µg/dawkę - 180 szt.	100%	162,95
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	9,60
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Formoterol** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Zapobieganie i leczenie zżewienia oskrzeli u pacjentów z astmą oskrzelową, jako uzupełnienie terapii kortykosteroidami podawanymi wziewnie; zapobieganie skurczowi oskrzeli wywołanemu przez alergeny wziewne, zimne powietrze lub wysiłek fizyczny; zapobieganie i leczenie zżewienia oskrzeli u pacjentów z odwracalną lub nieodwracalną POChP, w tym z przewlekłym zapaleniem oskrzeli i rozmadną płuc. Wykazano, że lek poprawia jakość życia u pacjentów z POChP.

Forastimil®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 12 µg/dawkę - 60 szt.	100%	60,81
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	5,85
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Forastimil®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 12 µg/dawkę - 180 szt.	100%	116,28
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	6,40
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Formoterol (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+	100%	169,78
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	9,60
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Formoterol** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Formoterol jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu podtrzymującym kortykosteroidami wziewnymi, w leczeniu objawów obturacji oskrzeli oraz w zapobieganiu objawom wywołanym wysiłkiem u pacjentów z astmą, jeżeli leczenie kortykosteroidami jest niewystarczające. Formoterol jest również wskazany w leczeniu objawów obturacji oskrzeli u pacjentów z przewłoką obturacyjną choroba płuc (POChP). Zaleca się, aby leczenie produktem leczniczym rozpoczynał lekarz pulmonolog lub pediatra.

Formodul: aerozol inhal. [roztw.] (100 µg+ 6 µg)/dawkę - 1 poj. 180 dawek	100%	140,98
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	4,80
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Beclomethasone dipropionate + Formoterol fumarate dihydrate** (1) Kobiety w ciąży (2) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (3) Pacjenci 65+

**W:** Astma. Produkt leczniczy jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wziewnego kortykosteroidu i długiego działającego β<sub>2</sub>-agonisty); u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wziewnych oraz stosowanego doraźnie szybko działającego, wziewnego β<sub>2</sub>-agonisty lub; u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wziewnych, jak i długiego działającego β<sub>2</sub>-agonisty. **POChP.** Leczenie objawowe pacjentów z ciężką postacią przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POChP) (wartość FEV<sub>1</sub> <50% wartości należnej) oraz nawracającymi w przeszłości zaostrzeniami, u których występują wyraźne objawy choroby pomimo regularnego leczenia długim działającym lekiem rozszerzającym oskrzela.

Formoterol® Easyhaler®: prosz. do inhal. 12 µg/dawkę - 1 inhal. prosz. (120 dawek + opak. ochronne)	100%	117,35
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	7,43
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Formoterol** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Lek jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami, którzy wymagają również stosowania długiego działającego β<sub>2</sub>-mimetyku zgodnie z obecnie obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi leczenia. Lek jest również wskazany w celu zmniejszenia obturacji dróg oddechowych u pacjentów z POChP, którzy wymagają długotrwałego leczenia produktem rozszerzającym oskrzela.

Fostex: aerozol inhal. [roztw.] 100/6 µg/dawkę - 1 poj. (180 dawek)	100%	165,91
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	29,73
	R <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Fostex: aerozol inhal. [roztw.] 200/6 µg/dawkę - 1 poj. (180 dawek)**

**Formoterol + Beclomethasone dipropionate** (1) Kobiety w ciąży (2) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (3) Pacjenci 65+ (4) Astma

**W: Dawka (100 µg+ 6 µg)/dawkę.** Astma. Lek jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wziewnego kortykosteroidu i długiego działającego β<sub>2</sub>-agonisty); u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wziewnych oraz stosowanego doraźnie szybko działającego, wziewnego β<sub>2</sub>-agonisty lub u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wziewnych, jak i długiego działającego β<sub>2</sub>-agonisty. **POChP.** Leczenie objawowe pacjentów z ciężką postacią POChP (wartość FEV<sub>1</sub> <50% wartości należnej) oraz nawracającymi w przeszłości zaostrzeniami, u których występują wyraźne objawy choroby pomimo regularnego leczenia długim działającym lekiem rozszerzającym oskrzela. **Dawka (200 µg+ 6 µg)/dawkę.** Produkt leczniczy jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wziewnego kortykosteroidu i długiego działającego β<sub>2</sub>-agonisty); u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wziewnych oraz stosowanego doraźnie szybko działającego, wziewnego β<sub>2</sub>-agonisty lub u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wziewnych, jak i długiego działającego β<sub>2</sub>-agonisty. Produkt leczniczy jest przeznaczony do stosowania u dorosłych.

Chiesi Poland

Fostex Nexthaler: prosz. do inhal. 100/6 µg/dawkę - 1 inhal. 180 dawek	100%	165,91
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	67,22
	R <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Fostex Nexthaler: prosz. do inhal. 100/6 µg/dawkę - 1 inhal. 120 dawek	100%	X
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Fostex Nexthaler: prosz. do inhal. 100/6 µg/dawkę - 2 inhal. 180 dawek	100%	320,41
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	123,04
	R <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Formoterol + Beclomethasone dipropionate** (1) Astma, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci 65+

**W: Astma.** Lek jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wziewnego kortykosteroidu i długiego działającego β<sub>2</sub>-agonisty); u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wziewnych oraz stosowanego doraźnie krótko działającego β<sub>2</sub>-agonisty, lub u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wziewnych, jak i długiego działającego β<sub>2</sub>-agonisty. Produkt jest wskazany do stosowania u osób dorosłych. **POChP.** Leczenie objawowe pacjentów z ciężką postacią POChP (wartość FEV<sub>1</sub> <50% wartości należnej) oraz nawracającymi w przeszłości zaostrzeniami, u których występują wyraźne objawy choroby pomimo regularnego leczenia długim działającym lekiem rozszerzającym oskrzela.

Chiesi Farmaceutici

Ipratropium Inhaler: aerozol inhal. [roztw.] 20 µg/dawkę - poj. 200 dawek	100%	19,85
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	3,56
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Ipratropium bromide** (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc **WP:** Mukowicydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskineza rzęsek (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania w regularnym leczeniu odwracalnego skurczu oskrzeli związanego z przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP) i przewłoką astmą u dorosłych.

Milukante: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.	100%	15,46
	C <sup>(1)</sup>	8,06
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Milukante: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.	100%	19,27
	C <sup>(1)</sup>	10,02
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	bezpł.
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Montelukast** (1) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W: Dawka 4 mg.** Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających β<sub>2</sub>-agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych glikokortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować glikokortykosteroidów wziewnych. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Dawka 5 mg.** Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających β<sub>2</sub>-agonistów nie daje od-

Montelukast (1) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+	100%	117,35
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	7,43
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**W:** Lek jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami, którzy wymagają również stosowania długiego działającego β<sub>2</sub>-mimetyku zgodnie z obecnie obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi leczenia. Lek jest również wskazany w celu zmniejszenia obturacji dróg oddechowych u pacjentów z POChP, którzy wymagają długotrwałego leczenia produktem rozszerzającym oskrzela.

Orion Corporation



powiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych glikokortykosteroidów i którzy nie potrzebują stosować glikokortykosteroidów wziewnych. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Lek jest również wskazany w leczeniu objawów sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. **Dawka 10 mg.** Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających  $\beta_2$ -agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek jest również wskazany w leczeniu objawów sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa.

Adamed		100%	30% <sup>(1)</sup>	C <sup>(2)</sup>	DZ <sup>(3)</sup>	S <sup>(4)</sup>
Monkasta: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.	Rx	13,68	7,17	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		17,28	9,14	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		26,01	9,74	bezpł.	bezpł.	bezpł.
Monkasta: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.	Rx	17,28	9,14	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		26,01	9,74	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		26,01	9,74	bezpł.	bezpł.	bezpł.
Monkasta: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	13,68	7,17	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		17,28	9,14	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		26,01	9,74	bezpł.	bezpł.	bezpł.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu astmy jako lek dodatkowy u pacjentów w wieku 2-5 lat z przewlekłą astmą łagodną do umiarkowanej, u których nie udaje się uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów, i u których doraźne stosowanie krótko działających  $\beta_2$ -agonistów nie daje wystarczającej klinicznej kontroli objawów astmy. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z przewlekłą astmą łagodną, u których w ostatnim czasie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrzebują stosować wziewnych kortykosteroidów. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie u dzieci w wieku od 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Dawka 5 mg.** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu astmy jako lek dodatkowy u pacjentów z przewlekłą astmą łagodną do umiarkowanej, u których nie udaje się uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów, i u których doraźne stosowanie krótko działających  $\beta_2$ -agonistów nie daje wystarczającej klinicznej kontroli objawów astmy. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów z przewlekłą astmą łagodną, u których w ostatnim czasie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrzebują stosować wziewnych kortykosteroidów. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie u dzieci w wieku od 6 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Dawka 10 mg.** Produkt leczniczy wskazany jest jako lek dodatkowy w leczeniu u pacjentów z przewlekłą astmą o łagodnej do umiarkowanej, u których nie udaje się uzyskać wystarczającej kontroli objawów astmy za pomocą wziewnych kortykosteroidów, i u których, doraźne stosowanie krótko działających  $\beta_2$ -agonistów nie daje wystarczającej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów z astmą, u których produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym.

Krka		100%	30% <sup>(1)</sup>	C <sup>(2)</sup>	DZ <sup>(3)</sup>	S <sup>(4)</sup>
Montelukast Aurovitas: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt. <b>nowość</b>	Rx	9,18	2,75	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		11,27	3,38	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		21,22	6,37	bezpł.	bezpł.	bezpł.
Montelukast Aurovitas: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt. <b>nowość</b>	Rx	11,27	3,38	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		21,22	6,37	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		21,22	6,37	bezpł.	bezpł.	bezpł.
Montelukast Aurovitas: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. <b>nowość</b>	Rx	9,18	2,75	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		11,27	3,38	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		21,22	6,37	bezpł.	bezpł.	bezpł.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Tabl. do rozgr. i żucia 4 mg. Produkt leczniczy wskazany jest pomocniczo w leczeniu astmy u tych pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia astmy wziewnymi kortykosteroidami i „doraźnie” stosowanymi krótko działającymi  $\beta_2$ -agonistami są niezadowalające. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym nasileniu, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrzebują stosować kortykosteroidów wziewnych. Produkt leczniczy wskazany jest też w profilaktyce astmy u pacjentów w wieku od 2 lat i starszych, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Tabl. do rozgr. i żucia 5 mg.** Produkt leczniczy wskazany jest pomocniczo w leczeniu astmy u tych pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia astmy wziewnymi kortykosteroidami i „doraźnie” stosowanymi krótko działającymi  $\beta_2$ -agonistami są niezadowalające. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym nasileniu, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie

potrafią stosować kortykosteroidów wziewnych. Produkt leczniczy wskazany jest też w profilaktyce astmy, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Tabl. powł. 10 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy przewlekłej, łagodnej lub umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych kortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających  $\beta_2$ -agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów, u których montelukast wskazany jest w leczeniu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego nieżytu nosa. Produkt leczniczy jest też stosowany w zapobieganiu astmie, w której skurcz oskrzeli wywołany jest głównie przez wysiłek fizyczny.

Aurovitas		100%	30% <sup>(1)</sup>	C <sup>(2)</sup>	DZ <sup>(3)</sup>	S <sup>(4)</sup>
Montelukast Bluefish: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	23,07	6,92	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		22,45	6,74	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		22,45	6,74	bezpł.	bezpł.	bezpł.
Montelukast Medreg: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	22,45	6,74	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		22,45	6,74	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		22,45	6,74	bezpł.	bezpł.	bezpł.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Tabl. powł. są wskazane pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z przewlekłą astmą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających  $\beta_2$ -metytów są niezadowalające. U pacjentów z astmą oskrzelową, montelukast stosowany w leczeniu astmy może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Tabl. powł. są również wskazane w zapobieganiu astmie, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany przez wysiłek fizyczny.

Medreg		100%	30% <sup>(1)</sup>	C <sup>(2)</sup>	DZ <sup>(3)</sup>	S <sup>(4)</sup>
Montelukast Sandoz: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.	Rx	13,68	7,17	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		13,83	5,69	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		23,25	6,98	bezpł.	bezpł.	bezpł.
Montelukast Sandoz: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.	Rx	13,83	5,69	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		23,25	6,98	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		23,25	6,98	bezpł.	bezpł.	bezpł.
Montelukast Sandoz: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	13,68	7,17	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		13,83	5,69	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		23,25	6,98	bezpł.	bezpł.	bezpł.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Dawka 4 mg. Produkt leczniczy jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu przewlekłej astmy oskrzelowej łagodnej i umiarkowanej u tych pacjentów w wieku 2-5 lat, u których nie można uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających  $\beta_2$ -agonistów. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z przewlekłą astmą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie są w stanie prawidłowo stosować kortykosteroidów wziewnych. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie oskrzelowej u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, w której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli. **Dawka 5 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu przewlekłej astmy oskrzelowej łagodnej i umiarkowanej u pacjentów, u których nie można uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających  $\beta_2$ -agonistów. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów z przewlekłą astmą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie są w stanie prawidłowo stosować kortykosteroidów wziewnych. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie oskrzelowej u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, w której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli. **Dawka 10 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu astmy łagodnej i umiarkowanej u pacjentów, u których nie można uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających  $\beta_2$ -agonistów. U pacjentów z astmą, u których istnieje wskazania do zastosowania montelukastu, lek ten może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli.

**Sandoz GmbH**

Sandoz		100%	30% <sup>(1)</sup>	C <sup>(2)</sup>	DZ <sup>(3)</sup>	S <sup>(4)</sup>
Montelukast Sandoz - (IR): tabl. powł. 10 mg - 30 szt. Rx		22,69	6,81	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		22,69	6,81	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		22,69	6,81	bezpł.	bezpł.	bezpł.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Montelukast jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu astmy łagodnej i umiarkowanej u pacjentów, u których nie można uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających  $\beta_2$ -agonistów. U pacjentów z astmą, u których istnieją wskazania do zastosowania montelukastu, lek ten może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli.

Sandoz		100%	30% <sup>(1)</sup>	C <sup>(2)</sup>	DZ <sup>(3)</sup>	S <sup>(4)</sup>
Montelukast Sandoz - (IR): tabl. powł. 10 mg - 30 szt. Rx		22,64	6,79	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		42,18	12,65	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		42,18	12,65	bezpł.	bezpł.	bezpł.
Montelukast Sandoz - (IR): tabl. powł. 10 mg - 60 szt. Rx		22,64	6,79	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		42,18	12,65	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		42,18	12,65	bezpł.	bezpł.	bezpł.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu astmy łagodnej i umiarkowanej u pacjentów, u których nie można uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających  $\beta_2$ -agonistów. U pacjentów z astmą, u których istnieją wskazania do zastosowania montelukastu, lek ten może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli.

Inpharm		100%	30% <sup>(1)</sup>	C <sup>(2)</sup>	DZ <sup>(3)</sup>	S <sup>(4)</sup>
Nebbut: zaw. do nebulizacji 0,125 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx		66,11	3,20	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		3,20	3,20	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		25,01	25,01	bezpł.	bezpł.	bezpł.
Nebbut: zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 10 amp. 2 ml Rx		58,11	3,20	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		3,20	3,20	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		35,25	35,25	bezpł.	bezpł.	bezpł.
Nebbut: zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx		58,11	3,20	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		3,20	3,20	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		35,25	35,25	bezpł.	bezpł.	bezpł.
Nebbut: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 10 amp. 2 ml Rx		81,59	24,48	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		24,48	3,20	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		35,25	35,25	bezpł.	bezpł.	bezpł.
Nebbut: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx		81,59	24,48	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		24,48	3,20	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		35,25	35,25	bezpł.	bezpł.	bezpł.

**Budesonide (1)** W: Dawka 0,125 mg/ml. Budezonid w postaci zawiesiny do nebulizacji jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych, młodzieży oraz u niemowląt i dzieci w wieku 6 m-cy i starszych. Astma. Budezonid w postaci zawiesiny do nebulizacji jest wskazany w leczeniu przewlekłej astmy oskrzelowej u pacjentów, u których stosowanie inhalatora ciśnieniowego lub inhalatora proszkowego jest niezadowolające lub niewłaściwe. **Pseudokrup.** Bardzo ciężkie zapalenie krtań - pseudokrup (*laryngitis subglottica*), w którym zalecana jest hospitalizacja. **Dawka 0,25 mg/ml; 0,5 mg/ml.** Produkt w postaci zawiesiny do nebulizacji wskazany jest do stosowania u pacjentów z astmą oskrzelową, u których stosowanie inhalatorów ciśnieniowych z dozownikami lub inhalatorów proszkowych nie powoduje wystarczającego działania bądź jest niewskazane, u niemowląt i dzieci z pseudokrupem czyli ostrym zapaleniem krtań (*laryngitis acuta*), w leczeniu zaostření przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POChP), w przypadku gdy stosowanie budezonidu w postaci zawiesiny do nebulizacji jest uzasadnione. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+

Teva Pharmaceuticals Polska		100%	30% <sup>(1)</sup>	C <sup>(2)</sup>	DZ <sup>(3)</sup>	S <sup>(4)</sup>
Oriiukast: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt. Rx		10,47	3,96	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		12,64	4,50	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		25,65	9,38	bezpł.	bezpł.	bezpł.
Oriiukast: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt. Rx		10,47	3,96	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		12,64	4,50	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		25,65	9,38	bezpł.	bezpł.	bezpł.
Oriiukast: tabl. 10 mg - 28 szt. Rx		10,47	3,96	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		12,64	4,50	bezpł.	bezpł.	bezpł.
		25,65	9,38	bezpł.	bezpł.	bezpł.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pa-



<p>cienci 65+</p> <p><b>W:</b> Dawka 4 mg. Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u tych pacjentów w wieku 2-5 lat z przewlekłą astmą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych kortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających <math>\beta</math>-agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z przewlekłą astmą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy, wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów oraz u pacjentów, którzy nie potrafili stosować kortykosteroidów wziewnych. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, u których dominującym objawem astmy jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Dawka 5 mg. Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u tych pacjentów w wieku 6-14 lat z przewlekłą astmą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych kortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających <math>\beta</math>-agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów w wieku 6-14 lat z przewlekłą astmą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy, wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów, oraz u pacjentów, którzy nie potrafili stosować kortykosteroidów wziewnych. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów, u których dominującym objawem astmy jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Dawka 10 mg. Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u osób dorosłych i młodzieży w wieku od 15 lat z przewlekłą astmą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych kortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających <math>\beta</math>-agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów z astmą oskrzelową produkt leczniczy stosowany w leczeniu astmy może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów, u których dominującym objawem astmy jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym.</p>	
<p><b>Oxis® Turbuhaler®:</b> prosz. do inhal. <b>4,5 <math>\mu</math>g/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawek)</p>	
<p><b>Oxis® Turbuhaler®:</b> prosz. do inhal. <b>9 <math>\mu</math>g/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawek)</p>	
<p><b>Formoterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Preparat jest wskazany w leczeniu podtrzymującym, w skrajzeniu z wziewnymi glikokortykosteroidami, objawów obturacji dróg oddechowych i w zapobieganiu objawom wywołanym przez wysiłek u pacjentów z astmą, jeżeli leczenie glikokortykosteroidami nie jest wystarczające. Preparat jest również wskazany w leczeniu objawów obturacji dróg oddechowych u pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP).</p>	
<p><b>Oxidil Combo:</b> prosz. do inhal. podzielony (<b>160 <math>\mu</math>g + 4,5 <math>\mu</math>g/dawkę dostarczoną</b> - 1 inhal. 60 dawek)</p>	
<p><b>Oxidil Combo:</b> prosz. do inhal. podzielony (<b>160 <math>\mu</math>g + 4,5 <math>\mu</math>g/dawkę dostarczoną</b> - 2 inhal. 60 dawek)</p>	
<p><b>Oxidil Combo:</b> prosz. do inhal. podzielony (<b>320 <math>\mu</math>g + 9 <math>\mu</math>g/dawkę dostarczoną</b> - 1 inhal. 60 dawek)</p>	
<p><b>Budesonide + Formoterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Dawka (160 <math>\mu</math>g + 4,5 <math>\mu</math>g/dawkę dostarczoną. Astma. Preparat jest wskazany w regularnym leczeniu astmy u dorosłych i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych), u których właściwe jest stosowanie leczenia skojarzonego (wziewnego kortykosteroidu i długu działającego agonisty receptora <math>\beta_2</math>-adrenergicznego) u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi doraźnie krótko działającymi wziewnymi agonistami receptora <math>\beta_2</math>-adrenergicznego nie zapewniają wystarczającej kontroli objawów choroby lub u pacjentów, u których wystarczającą kontrolę objawów choroby zapewniają zarówno wziewne kortykosteroidy, jak i długo działający agonista receptora <math>\beta_2</math>-adrenergicznego. POChP. Preparat jest wskazany w objawowym leczeniu dorosłych w wieku 18 lat i starszych, z POChP z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV<sub>1</sub>) &lt;70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostreniem choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela. Dawka (320 <math>\mu</math>g + 9 <math>\mu</math>g/dawkę dostarczoną. Astma. Preparat jest wskazany w regularnym leczeniu astmy u dorosłych i młodzieży w wieku 12-17 lat, u których właściwe jest stosowanie leczenia skojarzonego (wziewnego kortykosteroidu i długu działającego agonisty receptora <math>\beta_2</math>-adrenergicznego) u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi doraźnie krótko działającymi wziewnymi agonistami receptora <math>\beta_2</math>-adrenergicznego nie zapewniają wystarczającej kontroli objawów choroby lub u pacjentów, u których wystarczającą kontrolę objawów choroby zapewniają zarówno wziewne kortykosteroidy, jak i długo działający agonista receptora <math>\beta_2</math>-adrenergicznego. POChP. Preparat jest wskazany w objawowym leczeniu dorosłych w wieku 18 lat i starszych, z POChP z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV<sub>1</sub>) &lt;70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostreniem choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela.</p>	
<p><b>Oxidil PPH:</b> prosz. do inhal. [kaps.] <b>12 <math>\mu</math>g/dawkę</b> - 60 szt.</p>	

<p><b>Oxidil PPH:</b> prosz. do inhal. [kaps.] <b>12 <math>\mu</math>g/dawkę</b> - 120 szt.</p>	
<p><b>Formoterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Formoterol jest wskazany w leczeniu podtrzymującym astmy, w skrajzeniu z wziewnymi kortykosteroidami. Formoterol jest wskazany w łagodzeniu objawów obturacji dróg oddechowych oraz w zapobieganiu objawom wywołanym wysiłkiem u pacjentów z astmą, jeżeli nie uzyskano zadowalającej kontroli astmy za pomocą odpowiedniego leczenia kortykosteroidami. Formoterol jest również wskazany w leczeniu objawów obturacji dróg oddechowych u pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP). Zaleca się, aby leczenie produktem rozpoczął lekarz pulmonolog.</p>	
<p><b>Promonta 4 mg:</b> tabl. do rozgr. i żucia <b>4 mg</b> - 28 szt.</p>	
<p><b>Promonta 5 mg:</b> tabl. do rozgr. i żucia <b>5 mg</b> - 28 szt.</p>	
<p><b>Promonta 10 mg:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt.</p>	
<p><b>Montelukast (1)</b> Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Wszystkie informacje dotyczące preparatu - o ile nie jest wyraźnie zaznaczone inaczej - odnoszą się zarówno do preparatu w postaci tabl. do rozrywania i żucia 4 mg i 5 mg, jak również preparatu w postaci tabl. powł. 10 mg. Preparat jest stosowany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia wziewnymi kortykosteroidami i stosowanymi doraźnie krótko działającymi <math>\beta</math>-agonistami są niezadowalające. U pacjentów w wieku 2-14 lat preparat może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym nasileniu, u których w ostatnim okresie nie obserwowano ciężkich napadów astmy wymagających stosowania doustnych kortykosteroidów, oraz u pacjentów, którzy nie są w stanie stosować kortykosteroidów wziewnych. U pacjentów w wieku od 15 lat z astmą, u których preparat jest stosowany w leczeniu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Preparat jest też stosowany w zapobieganiu astmie, w której skurcz oskrzeli wywołany jest głównie przez wysiłek fizyczny.</p>	
<p><b>Pulmicort - (IR):</b> zaw. do inhal. z nebulizatora <b>500 <math>\mu</math>g/ml</b> - 20 poj. 2 ml</p>	
<p><b>Budesonide (1)</b> W: Produkt leczniczy w postaci zawiesiny do nebulizacji jest wskazany: u pacjentów z astmą oskrzelową, u których konieczne jest długotrwałe podawanie glikokortykosteroidów w celu kontrolowania procesu zapalnego toczącego się w układzie oddechowym, u pacjentów z zespołem krup - ostrym zapaleniem krtań, tchawicy i oskrzeli - niezależnie od etiologii, wiążącym się z istotnym zwiększeniem górných dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącym do zaburzeń oddychania; (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+</p>	
<p><b>Pulmicort - (IR):</b> zaw. do inhal. z nebulizatora <b>0,5 mg/ml</b> - 20 poj. 2 ml</p>	
<p><b>Budesonide (1)</b> W: Produkt leczniczy w postaci zawiesiny do nebulizacji jest wskazany: u pacjentów z astmą oskrzelową, u których konieczne jest długotrwałe podawanie glikokortykosteroidów w celu kontrolowania procesu zapalnego toczącego się w układzie oddechowym, u pacjentów z zespołem krup - ostrym zapaleniem krtań, tchawicy i oskrzeli - niezależnie od etiologii, wiążącym się z istotnym zwiększeniem górných dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącym do zaburzeń oddychania; (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+</p>	
<p><b>Pulmicort®:</b> zaw. do inhal. z nebulizatora <b>125 <math>\mu</math>g/ml</b> - 20 poj. 2 ml</p>	
<p><b>Pulmicort®:</b> zaw. do inhal. z nebulizatora <b>250 <math>\mu</math>g/ml</b> - 5 poj. 2 ml</p>	

<p><b>Pulmicort®:</b> zaw. do inhal. z nebulizatora <b>250 <math>\mu</math>g/ml</b> - 20 poj. 2 ml</p>	
<p><b>Pulmicort®:</b> zaw. do inhal. z nebulizatora <b>500 <math>\mu</math>g/ml</b> - 5 poj. 2 ml</p>	
<p><b>Pulmicort®:</b> zaw. do inhal. z nebulizatora <b>500 <math>\mu</math>g/ml</b> - 20 poj. 2 ml</p>	
<p><b>Budesonide (1)</b> W: Produkt jest wskazany: u pacjentów z astmą oskrzelową, u których konieczne jest długotrwałe podawanie glikokortykosteroidów w celu kontrolowania procesu zapalnego toczącego się w układzie oddechowym, gdy stosowanie inhalatorów ciśnieniowych (pMDI) lub inhalatorów proszkowych (DPI) jest niezadawalające lub nieuzasadnione; u pacjentów z zespołem krup - ostrym zapaleniem krtań, tchawicy i oskrzeli - niezależnie od etiologii, wiążącym się z istotnym zwiększeniem górných dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącym do zaburzeń oddychania; w leczeniu zaostrenia POChP, w przypadku gdy stosowanie budezonidu w postaci zaw. do nebulizacji jest uzasadnione. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+</p>	
<p><b>Pulmicort® Turbuhaler®:</b> prosz. do inhal. <b>100 <math>\mu</math>g/dawkę</b> - 1 poj. (200 dawek)</p>	
<p><b>Pulmicort® Turbuhaler®:</b> prosz. do inhal. <b>200 <math>\mu</math>g/dawkę</b> - 1 poj. (100 dawek)</p>	
<p><b>Budesonide (1)</b> Tylko we wskazaniach pozarejestrowanych WP: Wirusowe zapalenie krtań u dzieci do 18 r. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Astma oskrzelowa. Przewlekła obturacyjna choroba płuc (POChP). AstraZeneca</p>	
<p><b>Pulmoterol:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>50 <math>\mu</math>g/dawkę</b> - 60 szt.</p>	
<p><b>Pulmoterol:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>50 <math>\mu</math>g/dawkę</b> - 90 szt.</p>	
<p><b>Pulmoterol:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>50 <math>\mu</math>g/dawkę</b> - 120 szt.</p>	
<p><b>Salmeterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Lek jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany szczególnie u pacjentów z dusznościami nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność poranny, trudny do uniknięcia kontakt z alergenami). U pacjentów wymagających stosowania więcej niż 2x/dobę krótko działających leków rozszerzających oskrzela (np. salbutamol) lek dostępnego regularnego stosowania teofiliny, można zastąpić wymienione leki salmeterolem. U pacjentów leczonych optymalnymi dawkami steroidów wziewnych, dołączenie salmeterolu może spowodować dodatkowe zmniejszenie objawów choroby.</p>	
<p><b>Romilast:</b> tabl. do rozgr. i żucia <b>4 mg</b> - 28 szt.</p>	
<p><b>Romilast:</b> tabl. do rozgr. i żucia <b>5 mg</b> - 28 szt.</p>	
<p><b>Montelukast (1)</b> Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Dawka 4 mg. Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających <math>\beta</math>-agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą łagodną, u których w ostatnim</p>	



ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM

okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych glikokortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować wziewnych glikokortykosteroidów. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Dawka 5 mg. Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 6-14 lat z astmą przewlekłą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających β-agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 6-14 lat z astmą przewlekłą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych glikokortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować wziewnych glikokortykosteroidów. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów w wieku 6-14 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym.

**Ranbaxy a SUN PHARMA company**

Rx	100%	23,42
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	7,15
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Romilast:** tabl. powł. 10 mg - 28 szt.

**Montelukast (1)** Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Preparat jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewlekłą łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających β-agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów z astmą, u których produkt jest wskazany z powodu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym.

**Ranbaxy a SUN PHARMA company**

Rx	100%	89,01
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	13,89
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Salfumix Easyhaler:** prosz. do inhal. 250/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

Rx	100%	106,83
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	16,04
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Salfumix Easyhaler:** prosz. do inhal. 500/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

**Fluticason propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Astma oskrzelowa: produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej, gdy zalecane jest stosowanie leczenia skąpionego (długo działający β<sub>2</sub>-mimetyk i wziewny kortykosteroid); u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi doraźnie krótko działającymi β<sub>2</sub>-mimetykami nie zapewniają wystarczającej kontroli lub u pacjentów, u których wystarczająca kontrola zapewnia wziewny kortykosteroid i długo działający β<sub>2</sub>-mimetyk. POCHP. Produkt leczniczy jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POCHP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostrzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

**Orion Corporation**

Rx	100%	72,94
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	3,78
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Salmex:** inhal. proszkowy 100/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

Rx	100%	92,67
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	15,80
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Salmex:** inhal. proszkowy 250/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

Rx	100%	111,98
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	19,07
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Salmex:** inhal. proszkowy 500/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

**Fluticason propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Astma oskrzelowa. Produkt jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanać mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku, stosowanego doraźnie; u pacjentów, u których objawy astmy można opanać kortykosteroidem wziewnym i długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem. Produkt leczniczy w dawce: 100 µg + 50 µg, nie jest przeznaczony do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP); produkt w dawce: 500 µg + 50 µg, jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POCHP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostrzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

**Celon Pharma**

Rx	100%	80,07
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	11,33
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Seretide® 50:** aerozol inhal. [zaw.] 25/50 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawkę)

Rx	100%	98,17
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	23,05
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Seretide® 125:** aerozol inhal. [zaw.] 25/125 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawkę)

Rx	100%	126,87
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	36,08
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Seretide® 250:** aerozol inhal. [zaw.] 25/250 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawkę)

**Fluticason propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Preparat jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanać mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku, stosowanego doraźnie; lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanać kortykosteroidem wziewnym i długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem.

**GlaxoSmithKline (Ireland) Limited**

Rx	100%	77,18
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	8,44
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Seretide® Dysk 100:** prosz. do inhal. 100/50 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawkę)

Rx	100%	87,87
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	12,75
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Seretide® Dysk 250:** prosz. do inhal. 250/50 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawkę)

Rx	100%	105,69
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	14,90
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Seretide® Dysk 500:** prosz. do inhal. 500/50 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawkę)

**Fluticason propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Astma oskrzelowa: preparat jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanać mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku, stosowanego doraźnie; lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanać kortykosteroidem wziewnym i długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem. Uwaga: dawka 100 µg nie jest przeznaczona do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP); preparat 500/50 µg/dawkę jest wskazany do objawowego leczenia pacjentów z ciężką postacią POCHP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej i nawracającymi zaostrzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

**GlaxoSmithKline (Ireland) Limited**

Rx	100%	69,28
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	14,32
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Serevent®:** aerozol inhal. [zaw.] 25 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawkę)

Rx	100%	76,84
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	21,88
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Serevent® Dysk:** prosz. do inhal. 50 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawkę)

**Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Aerozol. Astma: lek jest wskazany do regularnego, objawowego leczenia, w skojarzeniu z wziewnymi kortykosteroidami, odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową, w tym u pacjentów z dusznościami nocnymi, u których objawy nie są odpowiednio kontrolowane wziewnymi kortykosteroidami podawanymi zgodnie z aktualnie obowiązującymi zaleceniami dotyczącymi leczenia. Produkt jest wskazany także w zapobieganiu astmie wywołanej wysiłkiem fizycznym. Lek jest wskazany do leczenia pacjentów z POCHP. Prosz. do inhal. Salmeterol jest selektywnym agonistą receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego wskazanym do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP). W astmie wskazany jest u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami (w tym u pacjentów z dusznością nocną i dusznością powysyłkową), którzy wymagają stosowania długodziałającego agonisty receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego zgodnie z aktualnie obowiązującymi zaleceniami dotyczącymi leczenia. Produkt nie zastępuje kortykosteroidów stosowanych doustnie lub wziewnie. Po rozpoczęciu leczenia produktem, leczenie kortykosteroidami powinno być kontynuowane, nie należy przerywać stosowania kortykosteroidów ani zmniejszać ich dawki bez zalecenia lekarza.

**GlaxoSmithKline (Ireland) Limited**

Rx	100%	128,03
	30% <sup>(1)</sup>	62,24
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Symbicort®:** aerozol inhal. [zaw.] 160/4,5 µg/dawkę - 1 inhal. (120 dawkę)

**Budesonide + Formoterol (1)** Przewłoka obturacyjna choroba płuc (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**W:** Przewłoka Obturacyjna Choroba Płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów w wieku 18 lat i starszych w objawowym leczeniu POCHP z natężoną objętością wydechową pierwszoskundowa (FEV<sub>1</sub>) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostrzeniami choroby w wywiadzie pomimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela.

Rx	100%	75,20
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	24,44
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Symbicort® Turbuhaler®:** inhal. proszkowy 80/4,5 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

Rx	100%	X
	100%	128,03
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	37,24
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Symbicort® Turbuhaler®:** inhal. proszkowy 160/4,5 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

Rx	100%	127,44
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	36,65
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Symbicort® Turbuhaler®:** inhal. proszkowy 320/9 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

**Budesonide + Formoterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Preparat w dawce 80 µg+4,5 µg jest przeznaczony do systematycznego leczenia osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i powyżej. Lek jest przeznaczony do systematycznego leczenia pacjentów z astmą oskrzelową, u których wskazane jest jednocześnie stosowanie wziewnych glikokortykosteroidów i długo działającego agonisty receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych, gdy; leczenie wziewnymi glikokortykosteroidami i krótko działającymi wziewnymi agonistami receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych stosowanymi doraźnie nie zapewnia odpowiedniej kontroli objawów choroby lub objawy choroby są odpowiednio kontrolowane za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych stosowanych osobno. Uwaga: dawka (80 µg+4,5 µg/dawkę inhalacyjną) nie jest zalecana do leczenia pacjentów z ciężką postacią astmy. Preparat w dawce 160 µg+4,5 µg i w dawce 320 µg+9 µg jest przeznaczony do systematycznego leczenia osób dorosłych i młodzieży (od 12 r. i starszych) z astmą oskrzelową, u których wskazane jest jednocześnie stosowanie wziewnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych, gdy; leczenie wziewnymi glikokortykosteroidami i krótko działającymi wziewnymi agonistami receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych stosowanymi doraźnie nie zapewnia odpowiedniej kontroli objawów choroby lub objawy choroby są odpowiednio kontrolowane za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych stosowanych osobno. Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP). Lek jest wskazany do objawowego leczenia pacjentów dorosłych, w wieku 18 lat i powyżej, z POCHP z natężoną objętością wydechową pierwszoskundowa (FEV<sub>1</sub>) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostrzeniami choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela.

**AstraZeneca**

Rx	100%	104,54
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	13,75
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Symfusal:** prosz. do inhal. 500/50 µg/dawkę - 1 blist. (60 dawkę + inhal. Eipenthaler)

**Fluticason propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania wyłącznie u dorosłych. Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanać mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego lub krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku, stosowanego doraźnie; lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanać kortykosteroidem wziewnym i długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem. Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w objawowym leczeniu pacjentów z POCHP, z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostrzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

**Symphor**

Rx	100%	65,89
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	3,20
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Veriflo:** aerozol inhal. [zaw.] 50/25 µg/dawkę - 1 poj. 120 dawkę

Rx	100%	83,01
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	7,89
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Veriflo:** aerozol inhal. [zaw.] 125/25 µg/dawkę - 1 poj. 120 dawkę

Rx	100%	99,96
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	9,17
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Veriflo:** aerozol inhal. [zaw.] 250/25 µg/dawkę - 1 poj. 120 dawkę

**Fluticason propionate + Salmeterol (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β<sub>2</sub>-mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie udaje się odpowiednio kontrolować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz stosowanego doraźnie krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku lub u pacjentów, u których objawy astmy udaje się skutecznie kontrolować kortykosteroidem wziewnym i długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem.

**Zentiva**

Rx	100%	61,73
	C <sup>(1)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	R <sup>(3)</sup>	6,77
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Zafiron®:** prosz. do inhal. [kaps. twarde] 12 µg/dawkę - 60 szt.





Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
 prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Zafirone®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 12 µg/dawkę - 120 szt.	Rx	100%	116,32
		c <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,40
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Formoterol** (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+

W: Zapobieganie i leczenie zżewienia oskrzeli u pacjentów z astmą oskrzelową, jako uzupełnienie terapii kortykosteroidami podawanymi wzwiewnie. Zapobieganie skurczowi oskrzeli wywołanemu przez alergeny wziewne, zimne powietrze lub wysiłek fizyczny. Zapobieganie i leczenie zżewienia oskrzeli u pacjentów z odwracalną lub nieodwracalną przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP), w tym z przewlekłym zapaleniem oskrzeli i rozrodą płuc. Wykazano, że preparat poprawia jakość życia u pacjentów z POChP.

### Przewlekła obturacyjna choroba płuc – leczenie podtrzymujące

Spiriva Respimat®: roztw. do inhal. 2,5 µg/dawkę - 1 wkł. (30 dawek + inhal. Respimat) ◆	Rx	100%	122,63
		30% <sup>(1)</sup>	49,62
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Tiotropium** (1)Przewlekła obturacyjna choroba płuc – leczenie podtrzymujące (2)Pacjenci 65+

W: POChP. Tiotropium jest wskazany jako lek rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym u pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP). Astma. Produkt leczniczy jest wskazany jako dodatkowy lek rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym u pacjentów w wieku 6 lat i starszych z ciężką astmą, u których wystąpiło jedno lub więcej ciężkich zaostrzeń astmy w poprzedzającym roku.

### Przewlekła obturacyjna choroba płuc – leczenie podtrzymujące u pacjentów powyżej 18 roku życia

▼Anoro Eliпта: prosz. do inhal. 55/22 µg/dawkę - 1 inhal. (30 dawek)	Rx	100%	160,53
		30% <sup>(1)</sup>	66,51
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Umeclidinium bromide + Vilanterol** (1)Przewlekła obturacyjna choroba płuc – leczenie podtrzymujące u pacjentów powyżej 18 roku życia (2)Pacjenci 65+

W: Lek jest wskazany do podtrzymującego leczenia rozszerzającego oskrzela w celu złagodzenia objawów u dorosłych pacjentów z POChP.

Boehringer Ingelheim

▼Seebri Breezhaler: prosz. do inhal. [kaps.] 0,044 mg - 30 szt.	Rx	100%	95,44
		30% <sup>(1)</sup>	28,63
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Glycopyrronium bromide** (1)Przewlekła obturacyjna choroba płuc – leczenie podtrzymujące u pacjentów powyżej 18 roku życia (2)Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w podtrzymującym leczeniu rozszerzającym oskrzela, w celu złagodzenia objawów choroby u dorosłych pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP).

Novartis Europharm Limited

Spiołto Respimat®: roztw. do inhal. 2,5/2,5 µg/dawkę - 1 wkł. (30 dawek + inhal.) ◆	Rx	100%	177,58
		30% <sup>(1)</sup>	83,56
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Spiołto Respimat®**: roztw. do inhal. 2,5/2,5 µg/dawkę - 1 wkł. uzup. (30 dawek) ◆

**Tiotropium + Olodaterol** (1)Przewlekła obturacyjna choroba płuc – leczenie podtrzymujące u pacjentów powyżej 18 roku życia (2)Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany jako lek rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym u pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP).

Boehringer Ingelheim

▼Ultibro Breezhaler: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 85/43 µg - 30 szt.	Rx	100%	134,31
		30% <sup>(1)</sup>	40,29
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Glycopyrronium bromide + Indacaterol** (1)Przewlekła obturacyjna choroba płuc – leczenie podtrzymujące u pacjentów powyżej 18 roku życia (2)Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w podtrzymującym leczeniu rozszerzającym oskrzela, w celu złagodzenia objawów choroby u dorosłych pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP).

Novartis Europharm Limited

### Przewlekle owróżdzenia

Acticoat® Flex 3: opatrunek leczniczy 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	32,97
		30% <sup>(1)</sup>	9,89
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

Acticoat® Flex 3: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	19,77
		30% <sup>(1)</sup>	8,23
		B <sup>(2)</sup>	3,28

Acticoat® Flex 3: opatrunek leczniczy 20x40 cm - 1 szt.	WM	100%	100,36
		30% <sup>(1)</sup>	30,11
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Emplastry antimicrobiotica** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

W: Opatrunek jest wskazany na zainfekowane jak i narażone na infekcję płytkie i głębokie rany I, II; powierzchowne i głębokie rany oparzeniowe II; owróżdzenia stopy cukrzycowej; odleżyny, rany pooperacyjne, miejsca pobrania i nałożenia przeszczepu skórno, owróżdzenia żyłne.

Actisorb Plus: opatrunek leczniczy 10,5x10,5 cm - 1 szt.	WM	100%	18,70
		30% <sup>(1)</sup>	6,73
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

Actisorb Plus: opatrunek leczniczy 10,5x19 cm - 1 szt.	WM	100%	32,23
		30% <sup>(1)</sup>	10,57
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Emplastry antimicrobiotica** (1)Przewlekle owróżdzenia Johnson & Johnson

Adaptic®: opatrunek leczniczy 7,6x40,6 cm - 1 szt.	WM	100%	38,90
		30% <sup>(1)</sup>	11,67
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

Adaptic®: opatrunek leczniczy 12,7x22,9 cm - 1 szt.	WM	100%	36,86
		30% <sup>(1)</sup>	11,20
		B <sup>(2)</sup>	0,20

**Emplastry microfibrificum cellulosa** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

Allevyn® Adhesive: opatrunek leczniczy 7,5x7,5 cm - 10 szt.	Wmo	100%	145,91
		30% <sup>(1)</sup>	10,48
		B <sup>(2)</sup>	3,98

Allevyn® Adhesive: opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM	100%	19,58
		30% <sup>(1)</sup>	6,84
		B <sup>(2)</sup>	1,38

Allevyn® Adhesive: opatrunek leczniczy 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM	100%	30,08
		30% <sup>(1)</sup>	9,02
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Emplastry polyurethanum spumatum** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

Allevyn® Ag Adhesive: opatrunek leczniczy 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM	100%	10,53
		30% <sup>(1)</sup>	5,28
		B <sup>(2)</sup>	3,03

Allevyn® Ag Adhesive: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	16,20
		30% <sup>(1)</sup>	6,87
		B <sup>(2)</sup>	2,87

Allevyn® Ag Adhesive: opatrunek leczniczy [pianka] 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM	100%	22,88
		30% <sup>(1)</sup>	8,29
		B <sup>(2)</sup>	2,04

**Emplastry antimicrobiotica** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

Allevyn® Ag Heel: opatrunek leczniczy 10,5x13,5 cm - 1 szt.	WM	100%	28,15
		30% <sup>(1)</sup>	14,92
		B <sup>(2)</sup>	9,25

**Emplastry antimicrobiotica** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

Allevyn® Ag Sacrum: opatrunek leczniczy 17x17 cm - 1 szt.	WM	100%	42,51
		30% <sup>(1)</sup>	15,53
		B <sup>(2)</sup>	3,97

Allevyn® Ag Sacrum: opatrunek leczniczy 22x22 cm - 1 szt.	WM	100%	64,54
		30% <sup>(1)</sup>	19,36
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Emplastry antimicrobiotica** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

Allevyn® Gentle Border: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM	100%	6,76
		30% <sup>(1)</sup>	2,27
		B <sup>(2)</sup>	0,35

Allevyn® Gentle Border: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	20,81
		30% <sup>(1)</sup>	6,24
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

Allevyn® Gentle Border: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	10,90
		30% <sup>(1)</sup>	3,27
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

Allevyn® Gentle Border: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM	100%	16,26
		30% <sup>(1)</sup>	4,88
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

Allevyn® Gentle Border: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM	100%	30,34
		30% <sup>(1)</sup>	9,10
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Emplastry microfibrificum cellulosa** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

Allevyn® Gentle Border Heel: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 23x23,2 cm - 1 szt.	WM	100%	45,15
		30% <sup>(1)</sup>	13,55
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Emplastry microfibrificum cellulosa** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

Allevyn® Gentle Border Lite: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 8x8 cm - 1 szt.	WM	100%	7,57
		30% <sup>(1)</sup>	2,46
		B <sup>(2)</sup>	0,27

Allevyn® Gentle Border Lite: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	10,90
		30% <sup>(1)</sup>	3,27
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

Allevyn® Gentle Border Lite: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	23,61
		30% <sup>(1)</sup>	7,08
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Emplastry microfibrificum cellulosa** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

Allevyn® Gentle Border Lite Oval: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM	100%	16,82
		30% <sup>(1)</sup>	5,05
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Emplastry microfibrificum cellulosa** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

Allevyn® Gentle Border Multisite: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 17,1x17,9 - 1 szt.	WM	100%	23,04
		30% <sup>(1)</sup>	6,91
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Emplastry microfibrificum cellulosa** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

Allevyn® Heel: opatrunek leczniczy 10,5x13,5 cm - 1 szt.	WM	100%	10,74
		30% <sup>(1)</sup>	4,85
		B <sup>(2)</sup>	2,32

**Emplastry antimicrobiotica** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

Allevyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 10,3x10,3 cm - 1 szt.	WM	100%	13,51
		30% <sup>(1)</sup>	6,09
		B <sup>(2)</sup>	2,91

Allevyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 12,9x12,9 cm - 1 szt.	WM	100%	20,26
		30% <sup>(1)</sup>	8,61
		B <sup>(2)</sup>	3,62

Allevyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100%	27,93
		30% <sup>(1)</sup>	11,10
		B <sup>(2)</sup>	3,88

Allevyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 21x21 cm - 1 szt.	WM	100%	48,23
		30% <sup>(1)</sup>	16,95
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Emplastry microfibrificum cellulosa** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

Allevyn® Life Heel: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 25x25,2 cm - 1 szt.	WM	100%	61,86
		30% <sup>(1)</sup>	18,56
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Emplastry microfibrificum cellulosa** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

Allevyn® Life Sacrum: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM	100%	28,33
		30% <sup>(1)</sup>	9,58
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

Allevyn® Life Sacrum: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 21,6x23 cm - 1 szt.	WM	100%	44,00
		30% <sup>(1)</sup>	13,20
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Emplastry microfibrificum cellulosa** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

Allevyn® Non Adhesive: opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	12,20
		30% <sup>(1)</sup>	3,88
		B <sup>(2)</sup>	0,32

Allevyn® Non Adhesive: opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	6,82
		30% <sup>(1)</sup>	2,66
		B <sup>(2)</sup>	0,88

Allevyn® Non Adhesive: opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	24,26
		30% <sup>(1)</sup>	7,62
		B <sup>(2)</sup>	0,49

**Emplastry polyurethanum spumatum** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

Allevyn® Sacrum: opatrunek leczniczy 22x22 cm - 1 szt.	WM	100%	29,12
		30% <sup>(1)</sup>	8,99
		B <sup>(2)</sup>	0,36

**Emplastry antimicrobiotica** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

Aquatec® Ag+ Extra: opatrunek [wzmocniony w technologii hydrofobizacji z dodatkiem srebra] 5x5 cm - 1 szt.	WM	100%	7,05
		30% <sup>(1)</sup>	3,07
		B <sup>(2)</sup>	1,37

Aquatec® Ag+ Extra: opatrunek [wzmocniony w technologii hydrofobizacji z dodatkiem srebra] 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	24,51
		30% <sup>(1)</sup>	8,61
		B <sup>(2)</sup>	1,79

Aquatec® Ag+ Extra: opatrunek [wzmocniony w technologii hydrofobizacji z dodatkiem srebra] 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	51,13
		30% <sup>(1)</sup>	15,34
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

Aquatec® Ag+ Extra: opatrunek [wzmocniony w technologii hydrofobizacji z dodatkiem srebra] 20x30 cm - 1 szt.	WM	100%	128,24
		30% <sup>(1)</sup>	38,47
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Emplastry collagenosa** (1)Przewlekle owróżdzenia (2)Epidermolysis bullosa

## W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.Sumamigren  
Sumatriptanum

<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 26,00 30% <sup>(1)</sup> 10,10 B <sup>(2)</sup> 3,28	<b>Aqua-Gel®:</b> opatrunek leczniczy 12x24 cm - 1 szt.	WM 100% 22,96 30% <sup>(1)</sup> 6,89 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Bordered Granuflex®:</b> obramowany opatrunek hydrokoloidowy 6x6 cm - 1 szt.	WMo 100% 4,07
<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 38,48 30% <sup>(1)</sup> 13,62 B <sup>(2)</sup> 2,97	<b>Aqua-Gel®:</b> opatrunek leczniczy 5 cm - 1 szt.	WMo 100% 4,50	<b>Bordered Granuflex®:</b> obramowany opatrunek hydrokoloidowy 10x13 cm - 1 szt.	WMo 100% 11,29
<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 71,11 30% <sup>(1)</sup> 22,40 B <sup>(2)</sup> 1,52	<b>Aqua-Gel®:</b> opatrunek leczniczy 6,5 cm - 1 szt.	WMo 100% 5,20	<b>Bordered Granuflex®:</b> obramowany opatrunek hydrokoloidowy 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 8,86 30% <sup>(1)</sup> 3,91 B <sup>(2)</sup> 1,79
<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 19,8x14 cm - 1 szt.	WM 100% 64,98 30% <sup>(1)</sup> 20,89 B <sup>(2)</sup> 1,99	<b>Emplastri hydropolymerosa (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 75,99 30% <sup>(1)</sup> 22,80 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Bordered Granuflex®:</b> obramowany opatrunek hydrokoloidowy 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 16,23 30% <sup>(1)</sup> 5,10 B <sup>(2)</sup> 0,33
<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 20x16,9 cm - 1 szt.	WM 100% 78,57 30% <sup>(1)</sup> 24,80 B <sup>(2)</sup> 1,76	<b>Aspirox:</b> opatrunek w żelu 250 ml - 1 szt.	WM 100% 5,78 30% <sup>(1)</sup> 3,18 B <sup>(2)</sup> 2,07	<b>Emplastri hydrocolloidoso (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WMo 100% X
<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 21x21 cm - 1 szt.	WM 100% 100,43 30% <sup>(1)</sup> 30,28 B <sup>(2)</sup> 0,22	<b>Emplastri hydropolymerosa (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 15,66 30% <sup>(1)</sup> 5,27 B <sup>(2)</sup> 0,81	<b>Clean WND:</b> opatrunek specjalistyczny 15x20 cm - 1 szt.	WM 100% 21,31 30% <sup>(1)</sup> 6,39 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Aquacel® Ag Foam:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 25x30 cm - 1 szt.	WM 100% 166,26 30% <sup>(1)</sup> 49,88 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Atrauman Ag:</b> opatrunek leczniczy 5x5 cm - 1 szt.	WM 100% 29,69 30% <sup>(1)</sup> 8,91 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Emplastri conlativi (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WMo 100% X
<b>Emplastri collagenosa (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 5,11 30% <sup>(1)</sup> 2,62 B <sup>(2)</sup> 1,55	<b>Atrauman Ag:</b> opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 13,71 30% <sup>(1)</sup> 9,55 B <sup>(2)</sup> 7,77	<b>Clean WND:</b> opatrunek specjalistyczny 15x20 cm - 1 szt.	WM 100% 21,31 30% <sup>(1)</sup> 6,39 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Aquacel® Extra:</b> opatrunek hydrofibr z dodatkiem włókien wzmacniających 5x5 cm - 1 szt.	WM 100% 15,36 30% <sup>(1)</sup> 5,39 B <sup>(2)</sup> 1,12	<b>Emplastri antimicrobiotica (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 13,71 30% <sup>(1)</sup> 9,55 B <sup>(2)</sup> 7,77	<b>CoFlex TLC Calamine Lite:</b> opatrunek 7,62x550 cm - 1 szt.	WM 100% 90,93 30% <sup>(1)</sup> 28,77 B <sup>(2)</sup> 2,13
<b>Aquacel® Extra:</b> opatrunek hydrofibr z dodatkiem włókien wzmacniających 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 32,46 30% <sup>(1)</sup> 10,03 B <sup>(2)</sup> 0,42	<b>Biatin:</b> opatrunek piankowy [nieprzeplepny] 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 29,25 30% <sup>(1)</sup> 19,89 B <sup>(2)</sup> 15,88	<b>CoFlex TLC Calamine Lite:</b> opatrunek 10x550 cm - 1 szt.	WM 100% 116,54 30% <sup>(1)</sup> 34,96 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Emplastri microfibrum cellulosa (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 14,73 30% <sup>(1)</sup> 4,76 B <sup>(2)</sup> 0,49	<b>Biatin:</b> opatrunek piankowy [nieprzeplepny] 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 29,25 30% <sup>(1)</sup> 19,89 B <sup>(2)</sup> 15,88	<b>Emplastri polyurethanum spumatum (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 90,92 30% <sup>(1)</sup> 28,76 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzeplepny] 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 31,04 30% <sup>(1)</sup> 9,31 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Emplastri microfibrum cellulosa (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 7,49 30% <sup>(1)</sup> 5,15	<b>CoFlex TLC Calamine Standard:</b> opatrunek 7,62x550 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 90,92 30% <sup>(1)</sup> 28,76 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzeplepny] 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 40,28 30% <sup>(1)</sup> 12,08 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Biatin Adhesive:</b> opatrunek piankowy [samoprzeplepny] 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM 100% 12,48 30% <sup>(1)</sup> 8,32	<b>Emplastri polyurethanum spumatum (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 90,92 30% <sup>(1)</sup> 28,76 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzeplepny] 15x20 cm - 1 szt.	WM 100% 52,18 30% <sup>(1)</sup> 15,65 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Biatin Adhesive:</b> opatrunek piankowy [samoprzeplepny] 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 19,25 30% <sup>(1)</sup> 12,75	<b>W: Przewlekle owrzdzenia.</b>	WM 100% 90,93 30% <sup>(1)</sup> 28,77 B <sup>(2)</sup> 2,13
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzeplepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM 100% 44,96 30% <sup>(1)</sup> 13,49 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Biatin Adhesive:</b> opatrunek piankowy [samoprzeplepny] 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 39,11 30% <sup>(1)</sup> 25,64	<b>CoFlex TLC Zinc Lite:</b> opatrunek 7,62x550 cm - 1 szt.	WM 100% 90,92 30% <sup>(1)</sup> 28,76 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [przeplepny] 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 14,73 30% <sup>(1)</sup> 4,76 B <sup>(2)</sup> 0,49	<b>Emplastri microfibrum cellulosa (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 46,66 30% <sup>(1)</sup> 30,85	<b>CoFlex TLC Zinc Lite:</b> opatrunek 10x550 cm - 1 szt.	WM 100% 90,92 30% <sup>(1)</sup> 28,76 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [przeplepny] 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 22,25 30% <sup>(1)</sup> 6,68 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Biatin Adhesive Heel:</b> opatrunek piankowy na pięcie [samoprzeplepny] 19x20 cm - 1 szt.	WM 100% 62,37 30% <sup>(1)</sup> 40,37	<b>Emplastri polyurethanum spumatum (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 90,92 30% <sup>(1)</sup> 28,76 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [przeplepny] 14x19,8 cm - 1 szt.	WM 100% 37,46 30% <sup>(1)</sup> 11,24 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Emplastri microfibrum cellulosa (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 52,51 30% <sup>(1)</sup> 22,27	<b>W: Przewlekle owrzdzenia.</b>	WM 100% 90,92 30% <sup>(1)</sup> 28,76 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [przeplepny] 16,9x20 cm - 1 szt.	WM 100% 44,96 30% <sup>(1)</sup> 13,49 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Biatin Ag Adhesive:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 18x18 cm - 1 szt.	WM 100% 33,84 30% <sup>(1)</sup> 12,84	<b>Aspirox</b>	WM 100% 13,80 30% <sup>(1)</sup> 5,51
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [przeplepny] 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 41,05 30% <sup>(1)</sup> 12,32 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Biatin Ag Adhesive:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny] 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 83,41 30% <sup>(1)</sup> 34,03	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek nieprzeplepny 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 26,25 30% <sup>(1)</sup> 9,66
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [przeplepny] 21x21 cm - 1 szt.	WM 100% 57,27 30% <sup>(1)</sup> 17,18 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Biatin Ag Adhesive Sacral:</b> opatrunek leczniczy piankowy [przeplepny w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 23x23 cm - 1 szt.	WM 100% 33,07 30% <sup>(1)</sup> 14,40 B <sup>(2)</sup> 6,40	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek nieprzeplepny 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% 29,11 30% <sup>(1)</sup> 10,45
<b>Emplastri microfibrum cellulosa (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 93,64 30% <sup>(1)</sup> 28,09 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Emplastri microfibrum cellulosa (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 38,01 30% <sup>(1)</sup> 17,01 B <sup>(2)</sup> 8,01	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek nieprzeplepny 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 93,00 30% <sup>(1)</sup> 27,90
<b>Aqua-Gel®:</b> opatrunek leczniczy 5,5x11 cm - 1 szt.	WMo 100% 3,50 100% 7,65 30% <sup>(1)</sup> 3,63 B <sup>(2)</sup> 1,91	<b>Biatin Ag Non Adhesive:</b> opatrunek leczniczy piankowy [nieprzeplepny w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% 38,01 30% <sup>(1)</sup> 17,01 B <sup>(2)</sup> 8,01	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek nieprzeplepny 20x20 cm - 1 szt.	WM 100% 49,17 30% <sup>(1)</sup> 16,00
<b>Aqua-Gel®:</b> opatrunek leczniczy 6x12 cm - 1 szt.	WM 100% 10,92 30% <sup>(1)</sup> 4,22 B <sup>(2)</sup> 1,35	<b>Emplastri alginatosa et hydrofibr + Emplastri antimicrobiotica (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 38,01 30% <sup>(1)</sup> 17,01 B <sup>(2)</sup> 8,01	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek nieprzeplepny 20x30 cm - 1 szt.	WM 100% 71,09 30% <sup>(1)</sup> 21,33
<b>Aqua-Gel®:</b> opatrunek leczniczy 10x12 cm - 1 szt.	WM 100% 12,87 30% <sup>(1)</sup> 4,83 B <sup>(2)</sup> 1,39	<b>Biatin Ag Non Adhesive:</b> opatrunek leczniczy piankowy [nieprzeplepny w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 62,72 30% <sup>(1)</sup> 25,38 B <sup>(2)</sup> 9,38	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek przeplepny 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 13,72 30% <sup>(1)</sup> 4,60
<b>Aqua-Gel®:</b> opatrunek leczniczy 12x12 cm - 1 szt.	WM 100% 12,87 30% <sup>(1)</sup> 4,83 B <sup>(2)</sup> 1,39	<b>Emplastri alginatosa et hydrofibr + Emplastri antimicrobiotica (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 54,74 30% <sup>(1)</sup> 19,27	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek przeplepny 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 29,04 30% <sup>(1)</sup> 8,71
		<b>Biatin Ag Adhesive Heel:</b> opatrunek leczniczy [przeplepny] 19x20 cm - 1 szt.	WM 100% 20,68 30% <sup>(1)</sup> 8,21	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek przeplepny 20x20 cm - 1 szt.	WM 100% 49,03 30% <sup>(1)</sup> 14,71
		<b>Emplastri antimicrobiotica (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 20,68 30% <sup>(1)</sup> 8,21	<b>Emplastri microfibrum cellulosa (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 26,38 30% <sup>(1)</sup> 7,91
		<b>Biatin Silicone:</b> opatrunek piankowy z silikonem 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 15,51 30% <sup>(1)</sup> 7,22	<b>Dibutylglycolchityna (1)Przewlekle owrzdzenia</b>	WMo 100% 16,30
		<b>Emplastri hydrocolloidoso (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 29,38 30% <sup>(1)</sup> 10,72	<b>Durafiber:</b> opatrunek włókninowy, żelowy [chlorny] 4x30 cm - 1 szt.	WMo 100% 4,90
		<b>Emplastri superadhesive (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 51,41 30% <sup>(1)</sup> 18,24	<b>Durafiber:</b> opatrunek włókninowy, żelowy [chlorny] 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 14,33 30% <sup>(1)</sup> 4,36
		<b>Emplastri microfibrum cellulosa (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>		<b>Durafiber:</b> opatrunek włókninowy, żelowy [chlorny] 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 30,15 30% <sup>(1)</sup> 9,05
				<b>Emplastri microfibrum cellulosa (1)Przewlekle owrzdzenia (2)Epidermolysis bullosa</b>	WM 100% 9,05 30% <sup>(1)</sup> 3,05 B <sup>(2)</sup> bezpl.





# ZOLPIC

Daj owcom odpocząć.

zolpidem



<b>Fibracol Plus:</b> opatrunek leczniczy <b>10,2x11,1 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 76,18 30% <sup>(1)</sup> 27,68 B <sup>(2)</sup> 6,89	<b>Hydrocoll Concave:</b> opatrunek leczniczy <b>8x12 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 18,52 30% <sup>(1)</sup> 13,77 B <sup>(2)</sup> 29,58	<b>Kliniderm® Foam Border Silicone Heel:</b> opatrunek <b>20x20,8 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 50,49 30% <sup>(1)</sup> 17,30 B <sup>(2)</sup> 3,07
<b>Fibracol Plus:</b> opatrunek leczniczy <b>10,2x22,2 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 138,57 30% <sup>(1)</sup> 41,57 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Hydrocoll Sacral:</b> opatrunek leczniczy <b>12x18 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 29,58 30% <sup>(1)</sup> 18,90 B <sup>(2)</sup> 9,10	<b>Emplastr mikrofibryczny cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> W: Przewlekłe owrzodzenia. <i>Epidermolysis bullosa</i> .	Klinion	
<b>Emplastr collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Johnson & Johnson			<b>Hydrocoll Thin:</b> opatrunek leczniczy <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 4,05 30% <sup>(1)</sup> 4,10 B <sup>(2)</sup> 1,98	<b>Kliniderm® Foam Border Silicone Sacrum:</b> opatrunek <b>22,5x22,5 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 60,40 30% <sup>(1)</sup> 20,00 B <sup>(2)</sup> 2,69
<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny <b>5,5x12 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 8,84 30% <sup>(1)</sup> 3,58 B <sup>(2)</sup> 1,32	<b>Hydrocoll Thin:</b> opatrunek leczniczy <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 16,53 30% <sup>(1)</sup> 5,40 B <sup>(2)</sup> 0,63	<b>Emplastr mikrofibryczny cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Paul Hartmann	Klinion	
<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny <b>8x8 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 8,59 30% <sup>(1)</sup> 3,48 B <sup>(2)</sup> 1,29	<b>HydroTac:</b> opatrunek leczniczy <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 10,95 30% <sup>(1)</sup> 5,67 B <sup>(2)</sup> 3,41	<b>Kliniderm® Foam PHMB:</b> opatrunek <b>10x10</b> - 1 szt.	WM	100% 13,80 30% <sup>(1)</sup> 5,20 B <sup>(2)</sup> 1,51
<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 12,92 30% <sup>(1)</sup> 4,94 B <sup>(2)</sup> 1,52	<b>HydroTac:</b> opatrunek leczniczy <b>10x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 22,38 30% <sup>(1)</sup> 11,82 B <sup>(2)</sup> 7,30	<b>Kliniderm® Foam PHMB:</b> opatrunek <b>15x15</b> - 1 szt.	WM	100% 29,12 30% <sup>(1)</sup> 9,76 B <sup>(2)</sup> 1,46
<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 27,48 30% <sup>(1)</sup> 9,53 B <sup>(2)</sup> 1,83	<b>HydroTac:</b> opatrunek leczniczy <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 24,76 30% <sup>(1)</sup> 12,89 B <sup>(2)</sup> 7,80	<b>Kliniderm® Foam PHMB:</b> opatrunek <b>20x20</b> - 1 szt.	WM	100% 49,17 30% <sup>(1)</sup> 14,75 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Emplastr mikrofibryczny cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Convatec			<b>HydroTac:</b> opatrunek leczniczy <b>20x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 38,06 30% <sup>(1)</sup> 16,95 B <sup>(2)</sup> 7,90	<b>Emplastr mikrofibryczny cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Klinion		
<b>Granuflex®:</b> opatrunek leczniczy <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 7,69 30% <sup>(1)</sup> 2,74 B <sup>(2)</sup> 0,62	<b>Emplastr mikrofibryczny cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Paul Hartmann			<b>Kliniderm® Foam Silicone:</b> opatrunek <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 13,52 30% <sup>(1)</sup> 5,54 B <sup>(2)</sup> 2,12
<b>Granuflex®:</b> opatrunek leczniczy <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 15,71 30% <sup>(1)</sup> 4,71 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>HydroTac Comfort:</b> opatrunek leczniczy <b>12,5x12,5 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 11,78 30% <sup>(1)</sup> 3,53 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Kliniderm® Foam Silicone:</b> opatrunek <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 28,85 30% <sup>(1)</sup> 10,90 B <sup>(2)</sup> 3,20
<b>Granuflex®:</b> opatrunek leczniczy <b>15x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 21,08 30% <sup>(1)</sup> 6,32 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>HydroTac Comfort:</b> opatrunek leczniczy <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 16,97 30% <sup>(1)</sup> 5,10 B <sup>(2)</sup> 0,01	<b>Kliniderm® Foam Silicone:</b> opatrunek <b>20x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 48,68 30% <sup>(1)</sup> 16,76 B <sup>(2)</sup> 3,08
<b>Granuflex®:</b> opatrunek leczniczy <b>20x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 27,28 30% <sup>(1)</sup> 8,18 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>HydroTac Comfort:</b> opatrunek leczniczy <b>20x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 28,11 30% <sup>(1)</sup> 8,43 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Emplastr mikrofibryczny cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> H&R Healthcare		
<b>Emplastr hydrokoloidowa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> W: Rany przewlekłe (owrzodzenia podudzi na tle niewydolności żyłnej i tętniczej, odleżyny, owrzodzenia cukrzycowe), rany ostre. Może być stosowany we wszystkich etapach leczenia, również w ranach z martwicą suchą lub rozplywną. <i>Convatec</i>			<b>Emplastr mikrofibryczny cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Paul Hartmann			<b>Kliniderm® Foam Silicone Heel:</b> opatrunek <b>10x17,5 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 22,79 30% <sup>(1)</sup> 8,83 B <sup>(2)</sup> 2,84
<b>Granuflex® Extra Thin:</b> opatrunek leczniczy <b>7,5x7,5 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 4,71 30% <sup>(1)</sup> 1,92 B <sup>(2)</sup> 0,73	<b>Inadine:</b> opatrunek leczniczy <b>5x5 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 5,51 30% <sup>(1)</sup> 2,88 B <sup>(2)</sup> 1,75	<b>Emplastr mikrofibryczny cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Coloplast		
<b>Granuflex® Extra Thin:</b> opatrunek leczniczy <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 7,61 30% <sup>(1)</sup> 2,66 B <sup>(2)</sup> 0,54	<b>Inadine:</b> opatrunek leczniczy <b>9,5x9,5 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 13,59 30% <sup>(1)</sup> 4,08 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Kliniderm® Lite Foam Silicone:</b> opatrunek <b>6x8,5 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 7,32 30% <sup>(1)</sup> 3,25 B <sup>(2)</sup> 1,51
<b>Granuflex® Extra Thin:</b> opatrunek leczniczy <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 15,90 30% <sup>(1)</sup> 4,77 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Emplastr mikrofibryczny cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Convatec			<b>Kliniderm® Lite Foam Silicone:</b> opatrunek <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 13,52 30% <sup>(1)</sup> 5,54 B <sup>(2)</sup> 2,12
<b>Emplastr hydrokoloidowa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Convatec			<b>Intrasite Conformable:</b> opatrunek hydrożelowy <b>10x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 23,81 30% <sup>(1)</sup> 12,65 B <sup>(2)</sup> 7,87	<b>Kliniderm® Lite Foam Silicone:</b> opatrunek <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 28,85 30% <sup>(1)</sup> 10,90 B <sup>(2)</sup> 3,20
<b>GranuGEL®:</b> opatrunek leczniczy [żel] - 1 op. 15 g	WM	100% 11,72 30% <sup>(1)</sup> 3,52 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Intrasite Conformable:</b> opatrunek hydrożelowy <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 12,53 30% <sup>(1)</sup> 6,95 B <sup>(2)</sup> 4,56	<b>Kliniderm® Lite Foam Silicone:</b> opatrunek <b>20x50 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 113,53 30% <sup>(1)</sup> 34,06 B <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>GranuGEL®:</b> żel hydrokoloidowy - 1 op. 15 g	WM	100% 11,00 30% <sup>(1)</sup> 3,52 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Intrasite Conformable:</b> opatrunek hydrożelowy <b>10x40 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 45,87 30% <sup>(1)</sup> 23,55 B <sup>(2)</sup> 13,98	<b>Emplastr mikrofibryczny cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> W: Przewlekłe owrzodzenia. <i>Epidermolysis bullosa</i> .	Klinion	
<b>Emplastr hydrokoloidowa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Convatec			<b>Emplastr collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Smith & Nephew			<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek <b>10x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 17,97 30% <sup>(1)</sup> 5,53
<b>HydroClean advance:</b> opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płuczaco-absorpcyjnym <b>4 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 19,00	<b>Kliniderm Lite Foam Silicone Border :</b> opatrunek <b>7,5x7,5 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 7,97 30% <sup>(1)</sup> 3,48 B <sup>(2)</sup> 1,56	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek <b>10x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 23,50 30% <sup>(1)</sup> 7,05
<b>HydroClean advance:</b> opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płuczaco-absorpcyjnym <b>4 cm</b> - 10 szt.	WM	100% 175,00	<b>Kliniderm Lite Foam Silicone Border :</b> opatrunek <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 13,52 30% <sup>(1)</sup> 5,54 B <sup>(2)</sup> 2,12	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 12,48 30% <sup>(1)</sup> 4,19
<b>HydroClean advance:</b> opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płuczaco-absorpcyjnym <b>7,5x7,5 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 33,21 30% <sup>(1)</sup> 9,96 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Kliniderm Lite Foam Silicone Border :</b> opatrunek <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 28,85 30% <sup>(1)</sup> 10,90 B <sup>(2)</sup> 3,20	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek <b>20x40 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 81,09 30% <sup>(1)</sup> 24,33
<b>HydroClean advance:</b> opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płuczaco-absorpcyjnym <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 55,51 30% <sup>(1)</sup> 16,65 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Emplastr mikrofibryczny cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Klinion			<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek <b>20x30 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 62,15 30% <sup>(1)</sup> 18,65
<b>Emplastr collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> Paul Hartmann			<b>Kliniderm® Foam Border Silicone:</b> opatrunek <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 13,52 30% <sup>(1)</sup> 5,54 B <sup>(2)</sup> 2,12	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek <b>20x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 43,67 30% <sup>(1)</sup> 13,10
<b>HydroClean advance cavity:</b> opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płuczaco-absorpcyjnym <b>7,5x7,5 cm</b> - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM	100% 33,21 30% <sup>(1)</sup> 9,96 B <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Emplastr mikrofibryczny cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> W: Przewlekłe owrzodzenia. <i>Epidermolysis bullosa</i> .			<b>Emplastr mikrofibryczny cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia</b> W: Przewlekłe owrzodzenia.	Klinion	
<b>Emplastr collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> W: Przewlekłe owrzodzenia. <i>Epidermolysis bullosa</i> .			<b>Kliniderm® Foam Border Silicone:</b> opatrunek <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 10,10 30% <sup>(1)</sup> 5,15 B <sup>(2)</sup> 3,03	<b>Lomatuell Pro Opatrunek kontaktowy z warstwą hydrokoloidową:</b> opatrunek <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 9,16 30% <sup>(1)</sup> 2,75
<b>Hydrocoll:</b> opatrunek leczniczy <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 24,64 30% <sup>(1)</sup> 13,51 B <sup>(2)</sup> 8,74	<b>Kliniderm® Foam Border Silicone:</b> opatrunek <b>15x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 39,42 30% <sup>(1)</sup> 19,63 B <sup>(2)</sup> 11,15	<b>Lomatuell Pro Opatrunek kontaktowy z warstwą hydrokoloidową:</b> opatrunek <b>10x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 16,45 30% <sup>(1)</sup> 4,94
<b>Hydrocoll:</b> opatrunek leczniczy <b>15x15 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 39,42 30% <sup>(1)</sup> 19,63 B <sup>(2)</sup> 11,15	<b>Emplastr mikrofibryczny cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> W: Przewlekłe owrzodzenia. <i>Epidermolysis bullosa</i> .			<b>Emplastr hydrokoloidowa (1)Przewlekłe owrzodzenia</b> Lohmann & Rauscher		
<b>Hydrocoll:</b> opatrunek leczniczy <b>20x20 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 10,10 30% <sup>(1)</sup> 5,15 B <sup>(2)</sup> 3,03	<b>Klinion</b>			<b>Medisorb A:</b> opatrunek leczniczy <b>10x10 cm</b> - 1 szt.	WM	100% 9,84 30% <sup>(1)</sup> 3,11 B <sup>(2)</sup> 0,22
						<b>Emplastr alginatoso et hydrofibryczna (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa</b> W: Odleżyny, owrzodzenia podudzi, stopa cukrzycowa, miejsca po pobraniu tkanki do przeszczepu, urazy mechaniczne skóry. Plaster można stosować w fazie rozplywnej tkanki martwiczej (I faza oczyszczania rany) oraz w fazie zaminowania (II faza wzrostu). Touřínskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych Spółka Akcyjna		

Medisorb H: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 7,45 30% <sup>(1)</sup> 2,50 B <sup>(2)</sup> 0,38	Mepilex Border Flex Lite: opatrunek 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 28,84 30% <sup>(1)</sup> 10,89 B <sup>(2)</sup> 3,19	Silvercel Hydro-Alginate: opatrunek leczniczy 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% 42,08 30% <sup>(1)</sup> 12,62 B <sup>(2)</sup> 2,78
Medisorb H: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 15,70 30% <sup>(1)</sup> 4,71 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle owrzodzenia, epidermolysis bullosa.	Mölnlycke Health Care	Silvercel Hydro-Alginate: opatrunek leczniczy 11x11 cm - 1 szt.	WM 100% 26,78 30% <sup>(1)</sup> 8,03 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Medisorb H: opatrunek leczniczy 20x20 cm - 1 szt.	WM 100% 26,26 30% <sup>(1)</sup> 7,88 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Mepilex Border Flex Oval: opatrunek 15x19 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 35,21 30% <sup>(1)</sup> 10,56 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastr antybakteryjny (1)Przewlekle owrzodzenia	Johnson & Johnson
Emplastr hydrokoloidalny (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych Spółka Akcyjna	WM 100% 16,09 30% <sup>(1)</sup> 5,70 B <sup>(2)</sup> 1,24	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle owrzodzenia, Epidermolysis bullosa.	Mölnlycke Health Care	Sorbalgon: opatrunek leczniczy 5x5 cm - 1 szt.	WM 100% 4,52 30% <sup>(1)</sup> 2,83 B <sup>(2)</sup> 2,11
Medisorb Silver: opatrunek chłonny ze srebrem [jałowy, samoprzylepny] 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 16,09 30% <sup>(1)</sup> 5,70 B <sup>(2)</sup> 1,24	Mepilex EM: opatrunek leczniczy 7,5x8,5 cm - 1 szt.	WM 100% 10,54 30% <sup>(1)</sup> 5,45 B <sup>(2)</sup> 3,27	Sorbalgon: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 10,84 30% <sup>(1)</sup> 4,11 B <sup>(2)</sup> 1,22
Medisorb Silver: opatrunek chłonny ze srebrem [jałowy, samoprzylepny] 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% 29,69 30% <sup>(1)</sup> 8,91 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Mepilex EM: opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 22,90 30% <sup>(1)</sup> 10,43 B <sup>(2)</sup> 5,09	Sorbalgon: opatrunek leczniczy 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% 20,59 30% <sup>(1)</sup> 7,12 B <sup>(2)</sup> 1,35
Emplastr antybakteryjny (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych Spółka Akcyjna	WM 100% 16,09 30% <sup>(1)</sup> 5,70 B <sup>(2)</sup> 1,24	Mepilex EM: opatrunek leczniczy 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 38,42 30% <sup>(1)</sup> 13,98 B <sup>(2)</sup> 3,51	Emplastr alginatowy et hydrofibryczny (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle i ostre rany (owrzodzenia żyłakowate podudzi, odleżyny).	Paul Hartmann
Medisorb Silver PAD: opatrunek chłonny ze srebrem, jałowy 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 16,09 30% <sup>(1)</sup> 5,70 B <sup>(2)</sup> 1,24	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Mölnlycke Health Care	Sorelex: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 38,90 30% <sup>(1)</sup> 11,67
Medisorb Silver PAD: opatrunek chłonny ze srebrem, jałowy 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% 29,69 30% <sup>(1)</sup> 8,91 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Mepilex Talon: opatrunek leczniczy 13x21 cm - 1 szt.	WM 100% 30,40 30% <sup>(1)</sup> 9,12 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastr kolagenowy (1)Przewlekle owrzodzenia	ConvaTec
Emplastr antybakteryjny (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych Spółka Akcyjna	WM 100% 16,09 30% <sup>(1)</sup> 5,70 B <sup>(2)</sup> 1,24	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Mölnlycke Health Care	Suprasorb® A: opatrunek leczniczy 5x5 cm - 1 szt.	WM 100% 3,79 30% <sup>(1)</sup> 2,10 B <sup>(2)</sup> 9,82
Mepilex: opatrunek leczniczy 10x21 cm - 1 szt.	WM 100% 28,54 30% <sup>(1)</sup> 11,78 B <sup>(2)</sup> 4,60	Mepilex Transfer: opatrunek leczniczy 15x20 cm - 1 szt.	WM 100% 55,72 30% <sup>(1)</sup> 16,72 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Suprasorb® A: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 9,82 30% <sup>(1)</sup> 3,09 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Mepilex: opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 22,90 30% <sup>(1)</sup> 10,43 B <sup>(2)</sup> 5,09	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Mölnlycke Health Care	Suprasorb® A: opatrunek leczniczy 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% 19,24 30% <sup>(1)</sup> 5,77
Mepilex: opatrunek leczniczy 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 41,68 30% <sup>(1)</sup> 17,24 B <sup>(2)</sup> 6,77	Mepitel: opatrunek jałowy 7,5x10 cm - 1 szt.	WM 100% 12,11 30% <sup>(1)</sup> 5,49 B <sup>(2)</sup> 2,65	Emplastr alginatowy et hydrofibryczny (1)Przewlekle owrzodzenia	Lohmann & Rauscher
Mepilex: opatrunek leczniczy 20x50 cm - 1 szt.	WM 100% 125,32 30% <sup>(1)</sup> 45,53 B <sup>(2)</sup> 11,33	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych Spółka Akcyjna	Mölnlycke Health Care	Suprasorb® A+Ag: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 18,53 30% <sup>(1)</sup> 6,29 B <sup>(2)</sup> 34,95
Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Mölnlycke Health Care	Mextra Superabsorbent: opatrunek specjalistyczny 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 13,02 30% <sup>(1)</sup> 4,73 B <sup>(2)</sup> 1,17	Suprasorb® A+Ag: opatrunek leczniczy 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% 10,49 30% <sup>(1)</sup> 3,76
Mepilex Ag: opatrunek leczniczy 6x8,5 cm - 1 szt.	WM 100% 9,37 30% <sup>(1)</sup> 3,83 B <sup>(2)</sup> 1,46	Mextra Superabsorbent: opatrunek specjalistyczny 12,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 26,05 30% <sup>(1)</sup> 7,91 B <sup>(2)</sup> 1,17	Emplastr antybakteryjny (1)Przewlekle owrzodzenia	Lohmann & Rauscher
Mepilex Ag: opatrunek leczniczy 10x21 cm - 1 szt.	WM 100% 33,63 30% <sup>(1)</sup> 10,82 B <sup>(2)</sup> 1,05	Mextra Superabsorbent: opatrunek specjalistyczny 17,5x22,5 cm - 1 szt.	WM 100% 38,96 30% <sup>(1)</sup> 11,69 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Suprasorb® P sensitive border: opatrunek piankowy z silikonem 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 8,85 30% <sup>(1)</sup> 5,14 B <sup>(2)</sup> 3,76
Mepilex Ag: opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 26,39 30% <sup>(1)</sup> 9,42 B <sup>(2)</sup> 2,15	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Mölnlycke Health Care	Suprasorb® P sensitive border: opatrunek piankowy z silikonem 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 13,12 30% <sup>(1)</sup> 5,17 B <sup>(2)</sup> 19,47
Mepilex Ag: opatrunek leczniczy 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 47,51 30% <sup>(1)</sup> 14,25 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Microdacyn® 60 Hydrogel : żel - 1 but. 250 g	WM 100% 77,13 30% <sup>(1)</sup> 23,14 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Suprasorb® P sensitive border: opatrunek piankowy z silikonem 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 19,47 30% <sup>(1)</sup> 7,00 B <sup>(2)</sup> 27,85
Emplastr antybakteryjny (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Mölnlycke Health Care	Microdacyn® 60 Hydrogel : żel - 1 but. 120 g	WM 100% 48,41 30% <sup>(1)</sup> 22,50 B <sup>(2)</sup> 11,39	Suprasorb® P sensitive border: opatrunek piankowy z silikonem 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 27,85 30% <sup>(1)</sup> 9,90 B <sup>(2)</sup> 47,76
Mepilex Border Ag: opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 36,13 30% <sup>(1)</sup> 19,16 B <sup>(2)</sup> 11,89	Microdacyn® 60 Hydrogel : żel - 1 but. 60 g	WM 100% 39,50 30% <sup>(1)</sup> 12,43 B <sup>(2)</sup> 4,23	Suprasorb® P sensitive border: opatrunek piankowy z silikonem 20x20 cm - 1 szt.	WM 100% 47,76 30% <sup>(1)</sup> 15,84 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Mepilex Border Ag: opatrunek leczniczy 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 67,55 30% <sup>(1)</sup> 34,29 B <sup>(2)</sup> 20,04	Emplastr hydropolimerowy (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	RIKGEL	Emplastr poliuretanowy spumatowany (1)Przewlekle owrzodzenia	Lohmann & Rauscher
Emplastr kolagenowy (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Mölnlycke Health Care	Purilon Gel: opatrunek leczniczy [żel] - 1 op. 15 g	WM 100% 12,43 30% <sup>(1)</sup> 4,23 B <sup>(2)</sup> 0,71	Suprasorb® P sensitive border lite: opatrunek piankowy z silikonem 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 13,12 30% <sup>(1)</sup> 5,14 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Mepilex Border Flex: opatrunek 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM 100% 7,97 30% <sup>(1)</sup> 2,84 B <sup>(2)</sup> 0,64	Emplastr conlativi (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Coloplast	Emplastr poliuretanowy spumatowany (1)Przewlekle owrzodzenia	Lohmann & Rauscher
Mepilex Border Flex: opatrunek 12,5x12,5 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 20,26 30% <sup>(1)</sup> 6,08 B <sup>(2)</sup> bezpl.	RespoSorb Silicone: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 10x20 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 23,00 30% <sup>(1)</sup> 6,90 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Suprasorb® P sensitive heel: opatrunek piankowy z silikonem 25x23,5 cm - 1 szt.	WM 100% 56,76 30% <sup>(1)</sup> 17,03 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Mepilex Border Flex: opatrunek 15x15 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 28,41 30% <sup>(1)</sup> 8,52 B <sup>(2)</sup> bezpl.	RespoSorb Silicone: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 12,5x12,5 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 18,26 30% <sup>(1)</sup> 5,48 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastr poliuretanowy spumatowany (1)Przewlekle owrzodzenia	Lohmann & Rauscher
Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle owrzodzenia, Epidermolysis bullosa.	Mölnlycke Health Care	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle owrzodzenia, Epidermolysis bullosa.	Paul Hartmann	Suprasorb® P sensitive multisite: opatrunek piankowy z silikonem 12x15 cm - 1 szt.	WM 100% 21,95 30% <sup>(1)</sup> 7,59
Mepilex Border Flex Lite: opatrunek 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM 100% 7,97 30% <sup>(1)</sup> 3,48 B <sup>(2)</sup> 1,56	RespoSorb Silicone Borde: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 16x26 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 18,26 30% <sup>(1)</sup> 5,48 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastr poliuretanowy spumatowany (1)Przewlekle owrzodzenia	Lohmann & Rauscher
Mepilex Border Flex Lite: opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 13,52 30% <sup>(1)</sup> 5,54 B <sup>(2)</sup> 2,12	RespoSorb Silicone Borde: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 17,5x17,5 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 33,41 30% <sup>(1)</sup> 10,02 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Suprasorb® P sensitive sacrum: opatrunek piankowy z silikonem 17x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 36,06 30% <sup>(1)</sup> 12,32
		Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa W: Przewlekle owrzodzenia, Epidermolysis bullosa.	Paul Hartmann	Emplastr poliuretanowy spumatowany (1)Przewlekle owrzodzenia	Lohmann & Rauscher
				UrgoClean: opatrunek na rany 6x6 cm - 1 szt.	WM 100% 5,70 30% <sup>(1)</sup> 2,24
				UrgoClean: opatrunek na rany 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 14,29 30% <sup>(1)</sup> 4,69
				UrgoClean: opatrunek na rany 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 30,20 30% <sup>(1)</sup> 9,06
				UrgoClean: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM 100% 39,14 30% <sup>(1)</sup> 11,74
				Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekle owrzodzenia URGO sp. z o.o.	
				UrgoClean Ag: opatrunek na rany 6x6 cm - 1 szt.	WM 100% 9,60 30% <sup>(1)</sup> 3,87
				UrgoClean Ag: opatrunek na rany 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 24,77 30% <sup>(1)</sup> 8,87
				UrgoClean Ag: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM 100% 67,29 30% <sup>(1)</sup> 20,19
				Emplastr antybakteryjny (1)Przewlekle owrzodzenia URGO sp. z o.o.	
				UrgoClean Rope: opatrunek na rany 5x40 cm - 1 szt.	WM 100% 27,20 30% <sup>(1)</sup> 8,16
				Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekle owrzodzenia URGO sp. z o.o.	





tów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku nawrotu, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przetrwania bez objawów choroby i przeżyca całkowitego; leczenie neoadjuwantowe przed rozpoczęciem radioterapii u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku nawrotu, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżyca bez objawów choroby; leczenie uzupełniające po radykalnej prostatektomii u pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku postępu choroby, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżyca bez objawów choroby. Leczenie raka sutka u kobiet w okresie przed- i okolo-menopauzalnym, u których właściwe jest leczenie hormonalne. Leczenie endometriozy, produkt łagodzi objawy choroby, w tym ból, oraz zmniejsza wielkość i liczbę zmian endometrialnych. Produkt jest wskazany do wstępnego ścięcia endometrium przed planowanym zabiegiem ablacji lub resekcji endometrium. Włókniaki macicy: w połączeniu z preparatami żelaza przed zabiegiem operacyjnym prowadzi do poprawy parametrów hematologicznych. Rozród wspomagany: produkt jest podawany w celu zahamowania czynności przysadki w przygotowaniu do superowulacji. Dawka 10,8 mg. Produkt jest wskazany w: leczeniu raka gruczołu krokowego z przerzutami, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę przeżyca porównywalną z chirurgiczną kastracją; leczeniu miejscowo zaawansowanego raka gruczołu krokowego, jako metoda alternatywna do chirurgicznej kastracji, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę przeżyca porównywalną z androgrenami; leczeniu uzupełniającym po radioterapii u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku nawrotu, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżyca bez objawów choroby i przeżyca całkowitego; leczeniu neoadjuwantowym przed rozpoczęciem radioterapii u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego, o wysokim ryzyku nawrotu, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżyca bez objawów choroby, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżyca bez objawów choroby.

### Rak piersi w II rzucie hormonoterapii

**Anastrozol Bluefish:** tabl. powł. 1 mg - 28 szt.

Rx	100%	52,36
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Anastrozol (1)** Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego.

**Anastrozole Eugia:** tabl. powł. 1 mg - 28 szt.

Rx	100%	48,81
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Anastrozole (1)** Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt jest wskazany w: leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których w tkance guza stwierdzono obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których w tkance guza stwierdzono obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których w tkance guza stwierdzono obecność receptora estrogenowego, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfemem.

**Anastrozol Teva:** tabl. powł. 1 mg - 28 szt.

Rx	100%	59,51
	B <sup>(1)</sup>	6,57
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Anastrozole (1)** Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Lek jest wskazany w: leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfemem.

**Arimidex®:** tabl. powł. 1 mg - 28 szt.

Rx	100%	64,43
	B <sup>(1)</sup>	11,49
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Anastrozole (1)** Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Preparat jest wskazany w: leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfemem.

**Aromek™:** tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.

Rx	100%	56,72
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Letrozole (1)** Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie pierwszego rzutu zaawansowanego raka piersi posiadającego receptory dla hormonów, u kobiet po menopauzie. Leczenie zaawansowanego nowotworu piersi u kobiet z naturalną lub sztucznie wywołaną menopauzą, które wcześniej leczono były lekami blokującymi receptory estrogenowe i u których nastąpił nawrót lub progresja choroby. Leczenie uzupełniające u pacjentek po menopauzie z hormo-

zależnym rakiem piersi we wczesnym stadium zaawansowania. Przedłużone leczenie uzupełniające u pacjentek po menopauzie z hormonozależnym rakiem piersi we wczesnym stadium zaawansowania, po zabiegu chirurgicznym i standardowym leczeniu uzupełniającym tamoksyfemem. Skuteczność leku nie została potwierdzona u kobiet z rakiem piersi nie posiadającym receptorów dla estrogenów.

**Atrazol:** tabl. powł. 1 mg - 28 szt.

Rx	100%	56,41
	B <sup>(1)</sup>	3,47
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Anastrozole (1)** Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfemem.

**Clarozole:** tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.

Rx	100%	61,54
	B <sup>(1)</sup>	4,82
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Letrozole (1)** Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie uzupełniające u kobiet po menopauzie we wczesnym stadium inwazyjnego raka piersi z receptorami dla hormonów. Przedłużone leczenie uzupełniające hormonozależnego, inwazyjnego raka piersi u kobiet po menopauzie, po uśrednionym standardowym leczeniu uzupełniającym tamoksyfemem trwającym 5 lat. Leczenie pierwszego rzutu zaawansowanego hormonozależnego raka piersi u kobiet po menopauzie. Leczenie zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, występującej fizjologicznie lub wywołanej sztucznie, u których wystąpił nawrót lub progresja procesu nowotworowego, a które uprzednio były leczone lekami o działaniu antyestrogenowym. Leczenie neoadjuwantowe HER-2-ujemnego raka piersi z receptorami dla hormonów u kobiet po menopauzie, u których chemioterapia nie jest odpowiednim leczeniem, a natychmiastowa operacja nie jest wskazana. Nie wykazano skuteczności u pacjentek z rakiem piersi bez receptorów dla hormonów.

**Egistrozol:** tabl. powł. 1 mg - 28 szt.

Rx	100%	61,00
	B <sup>(1)</sup>	8,06
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Anastrozole (1)** Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfemem.

**Egistrozol - (IR):** tabl. powł. 1 mg - 30 szt.

Rx	100%	52,91
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Anastrozole (1)** Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfemem.

**Etruzil:** tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.

Rx	100%	4,82
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Etruzil:** tabl. powł. 2,5 mg - 90 szt.

Rx	100%	156,03
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Letrozole (1)** Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie uzupełniające u kobiet po menopauzie z inwazyjnym rakiem piersi we wczesnym stadium zaawansowania, z obecnością receptorów hormonalnych. Przedłużone leczenie uzupełniające hormonozależnego inwazyjnego raka piersi u kobiet po menopauzie, które otrzymały wcześniej standardową terapię uzupełniającą tamoksyfemem przez 5 lat. Leczenie pierwszego rzutu u kobiet po menopauzie z zaawansowanym, hormonozależnym rakiem piersi. Zaawansowany rak piersi u kobiet po menopauzie naturalnej lub wywołanej sztucznie, leczonych wcześniej antyestrogenami, u których doszło do nawrotu lub progresji choroby. Leczenie neoadjuwantowe u kobiet po menopauzie z HER2-ujemnym rakiem piersi z obecnością receptorów hormonalnych, które nie kwalifikują się do chemioterapii i u których nie ma wskazań do natychmiastowej operacji. Nie wykazano skuteczności leku u pacjentek z rakiem piersi bez receptorów hormonalnych.

**Glandex:** tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	76,55
	B <sup>(1)</sup>	19,83
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Exemestane (1)** Rak piersi w II rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełnia-

jacej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Lek jest przeznaczony do uzupełniającego leczenia raka piersi u kobiet po menopauzie w przypadku inwazyjnego wczesnego raka piersi, w którego komórkach wykryto obecność receptorów estrogenowych, po 2-3 latach początkowego leczenia uzupełniającego tamoksyfemem. Produkt jest przeznaczony do leczenia przypadków zaawansowanego raka piersi u kobiet w okresie naturalnego lub wywołanego leczeniem stanu po menopauzie, u których choroba uległa postępowi mimo podawania antyestrogenów. Nie wykazano skuteczności podawania eksemestanu pacjentkom, u których w komórkach guza nie wykryto receptorów estrogenowych.

**Lametta®:** tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.

Rx	100%	56,72
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Letrozole (1)** Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie uzupełniające u kobiet po menopauzie z wczesnym stadium inwazyjnego raka piersi z receptorami dla hormonów. Przedłużone leczenie uzupełniające u pacjentek po menopauzie z hormonozależnym inwazyjnym rakiem piersi we wczesnym stadium zaawansowania, po standardowym leczeniu uzupełniającym tamoksyfemem trwającym 5 lat. Leczenie pierwszego rzutu zaawansowanego hormonozależnego raka piersi u kobiet po menopauzie. Leczenie zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, występującej fizjologicznie lub wywołanej sztucznie, u których wystąpił nawrót lub progresja procesu nowotworowego, a które uprzednio były leczone lekami o działaniu przeciwestrogenowym. Leczenie neoadjuwantowe HER-2-ujemnego raka piersi z receptorami dla hormonów u kobiet po menopauzie, u których chemioterapia nie jest odpowiednim leczeniem, a natychmiastowa operacja nie jest wskazana. Nie wykazano skuteczności u pacjentek z rakiem piersi bez receptorów dla hormonów.

**Letrozole Aurovitas:** tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.

Rx	100%	56,61
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Letrozole Aurovitas:** tabl. powł. 2,5 mg - 120 szt.

Rx	100%	204,47
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Letrozole (1)** Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie uzupełniające u kobiet po menopauzie we wczesnym stadium inwazyjnego raka piersi z receptorami dla hormonów. Przedłużone leczenie uzupełniające hormonozależnego, inwazyjnego raka piersi u kobiet po menopauzie, po uśrednionym standardowym leczeniu uzupełniającym tamoksyfemem trwającym 5 lat. Leczenie pierwszego rzutu zaawansowanego hormonozależnego raka piersi u kobiet po menopauzie. Leczenie zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, występującej fizjologicznie lub wywołanej sztucznie, u których wystąpił nawrót lub progresja procesu nowotworowego, a które uprzednio były leczone lekami o działaniu antyestrogenowym. Leczenie neoadjuwantowe HER-2-ujemnego raka piersi z receptorami dla hormonów u kobiet po menopauzie, u których chemioterapia nie jest odpowiednim leczeniem, a natychmiastowa operacja nie jest wskazana. Nie wykazano skuteczności u pacjentek z rakiem piersi bez receptorów dla hormonów.

**Letrozole Bluefish:** tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.

Rx	100%	55,81
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Letrozole (1)** Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie uzupełniające raka piersi z receptorami dla hormonów we wczesnym stadium zaawansowania, u kobiet po menopauzie. Przedłużone leczenie uzupełniające hormonozależnego, inwazyjnego raka piersi, po standardowym leczeniu uzupełniającym tamoksyfemem trwającym 5 lat, u kobiet po menopauzie. Leczenie pierwszego rzutu zaawansowanego hormonozależnego raka piersi u kobiet po menopauzie. Leczenie zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, występującej fizjologicznie lub wywołanej sztucznie, u których nastąpił nawrót lub progresja choroby nowotworowej, a które wcześniej były leczone lekami o działaniu przeciwestrogenowym. Leczenie neoadjuwantowe HER-2-ujemnego raka piersi z receptorami dla hormonów u kobiet po menopauzie, u których chemioterapia nie jest odpowiednim leczeniem, a natychmiastowa operacja nie jest wskazana.

**Symex:** tabl. draż. 25 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	76,42
	B <sup>(1)</sup>	19,70
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Exemestane (1)** Rak piersi w II rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

**W:** Eksemestan jest wskazany w leczeniu uzupełniającym u kobiet po menopauzie z inwazyjnym wczesnym rakiem piersi z obecnością receptorów estrogenowych po 2-3 latach początkowego leczenia uzupełniającego tamoksyfemem. Eksemestan jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet w okresie naturalnego lub wywołanego leczeniem stanu po menopauzie, u których choroba uległa postępowi po zastosowaniu terapii przeciwestrogenowej. Nie wykazano skuteczności eksemestanu u pacjentek, u których nie wykryto receptorów estrogenowych w komórkach guza.

**Rak prostaty**

**Diphereline® SR 3,75:** inj. dom. [flasz. do przyg. zaw. o przedł. uwaln.] 3,75 mg - 1 zest.

Rx	100%	285,06
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	S <sup>(2)</sup>	129,59
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Triptorelin (1)** Program lekowy: leczenie przedwczesnego dojrzenia płciowego u dzieci (2) Rak prostaty **WP:** Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (3) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie raka gruczołu krokowego kiedy wymagane jest obniżenie stężenia testosteronu do stężenia charakterystycznego dla braku czynności gruczołów płcio-





**METRONIDAZOL**  
METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL  
**METRONIDAZOL**  
POLPHARMA  
Metronidazol

**ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM**

wych (stężenia kastracyjnego). Korzystny efekt leczenia jest bardziej wyraźniejszy i częstszy, jeśli pacjent nie otrzymał wcześniej żadnego innego leczenia hormonalnego. Rak sutka u kobiet przed menopauzą i po menopauzie, gdy wskazane jest leczenie hormonalne. Przedwczesne odzyskanie płci (przed 8 r. u dziewcząt i przed 10 r. u chłopców). Endometrioza narządów płciowych i zewnętrzna (stadium I-IV). Leczenie nie powinno być prowadzone dłużej niż przez 6 m-cy. Nie zaleca się rozpoczęcia 2-ego cyklu leczenia tryptoreliną lub innym analogiem GnRH. Leczenie włóknokamiśniaków macicy w zakresie przygotowania do zabiegu chirurgicznego lub u pacjentek, których nie zakwalifikowano do zabiegu chirurgicznego. Nieplodność u kobiet. Leczenie uzupełniające w połączeniu z podawaniem gonadotropin (hMG, FSH, hCG) w celu wywołania jajecznicy, w przygotowaniu do zapłodnienia zwnięzniętymi owulacją i przeniesienia zarodka do macicy.

Ipsen Poland

Dipherelone® SR 11,25 mg: inj. dom. [lof. do przyg. zaw. o przedl. uwaln.] 11,25 mg - 1 zest.	Rx	100%	619,99
	R <sup>(1)</sup>		64,04
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

**Triptorelin (1)** Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+

W: Rak gruczołu krokowego. Leczenie raka gruczołu krokowego kiedy wymagane jest obniżenie stężenia testosteronu do stężenia charakterystycznego dla braku czynności gruczołów płciowych (stężenia kastracyjnego). Pacjenci, których uprzednio nie byli poddawani terapii hormonalnej, lepiej reagują na leczenie tryptoreliną. Przedwczesne odzyskanie płciowości pochodzenia ośrodkowego (przed 8. r. u dziewcząt i przed 10. r. u chłopców).

Ipsen Poland

Eligard® 7,5 mg: inj. podsk. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 7,5 mg - 1 zest. ◆	Rx	100%	X
	R <sup>(1)</sup>		659,45
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Eligard® 22,5 mg: inj. podsk. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 22,5 mg - 1 zest. ◆	Rx	100%	103,50
	R <sup>(1)</sup>		103,50
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Eligard® 45 mg: inj. podsk. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 45 mg - 1 zest. ◆	Rx	100%	1234,60
	R <sup>(1)</sup>		122,69
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

**Leuprolin acetate (1)** Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+

W: Preparat jest wskazany w leczeniu hormonalnego, zaawansowanego raka gruczołu krokowego oraz, w połączeniu z radioterapią, w leczeniu hormonalnego raka wysokiego ryzyka ograniczonego do gruczołu krokowego i hormonalnego raka gruczołu krokowego miejscowo zaawansowanego.

RECORDATI

Leuprorelin: implant 3,6 mg - 1 szt. ◆	Rx	100%	219,11
	R <sup>(1)</sup>		33,79
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Leuprorelin: implant 5 mg - 1 szt. ◆	Rx	100%	575,22
	R <sup>(1)</sup>		19,27
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

**Leuprolin acetate (1)** Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+

W: Paliatywne leczenie pacjentów z zaawansowanym, hormonalnie zależnym rakiem gruczołu krokowego. Leczenie pacjentów z miejscowo zaawansowanym, hormonalnie zależnym rakiem gruczołu krokowego w połączeniu z radioterapią i po radioterapii. Leczenie w połączeniu z radioterapią hormonalnego raka ograniczonego do gruczołu krokowego u pacjentów z umiarkowanym i dużym ryzykiem.

Regiomedica

Librexia: implant 11,25 mg - 1 amp.-strzyk. ◆	Rx	100%	552,44
	R <sup>(1)</sup>		9,60
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

**Leuprorelin acetate (1)** Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u mężczyzn: do objawowego leczenia zaawansowanego hormonalnego raka gruczołu krokowego, do miejscowego leczenia hormonalnego raka gruczołu krokowego; jako leczenie uzupełniające podczas i po zakończeniu radioterapii.

LEK-AM

Reseligo: implant w amp.-strzyk. 3,6 mg - 1 szt.	Rx	100%	175,95
	R <sup>(1)</sup>		3,20
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Reseligo: implant w amp.-strzyk. 10,8 mg - 1 szt.	Rx	100%	525,75
	R <sup>(1)</sup>		8,96
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

**Goserelin (1)** Rak piersi i rak trzonu macicy, Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+ (3) Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu

W: Dawka 3,6 mg. Leczenie raka gruczołu krokowego, w następujących przypadkach: w leczeniu raka gruczołu krokowego z przerzutami w przypadku, gdy leczenie gosereliną wykazuje porównywalną skuteczność do kastracji chirurgicznej pod względem wydłużenia czasu przeżycia; w leczeniu miejscowo zaawansowanego raka gruczołu krokowego, jako alternatywa dla kastracji chirurgicznej; w przypadku, gdy leczenie gosereliną wykazuje porównywalną skuteczność do leczenia antyandrogenowego pod względem wydłużenia czasu przeżycia; jako leczenie uzupełniające radioterapię u pacjentów z rakiem gruczołu krokowego - miejscowym o wysokim ryzyku lub miejscowo zaawansowanym - u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby i całkowitego czasu przeżycia; jako leczenie neoadjuwantowe przed radioterapią u pacjentów z rakiem gruczołu krokowego - miejscowym o wysokim ryzyku lub miejscowo zaawansowanym - u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby; jako leczenie uzupełniające prostaticzną radykalną u pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o dużym ryzyku progresji, u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby. Zaawansowany rak piersi i kobiet w okresie przed - i okołomenopauzalnym, u których właściwe jest leczenie hormonalne. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako alternatywa dla chemioterapii w standardowym leczeniu wczesnego raka piersi z dodatkimi receptarami estrogenowymi (ER) u kobiet w okresie przed - i okołomenopauzalnym. Endometrioza: w leczeniu endometriozy, produkt leczniczy łagodzi objawy choroby, w tym ból, oraz zmniejsza wielkość i liczbę zmian endometrialnych. Ścienienie endometrium: produkt leczniczy jest wskazany w celu wstępnego ścięnięcia endometrium przed zabiegiem ablacji lub resekcji. Włókniaki macicy: przed zabiegiem

operacyjnym, w połączeniu z preparatami żelaza w celu poprawy parametrów hematologicznych u pacjentek z niedokrwistością. Rozród wspomagany: zahamowanie czynności przysadki jako przygotowanie do superowulacji. Dawka 10,8 mg. Produkt leczniczy jest wskazany: w leczeniu raka gruczołu krokowego z przerzutami, w przypadku, gdy leczenie gosereliną wykazuje porównywalną skuteczność do kastracji chirurgicznej pod względem wydłużenia czasu przeżycia; w leczeniu miejscowo zaawansowanego raka gruczołu krokowego, jako alternatywa dla kastracji chirurgicznej; w przypadku, gdy leczenie gosereliną wykazuje porównywalną skuteczność do leczenia antyandrogenowego pod względem wydłużenia czasu przeżycia; jako leczenie uzupełniające radioterapię u pacjentów z rakiem gruczołu krokowego - miejscowym o wysokim ryzyku lub miejscowo zaawansowanym - u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby i całkowitego czasu przeżycia; jako leczenie neoadjuwantowe przed radioterapią u pacjentów z rakiem gruczołu krokowego - miejscowym o wysokim ryzyku lub miejscowo zaawansowanym - u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby; jako leczenie uzupełniające prostaticzną radykalną u pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o dużym ryzyku progresji, u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby.

Xanderla: implant w amp.-strzyk. 3,6 mg - 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	177,55
	R <sup>(1)</sup>		4,80
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

**Goserelin (1)** Rak piersi i rak trzonu macicy, Rak prostaty, Zahamowanie czynności przysadki i pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, w przygotowaniu do kontrolowanej hiperstimulacji jajników w programach wspomaganego rozrodu - refundacja do 3 cykli WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany: w leczeniu raka gruczołu krokowego z przerzutami w przypadku, gdy leczenie gosereliną wykazuje porównywalną skuteczność do kastracji chirurgicznej pod względem wydłużenia czasu przeżycia; w leczeniu miejscowo zaawansowanego raka gruczołu krokowego, jako metoda alternatywna do kastracji chirurgicznej, w przypadku, gdy leczenie gosereliną wykazuje porównywalną skuteczność do leczenia antyandrogenowego pod względem wydłużenia czasu przeżycia; jako leczenie uzupełniające radioterapię u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku nawrotu - u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby i całkowitego czasu przeżycia; jako leczenie uzupełniające prostaticzną radykalną u pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o dużym ryzyku progresji, u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby. Zaawansowany rak piersi u kobiet w okresie przed- i okołomenopauzalnym, u których właściwe jest leczenie hormonalne. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako metoda alternatywna dla chemioterapii w standardowym leczeniu wczesnego raka piersi z dodatkimi receptarami estrogenowymi (ER) u kobiet w okresie przed- i okołomenopauzalnym. Endometrioza: w leczeniu endometriozy, produkt leczniczy łagodzi objawy choroby, w tym ból oraz zmniejsza wielkość i liczbę zmian endometrialnych. Ścienienie endometrium: produkt leczniczy jest wskazany w celu wstępnego ścięnięcia endometrium przed zabiegiem ablacji lub resekcji. Włókniaki macicy: przed zabiegiem operacyjnym, w połączeniu z preparatami żelaza w celu poprawy parametrów hematologicznych u pacjentek z niedokrwistością z włókniami. Rozród wspomagany: zahamowanie czynności przysadki w przygotowaniu na superowulację.

Teva Pharmaceuticals Polska

Xanderla LA: implant w amp.-strzyk. 10,8 mg - 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	506,28
	R <sup>(1)</sup>		8,96
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

**Goserelin (1)** Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany: w leczeniu raka gruczołu krokowego z przerzutami w przypadku, gdy leczenie gosereliną wykazuje porównywalną skuteczność do kastracji chirurgicznej pod względem wydłużenia czasu przeżycia; w leczeniu miejscowo zaawansowanego raka gruczołu krokowego jako metoda alternatywna do kastracji chirurgicznej, w przypadku, gdy leczenie gosereliną wykazuje porównywalną skuteczność do leczenia antyandrogenowego pod względem wydłużenia czasu przeżycia; jako leczenie uzupełniające radioterapię u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku nawrotu - u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby i całkowitego czasu przeżycia; jako leczenie uzupełniające prostaticzną radykalną u pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o dużym ryzyku progresji, u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby.

Teva Pharmaceuticals Polska

Zoladex®: implant podskórny 3,6 mg - 1 strzyk.-aplik.	Rx	100%	238,80
	R <sup>(1)</sup>		66,05
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

**Zoladex® LA: implant podskórny 10,8 mg - 1 strzyk.-aplik.**

**Goserelin (1)** Rak piersi i rak trzonu macicy, Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+ (3) Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu

W: Dawka 3,6 mg. Leczenie raka gruczołu krokowego w następujących przypadkach: leczenie raka gruczołu krokowego z przerzutami, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę przeżycia porównywalną z chirurgiczną kastracją; leczenie miejscowo zaawansowanego raka gruczołu krokowego, jako metoda alternatywna do chirurgicznej kastracji, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę przeżycia porównywalną z antyandrogenami; leczenie uzupełniające po radioterapii u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku nawrotu, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżycia bez objawów choroby i przeżycia całkowitego; leczenie neoadjuwantowe przed rozpoczęciem radioterapii u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku nawrotu, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżycia bez objawów choroby; leczenie uzupełniające po radykalnej prostaticznej radykalnej u pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku progresji, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżycia bez objawów choroby. Leczenie raka sutka u kobiet w okresie przed-

okółomenopauzalnym, u których właściwe jest leczenie hormonalne. Leczenie endometriozy, produkt łagodzi objawy choroby, w tym ból, oraz zmniejsza wielkość i liczbę zmian endometrialnych. Produkt jest wskazany do wstępnego ścięnięcia endometrium przed planowanym zabiegiem ablacji lub resekcji endometrium. Włókniaki macicy: w połączeniu z preparatami żelaza przed zabiegiem operacyjnym prowadzi do poprawy parametrów hematologicznych. Rozród wspomagany: produkt jest podawany w celu zahamowania czynności przysadki w przygotowaniu do superowulacji. Dawka 10,8 mg. Produkt jest wskazany w leczeniu raka gruczołu krokowego z przerzutami, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę przeżycia porównywalną z chirurgiczną kastracją; leczenie miejscowo zaawansowanego raka gruczołu krokowego, jako metoda alternatywna do chirurgicznej kastracji, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę przeżycia porównywalną z antyandrogenami; leczenie uzupełniające po radioterapii u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku nawrotu, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżycia bez objawów choroby i przeżycia całkowitego; leczenie neoadjuwantowe przed rozpoczęciem radioterapii u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego, o wysokim ryzyku nawrotu, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżycia bez objawów choroby; gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżycia bez objawów choroby.

AstraZeneca

**Rany przewlekłe z równoczesnym ubytkiem tkankowym (tj. rany głębokie) z cechami infekcji, ze średnim i dużym wysiękiem o różnej etiologii**

Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 2x45 cm - 1 szt.	WM	100%	20,96
	DZ <sup>(1)</sup>		6,65
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 4,5x30 cm - 1 szt.	WM	100%	30,29
	DZ <sup>(1)</sup>		9,09
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 4,5x10 cm - 1 szt.	WM	100%	22,93
	DZ <sup>(1)</sup>		15,77
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 5x5 cm - 1 szt.	WM	100%	11,61
	DZ <sup>(1)</sup>		7,63
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	23,14
	DZ <sup>(1)</sup>		7,24
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	48,15
	DZ <sup>(1)</sup>		14,45
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 20x30 cm - 1 szt.	WM	100%	117,93
	DZ <sup>(1)</sup>		35,38
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 20x4,5 cm - 1 szt.	WM	100%	20,96
	DZ <sup>(1)</sup>		6,65
	S <sup>(2)</sup>		bezpł.

**Emplastr antimicrobiotyczna (1)** Rany przewlekłe z równoczesnym ubytkiem tkankowym (tj. rany głębokie) z cechami infekcji, ze średnim i dużym wysiękiem o różnej etiologii

W: Powierzchniowe rany ostre i przewlekłe, rany głębokie z cechami infekcji lub zagrożone infekcją (tunele, kieszienie, przetoki). Do ran ze średnim oraz dużym wysiękiem tj. owrzodzenia podudzi, owrzodzenia w zespole stopy cukrzycowej, rany głębokie z kieszieniami, tunelami.

Mylan Healthcare Care

Schizofrenia	Abilify®: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	523,63
		DZ <sup>(1)</sup>		134,39
		S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Abilify®: tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	R <sup>(1)</sup>	100%	4,26	
		DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.
		S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Abilify®: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	R <sup>(1)</sup>	100%	105,54	
		DZ <sup>(1)</sup>		8,16
		S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Abilify®: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	R <sup>(1)</sup>	100%	201,16	
		DZ <sup>(1)</sup>		5,97
		S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Abilify®: tabl. 30 mg - 28 szt. ◆	R <sup>(1)</sup>	100%	X	
		DZ <sup>(1)</sup>		389,49
		S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Abilify®: tabl. 30 mg - 56 szt. ◆	R <sup>(1)</sup>	100%	238,80	
		DZ <sup>(1)</sup>		66,05
		S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Aripiprazole (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa. Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+	R <sup>(1)</sup>	100%	86,05	
		DZ <sup>(1)</sup>		3,20
		S <sup>(2)</sup>		bezpł.

W: Produkt jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują gwałtowne epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu II u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd.

Abilify® - (IR): tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	R <sup>(1)</sup>	100%	162,23	
		DZ <sup>(1)</sup>		5,97
		S <sup>(2)</sup>		bezpł.

Abilify® - (IR): tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	R <sup>(1)</sup>	100%	324,46	
		DZ <sup>(1)</sup>		11,94
		S <sup>(2)</sup>		bezpł.

**Aripiprazole (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa. Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o



Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakialnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakialne i którzy odpowiadają na leczenie aripirazolem. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakialnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg. **Inpharm**

Abilify® - (IR): tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	86,03
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Abilify® - (IR): tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	162,19
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,97
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aripirazole (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Zespół Tourette'a **(3)**Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Jest wskazany w leczeniu epizodów maniakialnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakialnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakialne i którzy odpowiadają na leczenie aripirazolem. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakialnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg. **Delfarma**

Amipryd: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	31,80
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,08
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amipryd: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	59,75
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amipryd: tabl. 400 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	113,21
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amisulpride (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Schizofrenia **(3)**Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy stosowany jest w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii z objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia myślenia, wrogość i nieufność) i/lub objawami negatywnymi (takimi jak: stopniowanie uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne), w tym także u chorych z przewagą objawów negatywnych. **Aurotus**

Amisan: tabl. 50 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	32,14
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,42
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amisan: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	56,96
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amisan: tabl. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	113,55
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amisan: tabl. powł. 400 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	113,44
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amisan: tabl. powł. 400 mg - 60 szt. ◆**

**Amisulpride (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Schizofrenia **(3)**Pacjenci 65+

**W:** Amisulpryd wskazany jest w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii: z objawami pozytywnymi, takimi jak urojenia, omamy, zaburzenia myślenia, wrogość, nieufność; z objawami negatywnymi (zespół niedoboru), takimi jak stopniowanie uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne. Amisulpryd hamuje również wtórne objawy negatywne w stanach przebiegających z objawami wytwórczymi oraz zaburzenia afektywne, takie, jak depresyjny nastrój lub ociężałość umysłowa. **PRO.MED.PL**

Anzarin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	39,05
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Anzarin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	72,80
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Anzarin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	104,01
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,48
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Anzarin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	135,18
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,97
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Olanzapine (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Choroba Huntingtona **(3)**Pacjenci 65+ **(4)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia

**W:** Dorośli: preparat jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Preparat jest skuteczny w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono do-

brą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Preparat jest wskazany w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, lek jest wskazany w zapobieganiu nawrotom afektywnej dwubiegunowej.

Apiprax: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	100,14
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aripirazole (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Zespół Tourette'a **(3)**Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Jest wskazany w leczeniu epizodów maniakialnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakialnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakialne i którzy odpowiadają na leczenie aripirazolem. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakialnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg. **Aristo Pharma**

ApoSuprid: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	59,84
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

ApoSuprid: tabl. powł. 400 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	113,37
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amisulpride (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Schizofrenia **(3)**Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy stosowany jest w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii z objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia myślenia) i/lub objawami negatywnymi (takimi jak: stopniowanie uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne), w tym także u chorych z przewagą objawów negatywnych. **Aurotus**

ApoTiapina: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,47
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,12
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

ApoTiapina: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	51,72
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,51
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

ApoTiapina: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	98,08
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,46
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Quetiapine (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem **(3)**Pacjenci 65+ **(4)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia

**W:** Lek jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii, w leczeniu choroby afektywnej dwubiegunowej, w tym: epizodów maniakialnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu choroby dwubiegunowej, dużych epizodów depresyjnych w przebiegu choroby dwubiegunowej, w zapobieganiu nawrotom epizodów maniakialnych lub epizodów depresji u pacjentów z zaburzeniami dwubiegunowymi, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie ketiapiną. **Apotex Inc.**

Apra: tabl. 10 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
-------------------------------	----	------	---

Apra: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	76,71
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,86
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Apra: tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	145,97
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	15,84
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Apra: tabl. 10 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	212,78
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	17,59
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Apra: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	109,87
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,49
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Apra: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	201,22
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,03
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Apra: tabl. 15 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	310,72
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	17,94
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Apra: tabl. 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	204,32
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,13
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aripirazole (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Zespół Tourette'a **(3)**Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakialnych o

nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakialnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakialne i którzy odpowiadają na leczenie aripirazolem. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakialnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg. **Adamed**

Apra-swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	76,71
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,86
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Apra-swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	145,97
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	15,84
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Apra-swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	212,78
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	17,59
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Apra-swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	109,87
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,49
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Apra-swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	201,22
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,03
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Apra-swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	310,72
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	17,94
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Apra-swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	204,32
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,13
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aripirazole (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Zespół Tourette'a **(3)**Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Preparat jest wskazany w leczeniu epizodów maniakialnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakialnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakialne i którzy odpowiadają na leczenie aripirazolem. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakialnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg. **Adamed**

Aribit: tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	134,39
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,62
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Aribit: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	100,98
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,06
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Aribit: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	201,22
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,13
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Aribit: tabl. 30 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	402,10
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,16
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aripirazole (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Zespół Tourette'a **(3)**Pacjenci 65+

**W:** Lek jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakialnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakialnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakialne i którzy odpowiadają na leczenie aripirazolem. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakialnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg. **Polpharma**

Aribit ODT: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	100,98
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,60
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aripirazole (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Zespół Tourette'a **(3)**Pacjenci 65+

**W:** Lek jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakialnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakialnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakialne i którzy odpowiadają na leczenie aripirazolem. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakialnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg. **Polpharma**



## W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.Sumamigren  
Sumatriptanum

<p><b>Aricogan:</b> tabl. 15 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>96,93</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	96,93	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripiprazole Orion:</b> tabl. 15 mg - 28 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>87,65</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	87,65	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aryzalera:</b> tabl. 10 mg - 56 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>160,39</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>30,26</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	160,39	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	30,26	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	96,93																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	3,20																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	87,65																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	3,20																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	160,39																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	30,26																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zespół Tourette'a <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu schizofrenii u dorosłych i młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p> <p>G.L. Pharma Poland</p>	<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zespół Tourette'a <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Leczenie epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Leczenie epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p> <p>Orion Corporation</p>	<p><b>Aryzalera:</b> tabl. 15 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>122,62</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>25,24</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Aryzalera:</b> tabl. 15 mg - 56 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>235,37</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>40,18</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	122,62	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	25,24	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	100%	235,37	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	40,18	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	122,62																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	25,24																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	235,37																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	40,18																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
<p><b>Aripilek:</b> tabl. 10 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>69,27</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,42</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	69,27	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	5,42	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripiprazole Sandoz:</b> tabl. 10 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>84,73</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>20,88</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	84,73	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	20,88	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aryzalera:</b> tabl. 30 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>221,76</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>26,57</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	221,76	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	26,57	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	69,27																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	5,42																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	84,73																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	20,88																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	221,76																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	26,57																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
<p><b>Aripilek:</b> tabl. 15 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>106,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>8,71</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	106,09	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	8,71	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripiprazole Sandoz:</b> tabl. 10 mg - 56 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>163,14</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>33,01</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	163,14	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	33,01	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zespół Tourette'a <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p> <p>Krka</p>								
100%	106,09																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	8,71																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	163,14																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	33,01																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
<p><b>Aripilek:</b> tabl. 15 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>113,17</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>8,61</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	113,17	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	8,61	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripiprazole Sandoz:</b> tabl. 15 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>125,84</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>28,46</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	125,84	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	28,46	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zespół Tourette'a <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p> <p>Sandoz GmbH</p>								
100%	113,17																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	8,61																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	125,84																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	28,46																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
<p><b>Aripilek:</b> tabl. 15 mg - 56 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>201,22</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,03</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	201,22	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	6,03	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripiprazole Sandoz:</b> tabl. 15 mg - 56 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>243,23</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>48,04</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	243,23	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	48,04	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Asduter:</b> tabl. 10 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>70,92</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,07</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	70,92	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	7,07	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	201,22																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	6,03																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	243,23																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	48,04																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	70,92																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	7,07																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
<p><b>Aripilek:</b> tabl. 15 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>184,35</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,40</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	184,35	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	6,40	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zespół Tourette'a <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Lek jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p> <p>LEK-AM</p>	<p><b>Asduter:</b> tabl. 15 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>100,98</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,60</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	100,98	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,60	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	184,35																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	6,40																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	100,98																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	3,60																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
<p><b>Aripilek:</b> tabl. 15 mg - 90 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>323,19</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>9,60</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	323,19	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	9,60	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zespół Tourette'a <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p> <p>Vipharm</p>	<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zespół Tourette'a <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p> <p>Vipharm</p>																
100%	323,19																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	9,60																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
<p><b>Aripilek:</b> tabl. 30 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>201,22</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,03</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	201,22	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	6,03	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripixor:</b> tabl. 5 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>35,92</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,59</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	35,92	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	5,59	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Bonogren:</b> tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>8,15</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,80</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	8,15	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	5,80	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	201,22																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	6,03																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	35,92																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	5,59																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	8,15																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	5,80																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zespół Tourette'a <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p> <p>LEK-AM</p>	<p><b>Aripixor:</b> tabl. 5 mg - 56 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>67,44</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,59</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	67,44	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,59	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Bonogren:</b> tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>44,28</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	44,28	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	67,44																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	3,59																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	44,28																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	3,20																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
<p><b>Aripiprazole +pharma:</b> tabl. 15 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>116,15</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>11,59</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	116,15	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	11,59	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripixor:</b> tabl. 10 mg - 56 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>127,42</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,98</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	127,42	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,98	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Bonogren:</b> tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>84,34</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	84,34	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	116,15																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	11,59																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	127,42																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	3,98																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	84,34																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	3,20																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zespół Tourette'a <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Lek jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p> <p>+pharma Polska</p>	<p><b>Aripixor:</b> tabl. 15 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>97,91</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	97,91	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Bonogren:</b> tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>121,83</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>4,80</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	121,83	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	4,80	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	97,91																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	3,20																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	121,83																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	4,80																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zespół Tourette'a <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p> <p>Aurovitas</p>	<p><b>Aripixor:</b> tabl. 15 mg - 56 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>185,95</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,97</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	185,95	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	5,97	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Quetiapine (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Schizofrenia <b>WP:</b> Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z tępieniem <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>(4)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>W:</b> Produkt jest wskazany w leczeniu: schizofrenii; choroby afektywnej dwubiegunowej; z epizodami maniakalnymi o nasileniu do umiarkowanego do ciężkiego; z epizodami ciężkiej depresji w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej; zapobiegawczo w nawrotach choroby afektywnej dwubiegunowej u pacjentów z epizodami maniakalnymi lub depresyjnymi odpowiadającymi klinicznie na leczenie kветiapina.</p> <p>Vipharm</p>																
100%	185,95																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	5,97																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
<p><b>Aripiprazole Aurovitas:</b> tabl. 15 mg - 28 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>120,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>22,71</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	120,09	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	22,71	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripixor:</b> tabl. 30 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>185,95</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,97</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	185,95	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	5,97	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Bonogren SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>85,48</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	85,48	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	120,09																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	22,71																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	185,95																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	5,97																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	85,48																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	3,20																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
<p><b>Aripiprazole Aurovitas:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt.</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>120,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>22,71</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	120,09	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	22,71	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripixor:</b> tabl. 30 mg - 56 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>358,95</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>11,95</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	358,95	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	11,95	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Bonogren SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>125,26</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>4,80</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	125,26	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	4,80	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	120,09																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	22,71																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	358,95																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	11,95																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
100%	125,26																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	4,80																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zespół Tourette'a <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p> <p>Aurovitas</p>	<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zespół Tourette'a <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych, o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I, oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których wystąpiły głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem.</p> <p>Neuropharm Arzneimittel</p>	<p><b>Bonogren SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>166,18</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,40</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	166,18	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	6,40	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																
100%	166,18																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	6,40																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									
<p><b>Aryzalera:</b> tabl. 10 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>83,93</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>20,08</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	83,93	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	20,08	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Aripiprazole (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>WP:</b> Zespół Tourette'a <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.</p> <p>Aurovitas</p>	<p><b>Quetiapine (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: schizofrenii; choroby afektywnej dwubiegunowej; z epizodami maniakalnymi o nasileniu do umiarkowanego do ciężkiego; z epizodami ciężkiej depresji w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej; zapobiegawczo w nawrotach choroby afektywnej dwubiegunowej u pacjentów</p>																
100%	83,93																									
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																									
R <sup>(2)</sup>	20,08																									
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																									



# ZOLPIC zolpidem Daj owcom odpocząć.



z epizodami maniakalnymi lub depresyjnymi, którzy odpowiadali klinicznie na leczenie kwetiapiną; leczeniu epizodów ciężkiej depresji u pacjentów z ciężkim zaburzeniem depresyjnym (ang. MDD), jako terapia wspomagająca, jeśli odpowiedź na monoterapię przeciwdepresyjną była mniej niż optymalna. Przed rozpoczęciem leczenia, lekarz powinien wziąć pod uwagę profil bezpieczeństwa kwetiapiiny.

Egolanza: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	
Rx	100% 49,36 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,63 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Egolanza: tabl. powł. 5 mg - 56 szt. ◆	
Rx	100% 92,71 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 4,05 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Egolanza: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	
Rx	100% 93,41 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 4,75 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Egolanza: tabl. powł. 10 mg - 56 szt. ◆	
Rx	100% 176,17 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,97 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Olanzapine (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Choroba Huntingtona **(3)**Pacjenci 65+  
**W:** Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczną w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina wskazana jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

Egolanza - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	
Rx	100% 90,20 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Egolanza - (IR): tabl. powł. 10 mg - 56 szt. ◆	
Rx	100% 171,13 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,97 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Olanzapine (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Choroba Huntingtona **(3)**Pacjenci 65+  
**W: Dorosli.** Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczną w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina wskazana jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

Egolanza - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	
Rx	100% 89,74 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Egolanza - (IR): tabl. powł. 10 mg - 56 szt. ◆	
Rx	100% 170,22 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,97 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Olanzapine (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Choroba Huntingtona **(3)**Pacjenci 65+  
**W: Dorosli.** Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczną w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina wskazana jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

Etiagen: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	
Rx	100% 8,36 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,01 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Etiagen: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 48,06 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 6,85 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Etiagen: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 90,75 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 5,13 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Quetiapine (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Schizofrenia **WP:** Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem **(3)**Pacjenci 65+ **(4)**Schizofrenia  
**W:** Leczenie schizofrenii. Leczenie zaburzenia afektywnego dwubiegunowego, w tym: leczenie umiarkowanych do ciężkich epizodów manii związanych z zaburzeniem afektywnym dwubiegunowym; leczenie dużych epizodów depresyjnych w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego; zapobieganie nawrotom epizodów manii lub depresji u pacjentów z zaburzeniem afektywnym dwubiegunowym, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.

Explemed: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	
Rx	100% 106,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,83 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Explemed: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆**

Aripiprazole (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+	
Rx	100% 201,22 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,03 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**W:** Lek jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

Kefrenex: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	
Rx	100% x DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 46,86 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Kefrenex: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 5,65 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,65 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Kefrenex: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 88,34 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Kefrenex: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 127,84 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 4,80 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Quetiapine (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **(3)**Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: schizofrenii. Choroby afektywnej dwubiegunowej; w leczeniu umiarkowanych do ciężkich epizodów maniakalnych w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej; w leczeniu epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej; w zapobieganiu nawrotom epizodów maniakalnych lub epizodów depresji u pacjentów z chorobą afektywną dwubiegunową, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.

Ketilept®: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	
Rx	100% 8,47 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,12 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketilept®: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 50,16 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 8,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketilept®: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 93,83 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 8,21 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketilept®: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 135,73 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 7,31 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Quetiapine (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem **(3)**Pacjenci 65+ **(4)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii; w leczeniu zaburzeń dwubiegunowych; w leczeniu epizodów maniakalnych o umiarkowanym i ciężkim nasileniu w przebiegu choroby dwubiegunowej; w leczeniu epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby dwubiegunowej; w zapobieganiu nawrotom epizodów maniakalnych i depresji u pacjentów z zaburzeniami dwubiegunowymi, którzy odpowiadali na leczenie kwetiapiną.

Ketilept® Retard: tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 26,22 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 7,22 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketilept® Retard: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 70,94 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 7,53 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketilept® Retard: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 92,80 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 7,18 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketilept® Retard: tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 134,54 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,12 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketilept® Retard: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 176,26 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Quetiapine (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **(3)**Pacjenci 65+  
**W:** Produkt jest wskazany w leczeniu schizofrenii; w leczeniu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego; w leczeniu epizodów maniakalnych o umiarkowanym i dużym nasileniu w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego, w leczeniu epizodów ciężkiej depresji w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego, w zapobieganiu nawrotom epizodów maniakalnych i depresji u pacjentów z zaburzeniami dwubiegunowymi, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.

gunowego, w zapobieganiu nawrotom epizodów maniakalnych i depresji u pacjentów z zaburzeniem afektywnym dwubiegunowym, u których uzyskano wcześniej reakcję na leczenie kwetiapiną; w leczeniu epizodów ciężkiej depresji u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami depresyjnymi, jako terapia wspomagająca, jeśli odpowiedź na monoterapię przeciwdepresyjną była niewystarczająca. Przed rozpoczęciem leczenia lekarz powinien wziąć pod uwagę profil bezpieczeństwa kwetiapiiny.

Ketipino®: tabl. powł. 25 mg - 100 szt. ◆	
Rx	100% 26,70 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,40 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketipino®: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆	
Rx	100% 26,51 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 7,51 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketipino®: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 51,37 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 10,16 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketipino®: tabl. powł. 100 mg - 100 szt. ◆	
Rx	100% 79,69 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 8,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketipino®: tabl. powł. 200 mg - 30 szt. ◆	
Rx	100% 49,08 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 7,80 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketipino®: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 95,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 9,59 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketipino®: tabl. powł. 200 mg - 100 szt. ◆	
Rx	100% 151,12 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 8,42 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketipino®: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 134,37 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 5,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Quetiapine (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Schizofrenia **WP:** Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem **(3)**Pacjenci 65+ **(4)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii, w leczeniu choroby dwubiegunowej, w tym: epizodów maniakalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu choroby dwubiegunowej, epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby dwubiegunowej, zapobiegania nawrotom epizodów maniakalnych lub epizodów depresji u pacjentów z chorobą dwubiegunową, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.

Ketrel: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	
Rx	100% 8,58 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,23 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketrel: tabl. powł. 25 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 16,00 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 54,46 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketrel: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 132,25 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 102,65 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Ketrel: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 170,93 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(4)</sup> 17,03 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Quetiapine (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem **(3)**Pacjenci 65+ **(4)**Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia  
**W:** Produkt jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii, w leczeniu choroby dwubiegunowej, w tym: epizodów maniakalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu choroby dwubiegunowej, epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby dwubiegunowej, zapobiegania nawrotom epizodów maniakalnych lub epizodów depresji u pacjentów z chorobą dwubiegunową, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.

Kvelux SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 30 szt. ◆	
Rx	100% 13,75 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,85 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Kvelux SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 92,58 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,96 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Kvelux SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 60 szt. ◆	
Rx	100% 134,19 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,77 S <sup>(3)</sup> bezpl.









Olzapin: tabl. powł. 5 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	181,39
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,97
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Olanzapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+  
**W: Dorosli.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w długookresowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, produkt leczniczy jest wskazany w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

Orizon: roztw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100%	40,84
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,93
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Orizon: tabl. powł. 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	9,32
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,10
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Orizon: tabl. powł. 1 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	22,81
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,74
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Orizon: tabl. powł. 2 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	42,84
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Orizon: tabl. powł. 3 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	62,02
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,84
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Orizon: tabl. powł. 4 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	78,05
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,12
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	7,00
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,12
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Risperidone (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem typu alzheimerowskiego w stopniu umiarkowanym do ciężkiego, nie reagujących na leczenie niefarmakologiczne oraz gdy istnieje ryzyko, że pacjent będzie stanowił zagrożenie dla samego siebie lub innych osób. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym objawowym (do 6 tyg.) leczeniu uporczywej agresji w przebiegu zaburzeń zachowania u dzieci w wieku od 5 lat i młodzieży ze sprawnością intelektualną poniżej przeciętnej bądź upośledzonych umysłowo, zdiagnozowanych wg kryteriów DSM-IV, u których nasilenie agresji i innych zachowań destrukcyjnych wymaga leczenia farmakologicznego. Farmakoterapia powinna stanowić integralną część wszechstronnego programu terapeutycznego, obejmującego działania psychospołeczne i edukacyjne. Zaleca się, by rysperidon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrę dziecięcą i młodzieżową lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.

Pinexet: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,25
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,31
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pinexet: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	51,71
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,45
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pinexet: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	96,92
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,17
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pinexet: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	140,25
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,65
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Quetiapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii, w leczeniu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych, w tym: epizodów maniackalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych; epizodów depresyjnych ciężkich w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych; zapobiegania nawrotom epizodów maniackalnych lub epizodów depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.

Ranofren: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	33,38
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	99,50
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Olanzapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+  
**W:** Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w

długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

Risperidon Vipharm: tabl. powł. 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	9,42
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Risperidon Vipharm: tabl. powł. 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	18,29
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,64
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Risperidon Vipharm: tabl. powł. 3 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	27,51
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,44
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Risperidon Vipharm: tabl. powł. 4 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	36,78
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,29
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Risperidone (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem typu alzheimerowskiego w stopniu umiarkowanym do ciężkiego, nie reagujących na metody niefarmakologiczne oraz gdy istnieje ryzyko, że pacjent będzie stanowił zagrożenie dla samego siebie lub innych osób. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym objawowym (do 6 tyg.) leczeniu uporczywej agresji w przebiegu zaburzeń zachowania u dzieci w wieku od 5 lat i młodzieży ze sprawnością intelektualną poniżej przeciętnej bądź upośledzonych umysłowo, zdiagnozowanych według kryteriów DSM-IV, u których nasilenie agresji i innych zachowań destrukcyjnych wymaga leczenia farmakologicznego. Farmakoterapia powinna stanowić integralną część wszechstronnego programu terapeutycznego, obejmującego działania psychospołeczne i edukacyjne. Zaleca się, aby rysperidon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrę dziecięcą i młodzieżową lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.

Risperon: tabl. powł. 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	9,91
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,69
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Risperon: tabl. powł. 1 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	27,96
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,89
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Risperon: tabl. powł. 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	18,87
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,22
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Risperon: tabl. powł. 2 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	52,46
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	11,12
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Risperon: tabl. powł. 3 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	26,19
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,12
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Risperon: tabl. powł. 3 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	72,15
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,19
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Risperon: tabl. powł. 4 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	36,10
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,61
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Risperon: tabl. powł. 4 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	100,14
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	16,19
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Risperidone (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem w chorobie Alzheimera, w stopniu umiarkowanym do ciężkiego, nieręgujących na metody niefarmakologiczne oraz gdy istnieje ryzyko, że pacjent będzie stanowił zagrożenie dla samego siebie lub innych osób. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym objawowym (do 6 tyg.) leczeniu uporczywej agresji w przebiegu zaburzeń zachowania u dzieci od 5 lat i młodzieży ze sprawnością intelektualną poniżej przeciętnej bądź upośledzonych umysłowo, zdiagnozowanych według kryteriów DSM-IV, u których nasilenie agresji i innych zachowań destrukcyjnych wymaga leczenia farmakologicznego. Farmakoterapia powinna stanowić integralną część wszechstronnego programu terapeutycznego, obejmującego działania psychospołeczne i edukacyjne. Zaleca się, aby rysperidon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrę dziecięcą i młodzieżową lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.

Risperon: tabl. powł. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	98,88
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Risperon: tabl. powł. 12 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	271,38
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Risperon: tabl. powł. 16 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	357,70
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Rispolett®: tabl. powł. 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	10,02
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,80
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Rispolett®: tabl. powł. 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	19,32
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,67
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Rispolett®: tabl. powł. 3 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	25,10
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,03
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Rispolett®: tabl. powł. 4 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	29,69
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Rispolett®: roztw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 30 ml ◆	Rx	100%	16,84
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	44,27
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Rispolett®: roztw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100%	44,27
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,36
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Risperidone (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
**W:** Preparat jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Preparat jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Preparat jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem w chorobie Alzheimera w stopniu umiarkowanym do ciężkiego, nie reagujących na metody niefarmakologiczne oraz gdy istnieje ryzyko, że pacjent będzie stanowił zagrożenie dla samego siebie lub innych osób. Preparat jest wskazany w krótkotrwałym objawowym (do 6 tyg.) leczeniu uporczywej agresji w przebiegu zaburzeń zachowania u dzieci od 5 lat i młodzieży ze sprawnością intelektualną poniżej przeciętnej bądź upośledzonych umysłowo, zdiagnozowanych według kryteriów DSM-IV, u których nasilenie agresji i innych zachowań destrukcyjnych wymaga leczenia farmakologicznego. Farmakoterapia powinna stanowić integralną część wszechstronnego programu terapeutycznego, obejmującego działania psychospołeczne i edukacyjne. Zaleca się, aby rysperidon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrę dziecięcą i młodzieżową lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.

Ryspolit: tabl. powł. 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	10,06
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,84
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ryspolit: tabl. powł. 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	20,15
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,50
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ryspolit: tabl. powł. 3 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	29,23
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,16
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ryspolit: tabl. powł. 4 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	38,84
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,35
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Risperidone (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem w chorobie Alzheimera w stopniu umiarkowanym do ciężkiego, nie reagujących na metody niefarmakologiczne oraz gdy istnieje ryzyko, że pacjent będzie stanowił zagrożenie dla samego siebie lub innych osób. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym objawowym (do 6 tyg.) leczeniu uporczywej agresji w przebiegu zaburzeń zachowania u dzieci w wieku od 5 lat i młodzieży ze sprawnością intelektualną poniżej przeciętnej bądź upośledzonych umysłowo, zdiagnozowanych według kryteriów DSM-IV, u których nasilenie agresji i innych zachowań destrukcyjnych wymaga leczenia farmakologicznego. Farmakoterapia powinna stanowić integralną część wszechstronnego programu terapeutycznego, obejmującego działania psychospołeczne i edukacyjne. Zaleca się, aby rysperidon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrę dziecięcą i młodzieżową lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.

Serdolect®: tabl. powł. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	98,88
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Serdolect®: tabl. powł. 12 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	271,38
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Serdolect®: tabl. powł. 16 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	357,70
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Sertindole (1)** Schizofrenia (2) Pacjenci 65+  
**W:** Wskazany jest w leczeniu schizofrenii. Ze względu na bezpieczeństwo dotyczące układu krążenia, sertindol należy stosować wyłącznie u pacjentów, którzy nie tolerują przynajmniej jednego innego leku przeciwpsychotycznego. Produktu nie należy stosować w sytuacjach nagłych, w celu szybkiego złagodzenia objawów u pacjentów z ostrymi zaburzeniami.



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. 400 mg x 60 tabl.

Setinin: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,90
Setinin: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	48,66
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	7,45
Setinin: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	91,97
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	6,35
Setinin: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	133,27
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	4,85

**Quetiapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: schizofrenii; choroby dwubiegunowej; leczenie umiarkowanych i ciężkich epizodów maniakalnych w przebiegu choroby dwubiegunowej; zapobieganie nawrotom epizodów maniakalnych lub epizodów depresji u pacjentów z zaburzeniami dwubiegunowymi, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.

Solian®: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	32,26
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	5,54
Solian®: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	60,62
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,98
Solian®: tabl. 400 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	114,92
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,20

**Amisulpride (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Amisulpryd stosowany jest w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii z objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia myślenia) i/lub objawami negatywnymi (takimi jak: stopień uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne), w tym także u chorych z przewagą objawów negatywnych.

Solian® - (IR): tabl. powł. 400 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	110,34
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,20

**Amisulpride (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Amisulpryd stosowany jest w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii z objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia myślenia) i/lub objawami negatywnymi (takimi jak: stopień uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne), w tym także u chorych z przewagą objawów negatywnych.

Solian® - (IR): tabl. powł. 400 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	110,46
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Solian® - (IR): tabl. powł. 400 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	110,34
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,20

**Amisulpride (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Amisulpryd stosowany jest w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii z objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia myślenia) i/lub objawami negatywnymi (takimi jak: stopień uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne), w tym także u chorych z przewagą objawów negatywnych.

Symamis: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	59,75
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Symamis: tabl. 400 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	113,21
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,20

**Amisulpride (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii z: objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia myślenia, wrogość i urojenia paranoiczne), objawami negatywnymi (takimi jak: stopień uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne). Amisulpryd pozwala także kontrolować wtórne objawy negatywne i zaburzenia afektywne, takie jak depresja.

Symquel® XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	25,25
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	6,25
Symquel® XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	88,92
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,30

Symquel® XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	128,70
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	4,80
Symquel® XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	

**Quetiapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt wskazany jest w: leczeniu schizofrenii; leczeniu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego; w leczeniu umiarkowanych do ciężkich epizodów maniakalnych w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego, w leczeniu epizodów ciężkiej depresji w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego, w leczeniu nawrotom epizodów maniakalnych lub depresyjnych u pacjentów z zaburzeniem afektywnym dwubiegunowym, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną; leczeniu skrajnym epizodom ciężkiej depresji u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami depresyjnymi (ang. MDD), jeśli odpowiedź na monoterapię przeciwdepresyjną była niewystarczająca. Przed rozpoczęciem leczenia, lekarz powinien wziąć pod uwagę profil bezpieczeństwa produktu.

Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	8,83
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	4,61
Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 1 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	19,11
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,75
Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	16,80
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	5,15
Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	36,02
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,20

**Risperidone (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem typu alzheimerskiego w stopniu umiarkowanym do ciężkiego, nie reagujących na metody nefarmakologiczne oraz gdy istnieje ryzyko, że pacjent będzie stanowił zagrożenie dla samego siebie lub innych osób. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym objawowym (do 6 tyg.) leczeniu uporczywej agresji w przebiegu zaburzeń zachowania u dzieci w wieku od 5 lat i młodzieży ze sprawnością intelektualną poniżej przeciętnej bądź upośledzonych umysłowo, zdiagnozowanych według kryteriów DSM - IV, u których nasilenie agresji i innych zachowań destrukcyjnych wymaga leczenia farmakologicznego. Farmakoterapia powinna stanowić integralną część wszechstronnego programu terapeutycznego, obejmującego działania psychospołeczne i edukacyjne. Zaleca się, aby rysperidon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrę dziecięcą i młodzieżowej lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.

Zalasta®: tabl. 5 mg - 70 szt. ◆	Rx	100%	116,48
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	5,39
Zalasta®: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	48,38
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	5,65
Zalasta®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	48,38
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	5,65
Zalasta®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 70 szt. ◆	Rx	100%	116,48
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	5,39
Zalasta®: tabl. 10 mg - 70 szt. ◆	Rx	100%	222,73
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	7,47
Zalasta®: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	91,44
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Zalasta®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	91,44
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Zalasta®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 70 szt. ◆	Rx	100%	222,73
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	7,47

Zalasta®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	132,56
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	4,48
Zalasta®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 70 szt. ◆	Rx	100%	327,61
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	11,20
Zalasta®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	173,61
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	5,97
Zalasta®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 70 szt. ◆	Rx	100%	432,52
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	14,93

**Olanzapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia  
**W:** Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie początkowej fazy terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu umiarkowanych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodów manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana w zapobieganiu nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

Zalasta® - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	35,27
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Zalasta® - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	65,24
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,20

**Olanzapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+  
**W:** Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie początkowej fazy terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu umiarkowanych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodów manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana w zapobieganiu nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

Zalasta® - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	60,09
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,20

**Olanzapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+  
**W:** Dorosli. Produkt jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazy terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu umiarkowanych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodów manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana w zapobieganiu nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

Zalasta® - (IR): tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	35,25
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Zalasta® - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	76,23
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	3,20

**Olanzapine (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+  
**W:** Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazy terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu umiarkowanych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodów manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest wskazana w zapobieganiu nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

Zolafren®: kaps. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	51,98
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	5,37
Zolafren®: kaps. 7,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	75,30
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	4,21
Zolafren®: kaps. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	105,97
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	9,68
Zolafren®: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	55,78
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.	
		R <sup>(2)</sup>	8,79



## W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.Sumamigren  
Sumatriptanum

Zolafren®: tabl. powł. 5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 154,28 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 10,31 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 188,43 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 9,61 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 274,32 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 8,06 S <sup>(3)</sup> bezpł.
Zolafren®: tabl. powł. 5 mg - 120 szt. ◆	Rx	100% 196,48 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 5,76 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 84 szt. ◆	Rx	100% 529,66 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 16,13 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 188,44 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 9,62 S <sup>(3)</sup> bezpł.
Zolafren®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 105,97 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 9,68 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 112 szt. ◆	Rx	100% 698,13 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 21,50 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 364,00 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 10,76 S <sup>(3)</sup> bezpł.
Zolafren®: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 297,11 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 10,31 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Olanzapine</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia W: Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej. Adamed	Rx	100% 51,14 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 4,62 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Olanzapine</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia W: Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej. Polpharma	Rx	100% 42,26 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpł.
Zolafren®: tabl. powł. 10 mg - 120 szt. ◆	Rx	100% 380,01 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 11,52 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolaxa: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 144,17 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 4,32 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 79,96 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpł.
Zolafren®: tabl. powł. 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 149,82 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 6,29 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolaxa: tabl. powł. 5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 97,35 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 2,88 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 125,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 1,45 S <sup>(3)</sup> bezpł.
Zolafren®: tabl. powł. 15 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 425,79 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 12,96 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolaxa: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 282,67 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 8,64 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 145,49 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 5,97 S <sup>(3)</sup> bezpł.
Zolafren®: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 196,44 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 5,76 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolaxa: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 150,68 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 7,07 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zypsia: kaps. twarde 20 mg - 28 szt.	Rx	100% X
Zolafren®: tabl. powł. 20 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 563,41 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 17,28 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolaxa: tabl. powł. 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 420,64 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 12,96 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zypsia: kaps. twarde 40 mg - 28 szt.	Rx	100% X
<b>Olanzapine</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia W: Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długookresowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej. Adamed	Rx	100% 52,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 8,41 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolaxa: tabl. powł. 15 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 203,08 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 11,38 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zypsia: kaps. twarde 80 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 214,09 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 5,97 S <sup>(3)</sup> bezpł.
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 141,20 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 7,10 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolaxa: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 560,65 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 17,28 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Ziprasidone</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+ W: Zypzydolon stosowany jest w leczeniu schizofrenii u dorosłych. Zypzydolon stosowany jest w leczeniu maniakalnych i mieszanych epizodów o umiarkowanej ciężkości w zaburzeniu afektywnym dwubiegunowym u dorosłych oraz dzieci i młodzieży w wieku 10-17 lat (skuteczność produktu leczniczego w zapobieganiu nawrotom epizodów choroby dwubiegunowej nie została ustalona). Krka	<b>Schizofrenia u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia olanzapiną w postaci doustnej, w przypadku nawrotu objawów psychotycznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego</b>	
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 84 szt. ◆	Rx	100% 184,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 5,81 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolaxa: tabl. powł. 20 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 48,40 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 5,10 S <sup>(3)</sup> bezpł.	ZypAdhera: inj. [prosz. + rozp. do przyg. zaw.] 210 mg - 1 fiol. prosz. 0,21 g+ fiol. rozp. 3 ml ◆	Rx	100% 608,25 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 4,32
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 98,85 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 9,17 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Olanzapine</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia W: Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej. Polpharma	Rx	100% 94,69 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 5,43 S <sup>(3)</sup> bezpł.	ZypAdhera: inj. [prosz. + rozp. do przyg. zaw.] 300 mg - 1 fiol. prosz. 0,3 g+ fiol. rozp. 3 ml ◆	Rx	100% 867,33 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 3,20
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 84 szt. ◆	Rx	100% 271,30 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 8,06 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 183,96 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 5,59 S <sup>(3)</sup> bezpł.	ZypAdhera: inj. [prosz. + rozp. do przyg. zaw.] 405 mg - 1 fiol. prosz. 0,405 g+ fiol. rozp. 3 ml ◆	Rx	100% 1164,74 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 4,32
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 112 szt. ◆	Rx	100% 355,54 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 10,76 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 95,65 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 6,29 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Olanzapine</b> (1) Schizofrenia u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia olanzapiną w postaci doustnej, w przypadku nawrotu objawów psychotycznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego W: Leczenie podtrzymujące dorosłych pacjentów ze schizofrenią, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia olanzapiną w postaci doustnej. Eli Lilly	<b>Schizofrenia u pacjentów dorosłych po nieskuteczności lub w przypadku przeciwwskazań do terapii pozostałymi lekami przeciwpsychotycznymi II generacji</b>	
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 143,66 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 9,32 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 142,22 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 8,02 S <sup>(3)</sup> bezpł.	▼RXULTI: tabl. powł. 1 mg - 28 szt. <b>NOWOŚĆ</b>	Rx	100% 312,90 DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 84 szt. ◆	Rx	100% 400,49 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 12,10 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 183,96 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 5,59 S <sup>(3)</sup> bezpł.	▼RXULTI: tabl. powł. 2 mg - 28 szt. <b>NOWOŚĆ</b>	Rx	100% 312,90 DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 112 szt. ◆	Rx	100% 526,83 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 16,13 S <sup>(3)</sup> bezpł.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 142,22 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 8,02 S <sup>(3)</sup> bezpł.	▼RXULTI: tabl. powł. 3 mg - 28 szt. <b>NOWOŚĆ</b>	Rx	100% 312,90 DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
						▼RXULTI: tabl. powł. 4 mg - 28 szt. <b>NOWOŚĆ</b>	Rx	100% 312,90 DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
						<b>Brexiprazole</b> (1) Schizofrenia u pacjentów dorosłych po nieskuteczności lub w przypadku przeciwwskazań do terapii pozostałymi lekami przeciwpsychotycznymi II		



generacji  
W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych. Lundbeck

**Schizofrenia u pacjentów od 13-go rż. po nieskuteczności lub w przypadku przeciwwskazań do terapii pozostałymi lekami przeciwpsychotycznymi II generacji**

▼Latuda: tabl. powł. 18,5 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	230,76
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
▼Latuda: tabl. powł. 18,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	230,76
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
▼Latuda: tabl. powł. 37 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	230,76
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
▼Latuda: tabl. powł. 37 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	230,76
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
▼Latuda: tabl. powł. 74 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	230,76
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
▼Latuda: tabl. powł. 74 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	230,76
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lurasidone (1) Schizofrenia u pacjentów od 13-go rż. po nieskuteczności lub w przypadku przeciwwskazań do terapii pozostałymi lekami przeciwpsychotycznymi II generacji (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu schizofrenii u dorosłych pacjentów w wieku 18 lat i starszych.

Aziende Chimiche Riunite Angelini Franceso

**Schizofrenia w przypadku nawrotu objawów psychotycznych podczas terapii neuroleptykami w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego**

Risperidone Teva: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 25 mg - 1 fiol. prosz. +1 strzyk. +2 igły +1 adapter ◆	Rx	100%	118,84
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Risperidone Teva: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 37,5 mg - 1 fiol. prosz. +1 strzyk. +2 igły +1 adapter ◆	Rx	100%	177,90
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Risperidone Teva: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 50 mg - 1 fiol. prosz. +1 strzyk. +2 igły +1 adapter ◆	Rx	100%	237,01
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

Risperidone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia w przypadku nawrotu objawów psychotycznych podczas terapii neuroleptykami w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego  
W: Produkt leczniczy jest wskazany w podtrzymującym leczeniu schizofrenii u pacjentów dorosłych aktualnie leczonych doustnymi lekami przeciwpsychotycznymi.

Teva B.V.

Risplept Consta®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 25 mg - 1 zest. ◆	Rx	100%	141,74
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	26,10
Risplept Consta®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 37,5 mg - 1 zest. ◆	Rx	100%	212,96
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	37,90
Risplept Consta®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 50 mg - 1 zest. ◆	Rx	100%	273,06
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	38,58

Risperidone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia w przypadku nawrotu objawów psychotycznych podczas terapii neuroleptykami w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego  
W: Produkt jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u pacjentów aktualnie leczonych doustnymi lekami przeciwpsychotycznymi.

Janssen-Cilag

**Stany zewnątrzwydzielniczej niewydolności trzustki spowodowane przewlekłym zapaleniem trzustki, resekcją żółdka lub zwężeniem dróg żółciowych spowodowanym chorobą nowotworową**

Lipancra® 8 000: kaps. 8 000 j. Ph. Eur. - 20 szt.	OTC	100%	22,26
Lipancra® 8 000: kaps. 8 000 j. Ph. Eur. - 50 szt.	OTC	100%	35,18
Lipancra® 16 000: kaps. 16 000 j. Ph. Eur. - 30 szt.	Rx	100%	37,58
		100%	48,38
		30% <sup>(1)</sup>	14,51
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Pancreatin (1) Stany zewnątrzwydzielniczej niewydolności trzustki spowodowane przewlekłym zapaleniem trzustki, resekcją żółdka lub zwężeniem dróg żółciowych spowodowanym chorobą nowotworową (2) Mukowiscydoza. Stan po resekcji trzustki (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+  
W: Leczenie zewnątrzwydzielniczej niewydolności trzustki u dzieci, młodzieży i dorosłych, której wystąpienie jest związane z poniżej wymienionymi lub innymi jednostkami chorobowymi: zwłóknienie torbielowate (mukowiscydoza); przewlekłe zapalenie trzustki; stan po usunięciu trzustki (pankreatektomia); stan po usunięciu żółdka (gastrektomia); rak trzustki; stan po zespoleniu żółdkowo-jelitowym (np. gastroenterostomia typu Billroth II); zwężenie przewodu trzustkowego lub przewodu żółciowego wspólnego (np. z powodu nowotworu); zespół Shwachmana-Diamonda; stan po ataku ostrego zapalenia trzustki i rozpoczęciu żywienia dojelitowego lub doustnego.

Polfa Warszawa

**Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku**

Advagraf: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 0,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	57,92
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,83
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Advagraf: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	114,58
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Advagraf: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 3 mg - 30 szt.	Rx	100%	344,67
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,13
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Advagraf: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	570,70
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tacrolimus (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Stan po przeszczepie kończyn, rogówki, tkanki lub komórek; miastenia; idiopatyczny zespół nerczycowy - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; toczniowe zapalenie nerek - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę (3) Pacjenci 65+  
W: Profilaktyka odrzucenia przeszczepu u dorosłych biorców alogenicznych przeszczepów nerki lub wątroby. Leczenie w przypadkach odrzucenia przeszczepu alogenicznego opornego na terapię innymi immunosupresyjnymi produktami leczniczymi u dorosłych pacjentów.

Astellas Pharma

CellCept®: kaps. 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	126,18
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	50,36
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
CellCept®: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx-z	100%	126,18
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	50,36
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
CellCept®: prosz. do przyg. zaw. doust. 1 g/5 ml - 1 but. 110 g	Rx-z	100%	235,83
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	128,40
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Mycophenolate mofetil (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Steroidozależny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; toczniowe rumieniowate układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyn, rogówki, tkanki lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; steroidooporny zespół nerczycowy; nefropatia IgA; choroby autoimmunizacyjne u pacjentów z niedoborami odporności; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (3) Pacjenci 65+  
W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucenia przeszczepów u biorców alogenicznych przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

Roche Registration

Certican: tabl. 0,5 mg - 60 szt.	Rx	100%	894,68
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Certican: tabl. 0,75 mg - 60 szt.	Rx	100%	1339,57
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Everolimus (1) Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Stan po przeszczepie kończyn, rogówki, tkanki lub komórek (2) Pacjenci 65+  
W: Transplantacja nerki lub serca. Lek jest wskazany do stosowania w profilaktyce odrzucenia przeszczepionego narządu u dorosłych biorców alogenicznych przeszczepów nerki lub serca, u których istnieje małe lub umiarkowane ryzyko immunologicznego odrzucenia. W przypadku transplantacji nerki lub serca lek należy stosować w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami. Transplantacja wątroby. Lek jest wskazany do stosowania w profilaktyce odrzucenia przeszczepionego narządu u dorosłych biorców przeszczepów wątroby. W przypadku transplantacji wątroby preparat należy stosować w skojarzeniu z takrolimusem i kortykosteroidami.

Novartis Pharma

Certican tabletki : tabl. 0,25 mg - 60 szt.	Rx	100%	439,40
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Everolimus (1) Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Stan po przeszczepie kończyn, rogówki, tkanki lub komórek (2) Pacjenci 65+  
W: Transplantacja nerki lub serca. Lek jest wskazany do stosowania w profilaktyce odrzucenia przeszczepionego narządu u dorosłych biorców alogenicznych przeszczepów nerki lub serca, u których istnieje małe lub umiarkowane ryzyko immunologicznego odrzucenia. W przypadku transplantacji nerki lub serca lek należy stosować w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami. Transplantacja wątroby. Lek jest wskazany do stosowania w profilaktyce odrzucenia przeszczepionego narządu u dorosłych biorców przeszczepów wątroby. W przypadku transplantacji wątroby lek należy stosować w skojarzeniu z takrolimusem i kortykosteroidami.

Novartis Pharma

Cidimus: kaps. twarde 0,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	46,03
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Cidimus: kaps. twarde 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	85,70
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Cidimus: kaps. twarde 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	383,48
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tacrolimus (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Stan po przeszczepie kończyn, rogówki, tkanki lub komórek; miastenia; idiopatyczny zespół nerczycowy - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; toczniowe zapalenie nerek - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę (3) Pacjenci 65+  
W: Zapobieganie odrzuceniu przeszczepu u biorców alogenicznych przeszczepów wątroby, nerki lub serca. Leczenie w przypadku odrzucenia przeszczepu alogenicznego opornego na inne leki immunosupresyjne.

Sandoz GmbH

Dailiport: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 0,5 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	49,86
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Dailiport: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 1 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	93,35
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Dailiport: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 2 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	176,44
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Dailiport: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 3 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	258,19
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Dailiport: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 5 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	421,69
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tacrolimus (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Stan po przeszczepie kończyn, rogówki, tkanki lub komórek; miastenia; idiopatyczny zespół nerczycowy - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; toczniowe zapalenie nerek - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę (3) Pacjenci 65+  
W: Zapobieganie odrzuceniu przeszczepu u dorosłych biorców alogenicznych przeszczepów nerki lub wątroby. Leczenie w przypadkach odrzucenia przeszczepu alogenicznego opornego na leczenie innymi immunosupresyjnymi produktami leczniczymi u dorosłych pacjentów.

Sandoz GmbH

▼Envarsus: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,75 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	123,26
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,70
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
▼Envarsus: tabl. o przedl. uwalnianiu 1 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	164,08
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,59
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
▼Envarsus: tabl. o przedl. uwalnianiu 1 mg - 90 szt. ◆	Rx-z	100%	489,49
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
▼Envarsus: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	640,36
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,66
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tacrolimus (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Stan po przeszczepie kończyn, rogówki, tkanki lub komórek; miastenia; idiopatyczny zespół nerczycowy - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; toczniowe zapalenie nerek - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę (3) Pacjenci 65+  
W: Profilaktyka odrzucenia przeszczepu u dorosłych biorców alogenicznego przeszczepu nerki lub wątroby. Leczenie w przypadku odrzucenia alogenicznego przeszczepu opornego na leczenie innymi immunosupresyjnymi produktami leczniczymi u dorosłych pacjentów.

Chiesi Farmaceutici

Marelim: tabl. 180 mg - 120 szt.	Rx	100%	117,55
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	25,93
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Marelim: tabl. 360 mg - 120 szt.	Rx	100%	236,03
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	49,58
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Mycophenolic acid (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Stan po przeszczepie kończyn, rogówki, tkanki lub komórek (3) Pacjenci 65+  
W: Lek jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucenia przeszczepu u dorosłych pacjentów, którzy otrzymali alogeniczny przeszczep nerki.

Accord Healthcare

Mycofit/Mycophenolate Mofetil Accord: kaps. twarde 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	79,02
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.



**ADRENALINA WZF**  
Adrenalinum  
Zawsze pod ręką!

**Refundacja** od lipca 2015  
Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

Mycofit/Mycophenolate Mofetil Accord: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	79,02
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Mycophenolate mofetil (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Stan po przeszczepieniu narządu uciążonego bądź szpiku WP: Steroidozależny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; toczń rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepieniu kończyn, rogówki, tkanki lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; steroidoodporny zespół nerczycowy; nefropatia IgA; choroby autoimmunologiczne u pacjentów z niedoborami odporności; cytopenie w przebiegu autoimmunologicznego zespołu limfoproliferacyjnego (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	1103,97
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Mykofenolan mofetylu jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucenia przeszczepu u pacjentów, którzy otrzymali allogeniczne przeszczepy nerki, serca lub wątroby.

Mycophenolate mofetil Sandoz 250 mg kapsułki twarde: kaps. twarde 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	78,45
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Mykofenolan mofetylu wskazany jest do stosowania w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucenia przeszczepu u pacjentów, którzy otrzymali allogeniczne przeszczepy nerki, serca lub wątroby.

Mycophenolate mofetil Sandoz 500 mg tabletki powlekane: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	86,46
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,64
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Mykofenolan mofetylu wskazany jest do stosowania w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w zapobieganiu ostremu odrzuceniu przeszczepu u biorców allogenicznym przeszczepów nerki, serca lub wątroby.

Myfenax: kaps. twarde 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	82,85
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,03
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Myfenax: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx-z	100%	82,85
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,03
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Profilaktyka odrzucania przeszczepu u biorców allogenicznym przeszczepów nerki, serca i wątroby.

Prograf: kaps. twarde 0,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	57,92
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,83
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Prograf: kaps. twarde 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	114,58
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Prograf: kaps. twarde 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	570,70
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Profilaktyka odrzucania przeszczepu u biorców allogenicznym przeszczepów nerki, serca i wątroby.

Rapamune: roztw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 60 ml (+30 strzyk.)	Rx	100%	1004,68
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerki, obciążonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 m-cy. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami i produktem pod warunkiem stopniowego odstawienia cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangioliomatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

Rapamune: tabl. draż. 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	510,04
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerki, obciążonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 m-cy. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami i produktem pod warunkiem stopniowego odstawienia cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangioliomatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

Kreon® 25 000: kaps. 25000 j. Ph. Eur. lipazy - 20 szt.	Rx	100%	41,24
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,12
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Kreon® 25 000: kaps. 25000 j. Ph. Eur. lipazy - 50 szt.	Rx	B <sup>(1)</sup>	8,43
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Leczenie zewnątrzwydzielniczej niewydolności trzustki u dzieci, młodzieży i dorosłych, której wystąpienie jest związane z poniżej wymienionymi lub innymi jednostkami chorobowymi: zwłóknienie torbielowe (mukowiscydoza), przewlekłe zapalenie trzustki, stan po usunięciu trzustki (pankreatektomia), stan po usunięciu żołądka (gastrektomia), rak trzustki, stan po zespoleniu żołądkowo-jelitowym (np. gastroenterostomia typu Billroth II), zwężenie przewodu trzustkowego lub przewodu żółciowego wspólnego (np. z powodu nowotworu), zespół Schwachmana-Diamonda, stan po ataku ostrego zapalenia trzustki i rozpoczęciu żywienia dojelitowego lub dostępnego.

Lipancra® 8 000: kaps. 8 000 j. Ph. Eur. - 20 szt.	OTC	100%	22,26
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	35,18
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lipancra® 8 000: kaps. 8 000 j. Ph. Eur. - 50 szt.	OTC	100%	35,18
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	37,58
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lipancra® 16 000: kaps. 16 000 j. Ph. Eur. - 30 szt.	Rx	100%	48,38
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	14,51
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lipancra® 16 000: kaps. 16 000 j. Ph. Eur. - 60 szt.	Rx	B <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**W:** Leczenie zewnątrzwydzielniczej niewydolności trzustki u dzieci, młodzieży i dorosłych, której wystąpienie jest związane z poniżej wymienionymi lub innymi jednostkami chorobowymi: zwłóknienie torbielowe (mukowiscydoza), przewlekłe zapalenie trzustki; stan po usunięciu trzustki (pankreatektomia); stan po usunięciu żołądka (gastrektomia); rak trzustki; stan po zespoleniu żołądkowo-jelitowym (np. gastroenterostomia typu Billroth II); zwężenie przewodu trzustkowego lub przewodu żółciowego wspólnego (np. z powodu nowotworu); zespół Schwachmana-Diamonda; stan po ataku ostrego zapalenia trzustki i rozpoczęciu żywienia dojelitowego lub dostępnego.

**W:** Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerki, obciążonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 m-cy. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami i produktem pod warunkiem stopniowego odstawienia cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangioliomatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

Agregex - (IR): tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	25,80
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,74
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerki, obciążonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 m-cy. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami i produktem pod warunkiem stopniowego odstawienia cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangioliomatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

Agregex - (IR): tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,38
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerki, obciążonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 m-cy. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami i produktem pod warunkiem stopniowego odstawienia cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangioliomatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

Agregex - (IR): tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,38
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerki, obciążonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 m-cy. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami i produktem pod warunkiem stopniowego odstawienia cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangioliomatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

**W:** Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerki, obciążonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 m-cy. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami i produktem pod warunkiem stopniowego odstawienia cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangioliomatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

Agrex - (IR): tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	21,80
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,54
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerki, obciążonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 m-cy. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami i produktem pod warunkiem stopniowego odstawienia cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangioliomatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

Agrex - (IR): tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,36
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,71
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerki, obciążonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 m-cy. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami i produktem pod warunkiem stopniowego odstawienia cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangioliomatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

Agrex - (IR): tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,36
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,71
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerki, obciążonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 m-cy. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami i produktem pod warunkiem stopniowego odstawienia cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangioliomatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

Agrex - (IR): tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	34,83
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	14,76
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerki, obciążonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 m-cy. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami i produktem pod warunkiem stopniowego odstawienia cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangioliomatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

Agrex - (IR): tabl. powł. 75 mg - 84 szt.	Rx	100%	81,41
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	14,76
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerki, obciążonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 m-cy. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami i produktem pod warunkiem stopniowego odstawienia cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangioliomatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

Agrex - (IR): tabl. powł. 75 mg - 84 szt.	Rx	100%	81,41
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	14,76
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerki, obciążonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 m-cy. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami i produktem pod warunkiem stopniowego odstawienia cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangioliomatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

Agrex - (IR): tabl. powł. 75 mg - 84 szt.	Rx	100%	26,33
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,90
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerki, obciążonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 m-cy. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami i produktem pod warunkiem stopniowego odstawienia cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangioliomatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

Agrex - (IR): tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,38
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**W:** Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerki, obciążonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 m-cy. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami i produktem pod warunkiem stopniowego odstawienia cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangioliomatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.









**Stwardnienie rozsiane**

Driptane®: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	22,12
		100%	21,88
		30% <sup>(1)</sup>	9,60
Driptane®: tabl. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Oxybutynin (1)** Stwardnienie rozsiane **(2)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Łagodzenie objawów niestabilności pęcherza moczowego, z zaburzeniami oddawania moczu u pacjentów z pęcherzem neurogennym - hiperrefleksja wywierająca (parcie nagłe, nietrzymanie moczu, trudności z oddawaniem moczu). **Dzieci i młodzież:** oksybutynina jest wskazana do stosowania u dzieci w wieku 5 lat i starszych w następujących przypadkach: Nietrzymanie moczu, nagłe parcie na mocz oraz częste oddawanie moczu w niestabilności pęcherza moczowego spowodowanej idiopatyczną nadmierną aktywnością pęcherza lub pęcherzem neurogennym (nadmierna aktywność wywierająca). Nocne mimowolne oddawanie moczu związane z nadmierną aktywnością wywierająca, w połączeniu z terapią nielekową, kiedy zawiodły inne metody leczenia.

Oxybutyninum Aflofarm: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	9,27
		30% <sup>(1)</sup>	3,12
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		S <sup>(2)</sup>	bezp.

Oxybutyninum Aflofarm: tabl. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	17,55
		30% <sup>(1)</sup>	5,27
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Oxybutynin (1)** Stwardnienie rozsiane **(2)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Łagodzenie objawów niestabilności pęcherza moczowego, z zaburzeniami oddawania moczu u pacjentów z pęcherzem neurogennym - hiperrefleksja wywierająca (parcia nagłe, nietrzymanie moczu, trudności z oddawaniem moczu). **Dzieci i młodzież:** Oksybutynina jest wskazana do stosowania u dzieci w wieku powyżej 5 lat w następujących przypadkach: nietrzymanie moczu, nagłe parcie na mocz oraz częste oddawanie moczu w niestabilności pęcherza moczowego spowodowanej idiopatyczną nadmierną aktywnością pęcherza lub pęcherzem neurogennym (nadmierna aktywność wywierająca). Nocne mimowolne oddawanie moczu związane z nadmierną aktywnością wywierająca, w skojarzeniu z terapią nielekową, kiedy zawiodły inne metody leczenia.

Sirdalud® MR : kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 6 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	30,30
		100%	55,01
		30% <sup>(1)</sup>	23,39
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		S <sup>(2)</sup>	bezp.

Sirdalud® MR : kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 6 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	30,30
		100%	55,01
		30% <sup>(1)</sup>	23,39
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Tizanidine (1)** Stwardnienie rozsiane **(2)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Kaps. Zwiększone napięcie mięśni w chorobach neurologicznych np. stwardnieniu rozsianym, przewlekłych chorobach rdzenia kręgowego, chorobach zwyrodnieniowych rdzenia kręgowego, w następstwie udaru mózgu oraz w mózgowym porażeniu dziecięcym. U dorosłych, u których wcześniej rozpoznano porażenie mózgowe dziecięce. Tabl. Bolesne skurcze mięśni związane ze statycznymi i czynnościowymi schorzeniami kręgosłupa (zespoły szyjne i lędźwiowe), w następstwie zabiegu chirurgicznego, np. przepukliny jądra miążdżystego lub zapalenia stawu biodrowego. Zwiększone napięcie mięśni w chorobach neurologicznych np. stwardnieniu rozsianym, przewlekłych chorobach rdzenia kręgowego, chorobach zwyrodnieniowych rdzenia kręgowego, w następstwie udaru mózgu oraz w mózgowym porażeniu dziecięcym. U dorosłych, u których wcześniej rozpoznano porażenie mózgowe dziecięce.

Tizanon: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,06
		100%	30,11
		30% <sup>(1)</sup>	9,03
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		S <sup>(2)</sup>	bezp.

Tizanon: tabl. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,06
		100%	30,11
		30% <sup>(1)</sup>	9,03
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Tizanidine (1)** Stwardnienie rozsiane **(2)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Tyzanidyna wskazana jest u dorosłych w leczeniu spastyczności związanej ze stwardnieniem rozsianym lub z urazem albo chorobą rdzenia kręgowego.

**Stwardnienie zanikowe boczne**

Riluzol PMCS: tabl. powł. 50 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	183,52
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Riluzole (1)** Stwardnienie zanikowe boczne **(2)** Pacjenci 65+  
**W:** Lek wskazany jest w celu przedłużenia życia lub opóźnienia konieczności mechanicznej wentylacji u pacjentów ze stwardnieniem zanikowym bocznym (SLA - Sclerosis Lateralis Amyotrophica). W badaniach klinicznych wykazano, że ryluzol przedłuża czas przeżycia u pacjentów z SLA. Przeżycie zdefiniowano jako stan, w którym pacjent żył bez intubacji w celu wentylacji mechanicznej i bez tracheotomii. Brak dowodów, by ryluzol wywierał działanie lecznicze na czynności motoryczne, czynność płuc, drżenia włókienkowe, siłę mięśniową oraz objawy motoryczne. Nie wykazano skuteczności ryluzolu w późnych stadiach SLA. Badania skuteczności i bezpieczeństwa ryluzolu przeprowadzono tylko w SLA. Dlatego też nie należy stosować ryluzolu u pacjentów z jakąkolwiek inną postacią choroby neuronu ruchowego.

**Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej**

▼Briviact: tabl. powł. 10 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
▼Briviact: tabl. powł. 25 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	X

▼Briviact: tabl. powł. 50 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	361,63
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Brivacetam (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej **WP:** Terapia dodana po co najmniej trzech nieudanych próbach leczenia u dzieci powyżej 4 r. i młodzieży poniżej 16. roku życia z encyfaliopatiami padaczkowymi pod postacią zespołu Lennox-Gastauta, zespołu Dravet, zespołu Westa i innych rzadkich genetycznie uwarunkowanych encyfaliopatii padaczkowych **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w terapii wspomagającej w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat z padaczką.

▼Briviact: roztw. doust. 10 mg/ml - 1 but. 300 ml ◆	Rx	100%	386,53
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Brivacetam (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej **WP:** Terapia dodana po co najmniej trzech nieudanych próbach leczenia u dzieci powyżej 4 r. i młodzieży poniżej 16. roku życia z encyfaliopatiami padaczkowymi pod postacią zespołu Lennox-Gastauta, zespołu Dravet, zespołu Westa i innych rzadkich genetycznie uwarunkowanych encyfaliopatii padaczkowych **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w terapii wspomagającej w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat z padaczką.

Epilantın: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	12,09
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	4,72
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Epilantın: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	80,78
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Epilantın: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	117,09
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Epilantın: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	153,01
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,98
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Lacosamide (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej **WP:** Terapia dodana u chorych poniżej 16 r. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Produkt jest wskazany w monoterapii w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat z padaczką. Produkt jest przeznaczony do stosowania w terapii wspomagającej: napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat z padaczką; napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od czterech lat z uogólnioną padaczką idiopatyczną.

Lacosamide Accord: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	12,81
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	5,44
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Lacosamide Accord: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	86,92
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	5,59
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Lacosamide Accord: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	126,30
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Lacosamide Accord: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	165,27
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,98
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Lacosamide (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej **WP:** Terapia dodana u chorych poniżej 16 r. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 4 lat z padaczką. Produkt leczniczy jest przeznaczony do stosowania w terapii wspomagającej: napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od czterech lat z padaczką; napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od czterech lat z uogólnioną padaczką idiopatyczną.

Lacosamide Glenmark: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	12,09
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	5,23
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Lacosamide (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej **WP:** Terapia dodana u chorych poniżej 16 r. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Produkt jest wskazany w monoterapii w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat z padaczką. Lek jest wskazany w monoterapii oraz w terapii wspomagającej: napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 4 lat z padaczką.

Lacosamide Glenmark: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	12,09
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Lacosamide Glenmark: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	85,21
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,88
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Lacosamide Glenmark: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	123,73
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Lacosamide Glenmark: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	161,86
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,98
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Lacosamide (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej **WP:** Terapia dodana u chorych poniżej 16 r. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Lek jest wskazany w monoterapii oraz w terapii wspomagającej w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 4 lat z padaczką.

Lacosamide Neuraxpharm: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	12,47
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	5,10
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Lacosamide Neuraxpharm: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	84,13
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Lacosamide Neuraxpharm: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	122,13
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Lacosamide Neuraxpharm: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	159,71
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,98
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Lacosamide (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej **WP:** Terapia dodana u chorych poniżej 16 r. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Produkt jest wskazany w monoterapii w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat z padaczką. Lek jest przeznaczony do stosowania w terapii wspomagającej: napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat z padaczką; napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 4 lat z uogólnioną padaczką idiopatyczną.

Lacosamide Teva: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	12,53
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	5,16
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Lacosamide Teva: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	84,53
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Lacosamide Teva: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	122,73
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Lacosamide Teva: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	160,52
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,98
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Lacosamide (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej **WP:** Terapia dodana u chorych poniżej 16 r. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej **(3)** Pacjenci 65+  
**W:** Produkt jest wskazany w monoterapii oraz w terapii wspomagającej w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 4 lat z padaczką.

Trelema: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	12,09
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	4,72
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Trelema: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	80,78
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Trelema: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	117,09
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Trelema: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	153,01
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.





Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Trelema: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	153,01
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,98
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Lacosamide (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej WP: Terapia dodana u chorych poniżej 16 rż. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy przeznaczony jest do stosowania w monoterapii oraz jako terapia wspomagająca w leczeniu napadów częściowych lub częściowych uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci od 4 lat z padaczką. G.L. Pharma Poland

**Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej w przypadku udokumentowanych przeciwskażeń do leczenia w formie stałych doustnych postaci farmaceutycznych**

Vimpat: syrop 10 mg/ml - 1 op. 200 ml ◆	Rx	100%	129,55
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Vimpat: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆ Rx 100% X

Vimpat: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% X

Vimpat: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% X

Vimpat: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% X

**Lacosamide (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej w przypadku udokumentowanych przeciwskażeń do leczenia w formie stałych doustnych postaci farmaceutycznych WP: Terapia dodana u chorych poniżej 16 rż. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej w przypadku udokumentowanych przeciwskażeń do leczenia w formie stałych doustnych postaci farmaceutycznych (3) Pacjenci 65+

W: Lek jest wskazany w monoterapii oraz w terapii wspomagającej w leczeniu napadów częściowych i częściowych uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 4 lat z padaczką. UCB Pharma

**Terapia wspomagająca (w skojarzeniu z klobazamem i walproinianem) u pacjentów cierpiących na ciężką miokloniczną padaczkę niemowląt z uogólnionymi napadami toniczno-klonicznymi opornymi na leczenie klobazamem i walproinianem**

▼Diacomit: kaps. twarde 250 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	747,56
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,07
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

▼Diacomit: kaps. twarde 500 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	1477,37
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

▼Diacomit: prosz. do przyg. zaw. doust. 250 mg - 60 sas.	Rx-z	100%	747,56
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	12,07
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

▼Diacomit: prosz. do przyg. zaw. doust. 500 mg - 60 sas.	Rx-z	100%	1477,37
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Stiripentol (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Terapia wspomagająca (w skojarzeniu z klobazamem i walproinianem) u pacjentów cierpiących na ciężką miokloniczną padaczkę niemowląt z uogólnionymi napadami toniczno-klonicznymi opornymi na leczenie klobazamem i walproinianem (3) Terapia wspomagająca (w skojarzeniu z klobazamem i walproinianem) u pacjentów cierpiących na ciężką miokloniczną padaczkę niemowląt z uogólnionymi napadami toniczno-klonicznymi opornymi na leczenie klobazamem i walproinianem WP: Złosiwna ogniskowa migrująca padaczka niemowląt

W: Produkt jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z klobazamem i walproinianem w terapii wspomagającej u pacjentów cierpiących na ciężką miokloniczną padaczkę niemowląt (SME), zespół Draveta) z uogólnionymi napadami toniczno-klonicznymi opornymi na leczenie klobazamem i walproinianem. Biocodex

**Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II - NYHA IV**

Atram® 6,25 mg: tabl. 6,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,67
		30% <sup>(1)</sup>	6,15
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atram® 12,5 mg: tabl. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	9,64
		30% <sup>(1)</sup>	6,60
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atram® 25 mg: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,44
		30% <sup>(1)</sup>	7,37
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Carvedilol (1)** Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II - NYHA IV WP: Zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Naciśnięcie tętnicze samoistne. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Leczenie uzupełniająca umiarkowanej do ciężkiej, stabilnej, przewlekłej niewydolności serca. Zentiva

Avedol: tabl. powł. 6,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,12
		30% <sup>(1)</sup>	5,94
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Avedol: tabl. powł. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,38
		30% <sup>(1)</sup>	7,51
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Avedol: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,09
		30% <sup>(1)</sup>	8,12
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Carvedilol (1)** Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II - NYHA IV WP: Zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Naciśnięcie tętnicze samoistne. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Leczenie wspomagające umiarkowanej do ciężkiej stabilnej niewydolności serca. Polpharma

Carvedilol-ratiopharm® 6,25: tabl. powł. 6,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,64
		30% <sup>(1)</sup>	6,12
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Carvedilol-ratiopharm® 12,5: tabl. powł. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	10,12
		30% <sup>(1)</sup>	7,08
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Carvedilol-ratiopharm® 25: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,84
		30% <sup>(1)</sup>	7,77
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Carvedilol (1)** Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II - NYHA IV WP: Zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Naciśnięcie tętnicze samoistne. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Leczenie wspomagające umiarkowanej do ciężkiej stabilnej niewydolności serca. Ratiopharm

Carvetrend: tabl. 3,125 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,37
		30% <sup>(1)</sup>	7,61
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Carvetrend: tabl. 6,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,12
		30% <sup>(1)</sup>	6,60
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Carvetrend: tabl. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,39
		30% <sup>(1)</sup>	8,35
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Carvetrend: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,10
		30% <sup>(1)</sup>	9,03
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Carvedilol (1)** Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II - NYHA IV WP: Zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Przewlekła niewydolność serca. Leczenie stabilnej postaci łagodnej, umiarkowanej i ciężkiej przewlekłej niewydolności serca jako uzupełnienie standardowego leczenia podstawowego inhibitorami konwertazy angiotensyny (ACE), lekami moczopędnymi i digoksyną u pacjentów z prawidłową objętością wewnątrzkrążeniową. Naciśnięcie tętnicze. Leczenie nadciśnienia tętniczego. Choroba wieńcowa. Profilaktyczne leczenie stabilnej choroby wieńcowej. Zaburzenia czynności lewej komory po ostrym zawale mięśnia serca. Leczenie pacjentów po przebytym zawale serca ze stwierdzonymi zaburzeniami czynności lewej komory (LVEF ≤ 40%). Teva Pharmaceuticals Polska

Coryol®: tabl. 3,125 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,91
		30% <sup>(1)</sup>	7,15
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Coryol®: tabl. 6,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,06
		30% <sup>(1)</sup>	6,54
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Coryol®: tabl. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	10,74
		30% <sup>(1)</sup>	7,70
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Coryol®: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,96
		30% <sup>(1)</sup>	7,89
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Carvedilol (1)** Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II - NYHA IV WP: Zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Naciśnięcie tętnicze samoistne. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Leczenie wspomagające przewlekłej, stabilnej, umiarkowanej do ciężkiej niewydolności serca. Krka

Vivacor®: tabl. 6,25 mg - 30 szt. (3 blistry) ◆	Rx	100%	7,91
		30% <sup>(1)</sup>	6,39
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Vivacor®: tabl. 6,25 mg - 60 szt. (6 blistrów) ◆	Rx	100%	15,17
		30% <sup>(1)</sup>	12,13
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Vivacor®: tabl. 12,5 mg - 30 szt. (3 blistry) ◆	Rx	100%	11,39
		30% <sup>(1)</sup>	8,35
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Vivacor®: tabl. 12,5 mg - 60 szt. (6 blistrów) ◆	Rx	100%	22,43
		30% <sup>(1)</sup>	16,36
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Vivacor®: tabl. 25 mg - 30 szt. (3 blistry) ◆	Rx	100%	15,10
		30% <sup>(1)</sup>	9,03
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Vivacor®: tabl. 25 mg - 60 szt. (6 blistrów) ◆	Rx	100%	29,62
		30% <sup>(1)</sup>	17,48
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Carvedilol (1)** Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II - NYHA IV WP: Zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Objawowa, przewlekła niewydolność serca. Karwedilol jest wskazany w leczeniu stabilnej postaci łagodnej, umiarkowanej i ciężkiej przewlekłej niewydolności serca dodatkowo do leczenia standardowego tj. inhibitorami ACE, lekami moczopędnymi i digoksyną u pacjentów z prawidłową objętością wewnątrzkrążeniową. Naciśnięcie tętnicze. Karwedilol jest wskazany w leczeniu nadciśnienia tętniczego. Dławica piersiowa. Karwedilol jest wskazany w profilaktycznym leczeniu stabilnej dławicy piersiowej. Dysfunkcja lewej komory po ostrym zawale mięśnia serca. Karwedilol jest wskazany w leczeniu pacjentów po zawale mięśnia serca z potwierdzonymi zaburzeniami czynności lewej komory (LVEF <40%). Preterpia

**Wczesne albo opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem cisplatinu w dawce 70 mg/m<sup>2</sup>, doksorubicyny i cyklofosfamidu - profilaktyka**

Aprepitant Accord: kaps. twarde 125 mg+ 80 mg - 3 szt. (1 kaps. 125 mg+ 2 kaps. 80 mg)	Rx	100%	68,69
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aprepitant (1)** Chemioterapia ICD-10: C.0.12. (2) Wczesne albo opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem cisplatinu w dawce 70 mg/m<sup>2</sup>, doksorubicyny i cyklofosfamidu - profilaktyka (3) Pacjenci 65+

W: Zapobieganie nudnościom i wymiotom związanym z przeciwnowotworową chemioterapią o wysokim i umiarkowanym ryzyku wymiotów u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat. Produkt leczniczy stosuje się w leczeniu skojarzonym. Accord Healthcare

Aprepitant Mylan: kaps. twarde 125 mg+ 80 mg - 3 szt. (1 kaps. 125 mg+ 2 kaps. 80 mg)	Rx	100%	68,69
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aprepitant (1)** Chemioterapia ICD-10: C.0.12. (2) Wczesne albo opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem cisplatinu w dawce 70 mg/m<sup>2</sup>, doksorubicyny i cyklofosfamidu - profilaktyka (3) Pacjenci 65+

W: Zapobieganie nudnościom i wymiotom związanym z przeciwnowotworową chemioterapią o wysokim i umiarkowanym ryzyku wymiotów u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat. Produkt stosuje się w leczeniu skojarzonym. Vietris Ltd

Aprepitant Sandoz: kaps. twarde 125 mg+ 80 mg - 3 szt. (1 kaps. 125 mg+ 2 kaps. 80 mg)	Rx	100%	97,31
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	31,82
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aprepitant (1)** Chemioterapia ICD-10: C.0.12. (2) Wczesne albo opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem cisplatinu w dawce 70 mg/m<sup>2</sup>, doksorubicyny i cyklofosfamidu - profilaktyka (3) Pacjenci 65+

W: Zapobieganie nudnościom i wymiotom związanym z przeciwnowotworową chemioterapią o dużym i umiarkowanym ryzyku wymiotów u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat. Produkt leczniczy o mocy 125 mg i mocy 80 mg stosuje się jako element leczenia skojarzonego. Sandoz GmbH

Aprepitant Stada: kaps. twarde 125 mg + 80 mg - 3 szt. (1 kaps. 125 mg+ 2 kaps. 80 mg)	Rx	100%	62,96
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Aprepitant (1)** Chemioterapia ICD-10: C.0.12. (2) Wczesne albo opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem cisplatinu w dawce 70 mg/m<sup>2</sup>, doksorubicyny i cyklofosfamidu - profilaktyka (3) Pacjenci 65+

W: Zapobieganie nudnościom i wymiotom związanym z przeciwnowotworową chemioterapią o wysokim i umiarkowanym ryzyku wymiotów u osób dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat. Dawkę 125 mg/80 mg podaje się jako składnik leczenia skojarzonego. STADA Poland Sp. z o.o.

## W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.Sumatriptanum  
Sumatriptanum

## Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii

Anastrozol Bluefish: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	52,36
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Anastrozol (1)** Rak piersi w I rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii WP: Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego.

Anastrozole Eugia: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	48,81
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Anastrozole (1)** Rak piersi w I rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii WP: Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których w tkance guza stwierdzono obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których w tkance guza stwierdzono obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których w tkance guza stwierdzono obecność receptora estrogenowego, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfenem.

Anastrozol Teva: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	59,51
		B <sup>(1)</sup>	6,57
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Anastrozole (1)** Rak piersi w I rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii WP: Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Lek jest wskazany w: leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfenem.

Arimidex®: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	64,43
		B <sup>(1)</sup>	11,49
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Anastrozole (1)** Rak piersi w I rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii WP: Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Preparat jest wskazany w: leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfenem.

Aromek™: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	56,72
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Letrozole (1)** Rak piersi w I rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii WP: Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie pierwszego rzutu zaawansowanego raka piersi posiadającego receptory dla hormonów, u kobiet po menopauzie. Leczenie zaawansowanego nowotworu piersi u kobiet z naturalną lub sztucznie wywołaną menopauzą. (kobieć) Wcześniej leczono by lekami blokującymi receptory estrogenowe i u których nastąpił nawrót lub progresja choroby. Leczenie uzupełniające u pacjentek po menopauzie z hormonozależnym rakiem piersi w wczesnym stadium zaawansowania. Przedłużone leczenie uzupełniające u pacjentek po menopauzie z hormonozależnym rakiem piersi w wczesnym stadium zaawansowania, po zabiegu chirurgicznym i standardowym leczeniu uzupełniającym tamoksyfenem. Skuteczność leku nie została potwierdzona u kobiet z rakiem piersi nie posiadającym receptorów dla estrogenów.

Atrozol: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	56,41
		B <sup>(1)</sup>	3,47
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Anastrozol (1)** Rak piersi w I rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii WP: Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfenem.

Clarzole: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	61,54
		B <sup>(1)</sup>	4,82
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Letrozole (1)** Rak piersi w I rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii WP: Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie uzupełniające u kobiet po menopauzie w wczesnym stadium inwazyj-

nego raka piersi z receptorami dla hormonów. Przedłużone leczenie uzupełniające hormonozależnego, inwazyjnego raka piersi u kobiet po menopauzie, po uprzednim standardowym leczeniu uzupełniającym tamoksyfenem trwającym 5 lat. Leczenie pierwszego rzutu zaawansowanego hormonozależnego raka piersi u kobiet po menopauzie. Leczenie zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których wystąpił nawrót lub progresja procesu nowotworowego, a które uprzednio były leczone lekami o działaniu antyestrogenowym. Leczenie neoadjuwantowe HER-2-ujemnego raka piersi z receptorami dla hormonów u kobiet po menopauzie, u których chemioterapia nie jest odpowiednim leczeniem, a natychmiastowa operacja nie jest wskazana. Nie wykazano skuteczności u pacjentek z rakiem piersi bez receptorów dla hormonów.

Egistrozol: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	61,00
		B <sup>(1)</sup>	8,06
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Anastrozole (1)** Rak piersi w I rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii WP: Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfenem.

Egistrozol - (IR): tabl. powł. 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	52,91
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Anastrozole (1)** Rak piersi w I rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii WP: Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfenem.

Etruzil: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	61,54
		B <sup>(1)</sup>	4,82
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Etruzil: tabl. powł. 2,5 mg - 90 szt.	Rx	100%	156,03
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Letrozole (1)** Rak piersi w I rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii WP: Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie uzupełniające u kobiet po menopauzie z inwazyjnym rakiem piersi w wczesnym stadium zaawansowania, z obecnością receptorów hormonalnych. Przedłużone leczenie uzupełniające hormonozależnego inwazyjnego raka piersi u kobiet po menopauzie, które otrzymały wcześniej standardową terapię uzupełniającą tamoksyfenem przez 5 lat. Leczenie pierwszego rzutu u kobiet po menopauzie z zaawansowanym, hormonozależnym rakiem piersi. Zaawansowany rak piersi u kobiet po menopauzie naturalnej lub wywołanej sztucznie, leczonych wcześniej antyestrogenami, u których doszło do nawrotu lub progresji choroby. Leczenie neoadjuwantowe u kobiet po menopauzie z HER2-ujemnym rakiem piersi z obecnością receptorów hormonalnych, które nie kwalifikują się do chemioterapii i u których nie ma wskazań do natychmiastowej operacji. Nie wykazano skuteczności leku u pacjentek z rakiem piersi bez receptorów hormonalnych.

Lametta®: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	56,72
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Letrozole (1)** Rak piersi w I rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii WP: Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie uzupełniające u kobiet po menopauzie z wczesnym stadium inwazyjnego raka piersi z receptorami dla hormonów. Przedłużone leczenie uzupełniające u pacjentek po menopauzie z hormonozależnym inwazyjnym rakiem piersi w wczesnym stadium zaawansowania, po standardowym leczeniu uzupełniającym tamoksyfenem trwającym 5 lat. Leczenie pierwszego rzutu zaawansowanego hormonozależnego raka piersi u kobiet po menopauzie. Leczenie zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, występującej fizjologicznie lub wywołanej sztucznie, u których wystąpił nawrót lub progresja procesu nowotworowego, a które uprzednio były leczone lekami o działaniu przeciwestrogenowym. Leczenie neoadjuwantowe HER-2-ujemnego raka piersi z receptorami dla hormonów u kobiet po menopauzie, u których chemioterapia nie jest odpowiednim leczeniem, a natychmiastowa operacja nie jest wskazana. Nie stwierdzono skuteczności produktu leczniczego u pacjentek z rakiem piersi bez receptorów dla hormonów.

Letrozole Aurovitas: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	56,61
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Letrozole Aurovitas: tabl. powł. 2,5 mg - 120 szt.	Rx	100%	204,47
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Letrozole (1)** Rak piersi w I rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii WP: Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie uzupełniające u kobiet po menopauzie w wczesnym stadium inwazyjnego raka piersi z receptorami dla hormonów. Przedłużone leczenie uzupełniające hormonozależnego, inwazyjnego raka piersi u kobiet po menopauzie, po uprzednim standardowym leczeniu uzupełniającym tamoksyfenem trwającym 5 lat. Leczen-

ie pierwszego rzutu zaawansowanego hormonozależnego raka piersi u kobiet po menopauzie. Leczenie zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, występującej fizjologicznie lub wywołanej sztucznie, u których wystąpił nawrót lub progresja procesu nowotworowego, a które uprzednio były leczone lekami o działaniu antyestrogenowym. Leczenie neoadjuwantowe HER-2-ujemnego raka piersi z receptorami dla hormonów u kobiet po menopauzie, u których chemioterapia nie jest odpowiednim leczeniem, a natychmiastowa operacja nie jest wskazana. Nie wykazano skuteczności u pacjentek z rakiem piersi bez receptorów dla hormonów.

Letrozole Bluefish: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	55,81
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Letrozole (1)** Rak piersi w I rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii WP: Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie uzupełniające raka piersi z receptorami dla hormonów w wczesnym stadium zaawansowania, u kobiet po menopauzie. Przedłużone leczenie uzupełniające hormonozależnego, inwazyjnego raka piersi, po standardowym leczeniu uzupełniającym tamoksyfenem trwającym 5 lat, u kobiet po menopauzie. Leczenie pierwszego rzutu zaawansowanego hormonozależnego raka piersi u kobiet po menopauzie. Leczenie zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których wystąpił nawrót lub progresja choroby nowotworowej, a które wcześniej były leczone lekami o działaniu przeciwestrogenowym. Leczenie neoadjuwantowe HER-2-ujemnego raka piersi z receptorami dla hormonów u kobiet po menopauzie, u których chemioterapia nie jest odpowiednim leczeniem, a natychmiastowa operacja nie jest wskazana.

Ursopole®: kaps. 150 mg - 20 szt.	Rx	100%	17,50
		B <sup>(1)</sup>	31,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Ursopole®: kaps. 150 mg - 50 szt.	Rx	100%	61,13
		B <sup>(1)</sup>	26,09
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Ursopole®: kaps. 300 mg - 50 szt.	Rx	100%	bezpł.
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ursodeoxycholic acid (1)** Pierwotna żółciowa marskość wątroby w początkowym stadium choroby. Wewnątrztrawobowa cholelityza ciężarych (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

W: Rozpuszczanie cholesterolowych kamieni żółciowych o średnicy nie przekraczającej 15 mm, przepuszczalnych dla promieni rentgenowskich, u pacjentów, u których pomimo obecności kamieni czynność pęcherzyka żółciowego jest zachowana. Leczenie objawowe: pierwotnej marskości żółciowej wątroby (pierwotnego zapalenia dróg żółciowych) pod warunkiem, że nie występuje niewywrótna marskość wątroby. Innych chorób wątroby i dróg żółciowych o różnej etiologii. Wewnątrztrawobowej cholelityzy ciężarych w II i III trymestrze ciąży. Zapalenia błony śluzowej żołądka spowodowanego zarcuciem żółci. Zaburzeń czynności wątroby i dróg żółciowych związanych z mukowiscydozą u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat.

## Wielobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalia

Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 100 szt.	Rx-w	100%	X
		B <sup>(1)</sup>	X
		S <sup>(2)</sup>	X

Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt.	Rx-w	100%	73,77
		B <sup>(1)</sup>	18,12
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 100 szt.	Rx-w	100%	18,12
		B <sup>(1)</sup>	18,12
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt.	Rx-w	100%	X
		B <sup>(1)</sup>	X
		S <sup>(2)</sup>	X

Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 100 szt.	Rx-w	100%	140,74
		B <sup>(1)</sup>	26,25
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 100 szt.	Rx-w	100%	270,82
		B <sup>(1)</sup>	41,13
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 100 szt.	Rx-w	100%	528,68
		B <sup>(1)</sup>	69,29
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 100 szt.	Rx-w	100%	69,29
		B <sup>(1)</sup>	69,29
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Accordeon: tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 100 szt.	Rx-w	100%	528,68
		B <sup>(1)</sup>	69,29
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Oxycodone hydrochloride (1)** W: Silny ból, który wymaga leczenia opioidowymi lekami przeciwbólowymi. Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych i młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Neuralgia popółpasowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wielobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalia (4) Pacjenci 65+

Durogesic™: system transdermalny 12 µg/h - 5 szt. (2,1 mg w plasterze)	Rx-w	100%	X
		B <sup>(1)</sup>	X
		S <sup>(2)</sup>	X

Durogesic™: system transdermalny 25 µg/h - 5 szt. (4,2 mg w plasterze)	Rx-w	100%	40,80
		B <sup>(1)</sup>	4,76
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.





# ZOLPIC

Daj owcom odpocząć.

zolpidem



<p>■ <b>Durogesic™</b>: system transdermalny 50 µg/h - 5 szt. (8,4 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>63,54</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	63,54	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>MST Continus®</b>: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>17,66</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>4,10</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>7,30</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	17,66	B <sup>(1)</sup>	4,10	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	7,30	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Oxydolor</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>41,06</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>8,95</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>8,95</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	41,06	R <sup>(1)</sup>	8,95	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	8,95	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	63,54																																
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(2)</sup>	3,20																																
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																
100%	17,66																																
B <sup>(1)</sup>	4,10																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	7,30																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	41,06																																
R <sup>(1)</sup>	8,95																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	8,95																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p>■ <b>Durogesic™</b>: system transdermalny 75 µg/h - 5 szt. (12,6 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>83,04</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	83,04	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>MST Continus®</b>: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 30 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>46,69</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>6,02</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>9,22</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	46,69	B <sup>(1)</sup>	6,02	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	9,22	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Oxydolor</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>77,49</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>10,07</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>10,07</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	77,49	R <sup>(1)</sup>	10,07	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	10,07	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	83,04																																
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(2)</sup>	3,20																																
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																
100%	46,69																																
B <sup>(1)</sup>	6,02																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	9,22																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	77,49																																
R <sup>(1)</sup>	10,07																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	10,07																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p>■ <b>Durogesic™</b>: system transdermalny 100 µg/h - 5 szt. (16,8 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>101,88</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	101,88	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>MST Continus®</b>: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>88,26</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>6,93</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>10,77</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	88,26	B <sup>(1)</sup>	6,93	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	10,77	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Oxydolor</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>147,05</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>9,23</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>9,23</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	147,05	R <sup>(1)</sup>	9,23	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	9,23	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	101,88																																
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(2)</sup>	3,20																																
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																
100%	88,26																																
B <sup>(1)</sup>	6,93																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	10,77																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	147,05																																
R <sup>(1)</sup>	9,23																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	9,23																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p><b>Fentanyl</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (3) Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Dorosli. Produkt jest wskazany w leczeniu ciężkiego przewlekłego bólu wymagającego ciągłego długoterminowego podawania leków opioidowych. Dzieci: Długoterminowe leczenie ciężkiego przewlekłego bólu u dzieci w wieku od 2 lat otrzymujących leki opioidowe.</p>	<p>Janssen-Cilag</p>	<p>■ <b>MST Continus®</b>: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 100 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>142,70</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>7,15</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>10,77</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	142,70	B <sup>(1)</sup>	7,15	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	10,77	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Oxydolor</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>282,46</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>6,83</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>6,83</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	282,46	R <sup>(1)</sup>	6,83	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	6,83	S <sup>(4)</sup>	bezpł.								
100%	142,70																																
B <sup>(1)</sup>	7,15																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	10,77																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	282,46																																
R <sup>(1)</sup>	6,83																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	6,83																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p>■ <b>Fentanyl Actavis</b>: system transdermalny 25 µg/h - 10 szt. (4,125 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>71,43</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	71,43	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>MST Continus®</b>: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>271,10</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>13,55</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	271,10	B <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	13,55	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Oxycodone hydrochloride</b> (1) <b>W:</b> Silny ból, który wymaga leczenia opioidowymi lekami przeciwbólowymi. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (4) Pacjenci 65+</p>	<p>G. L. Pharma Poland</p>										
100%	71,43																																
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(2)</sup>	3,20																																
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																
100%	271,10																																
B <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	13,55																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p>■ <b>Fentanyl Actavis</b>: system transdermalny 50 µg/h - 5 szt. (8,25 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>69,26</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	69,26	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Morphine sulphate</b> (1) Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (4) Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany do zwalczania średnio nasilonych i silnych bólów nieustępujących po lekach przeciwbólowych o słabszym działaniu. Produkt może być stosowany w zwalczaniu silnych bólów pooperacyjnych od drugiego dnia po operacji.</p>	<p>Mundipharma</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>25,65</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>9,12</td></tr> <tr><td>B<sup>(2)</sup></td><td>2,04</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	25,65	30% <sup>(1)</sup>	9,12	B <sup>(2)</sup>	2,04	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Reltebon</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>23,54</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>9,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>9,09</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	23,54	R <sup>(1)</sup>	9,09	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	9,09	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	69,26																																
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(2)</sup>	3,20																																
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																
100%	25,65																																
30% <sup>(1)</sup>	9,12																																
B <sup>(2)</sup>	2,04																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	23,54																																
R <sup>(1)</sup>	9,09																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	9,09																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p>■ <b>Fentanyl Actavis</b>: system transdermalny 50 µg/h - 10 szt. (8,25 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>132,22</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	132,22	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>OxyContin®</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>24,34</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>9,89</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>9,89</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	24,34	R <sup>(1)</sup>	9,89	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	9,89	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Reltebon</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>39,74</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>7,63</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>7,63</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	39,74	R <sup>(1)</sup>	7,63	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	7,63	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	132,22																																
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(2)</sup>	3,20																																
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																
100%	24,34																																
R <sup>(1)</sup>	9,89																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	9,89																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	39,74																																
R <sup>(1)</sup>	7,63																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	7,63																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p>■ <b>Fentanyl Actavis</b>: system transdermalny 75 µg/h - 5 szt. (12,375 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>99,12</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	99,12	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>OxyContin®</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>18,38</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>100%</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>13,25</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	18,38	B <sup>(1)</sup>	100%	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	13,25	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Reltebon</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>79,15</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>11,73</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>11,73</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	79,15	R <sup>(1)</sup>	11,73	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	11,73	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	99,12																																
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(2)</sup>	3,20																																
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																
100%	18,38																																
B <sup>(1)</sup>	100%																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	13,25																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	79,15																																
R <sup>(1)</sup>	11,73																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	11,73																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p>■ <b>Fentanyl Actavis</b>: system transdermalny 75 µg/h - 10 szt. (12,375 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>191,31</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>4,80</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	191,31	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	4,80	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>OxyContin®</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>164,28</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>26,46</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>26,46</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	164,28	B <sup>(1)</sup>	26,46	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	26,46	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Reltebon</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>158,44</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>20,62</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>20,62</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	158,44	R <sup>(1)</sup>	20,62	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	20,62	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	191,31																																
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(2)</sup>	4,80																																
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																
100%	164,28																																
B <sup>(1)</sup>	26,46																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	26,46																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	158,44																																
R <sup>(1)</sup>	20,62																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	20,62																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p>■ <b>Fentanyl Actavis</b>: system transdermalny 100 µg/h - 5 szt. (16,5 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>129,58</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	129,58	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>OxyContin®</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>316,89</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	316,89	R <sup>(1)</sup>	41,26	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	41,26	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Reltebon</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>316,89</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	316,89	R <sup>(1)</sup>	41,26	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	41,26	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	129,58																																
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(2)</sup>	3,20																																
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																
100%	316,89																																
R <sup>(1)</sup>	41,26																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	41,26																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	316,89																																
R <sup>(1)</sup>	41,26																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	41,26																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p>■ <b>Fentanyl Actavis</b>: system transdermalny 100 µg/h - 10 szt. (16,5 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>251,09</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,40</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	251,09	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	6,40	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Oxycodone hydrochloride</b> (1) <b>W:</b> Silny ból lub ból nieustępujący po lekach przeciwbólowych o słabszym działaniu, w szczególności ból nowotworowy. Lek wskazany jest u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 1 r. z.</p>	<p>Molteni</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>24,34</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>9,89</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>9,89</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	24,34	R <sup>(1)</sup>	9,89	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	9,89	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Reltebon</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>316,89</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	316,89	R <sup>(1)</sup>	41,26	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	41,26	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	251,09																																
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(2)</sup>	6,40																																
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																
100%	24,34																																
R <sup>(1)</sup>	9,89																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	9,89																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	316,89																																
R <sup>(1)</sup>	41,26																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	41,26																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p><b>Fentanyl</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (3) Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Dorosli; produkt jest wskazany w ciężkim przewlekłym bólu, który może być odpowiednio leczony opioidowymi lekami przeciwbólowymi. Dzieci: długoterminowe kontrolowanie ciężkiego przewlekłego bólu u dzieci od 2 roku życia leczonych opioidami.</p>	<p>Actavis Group PTC ehf.</p>	<p>■ <b>OxyContin®</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>13,25</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>13,25</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	13,25	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	13,25	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Oxycodone hydrochloride</b> (1) <b>W:</b> Silny ból, który może być właściwie leczony jedynie przy zastosowaniu opioidowych przeciwbólowych produktów leczniczych. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych i dzieci w wieku 12 lat i powyżej. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (4) Pacjenci 65+</p>	<p>Actavis Group PTC ehf.</p>																				
100%	13,25																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	13,25																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p>■ <b>Matrifen®</b>: system transdermalny 12 µg/h - 5 szt. (1,38 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>19,78</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>4,14</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	19,78	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	4,14	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>OxyContin®</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>86,10</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>18,68</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>18,68</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	86,10	R <sup>(1)</sup>	18,68	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	18,68	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Sevredol®</b>: tabl. powł. 20 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>70,83</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	70,83	B <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,20	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	19,78																																
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(2)</sup>	4,14																																
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																
100%	86,10																																
R <sup>(1)</sup>	18,68																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	18,68																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	70,83																																
B <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	3,20																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p>■ <b>Matrifen®</b>: system transdermalny 25 µg/h - 5 szt. (2,75 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>38,41</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	38,41	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>OxyContin®</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>164,28</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>26,46</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>26,46</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	164,28	B <sup>(1)</sup>	26,46	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	26,46	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Morphine sulphate</b> (1) Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (4) Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Zwalczanie średnio nasilonych i silnych bólów, nie ustępujących po lekach o słabszym działaniu.</p>	<p>Mundipharma</p>										
100%	38,41																																
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(2)</sup>	3,20																																
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																
100%	164,28																																
B <sup>(1)</sup>	26,46																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	26,46																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p>■ <b>Matrifen®</b>: system transdermalny 50 µg/h - 5 szt. (5,5 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>72,12</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	72,12	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>OxyContin®</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>316,89</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>41,26</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	316,89	R <sup>(1)</sup>	41,26	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	41,26	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Vendal® retard</b>: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 30 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>9,35</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>2,57</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>5,77</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	9,35	B <sup>(1)</sup>	2,57	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	5,77	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	72,12																																
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(2)</sup>	3,20																																
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																
100%	316,89																																
R <sup>(1)</sup>	41,26																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	41,26																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	9,35																																
B <sup>(1)</sup>	2,57																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	5,77																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p>■ <b>Matrifen®</b>: system transdermalny 75 µg/h - 5 szt. (8,25 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>104,51</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	104,51	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Oxycodone hydrochloride</b> (1) <b>W:</b> Silny ból który może być właściwie leczony jedynie przez zastosowanie opioidowych leków przeciwbólowych. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych oraz młodzieży powyżej 12 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (4) Pacjenci 65+</p>	<p>Mundipharma</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>21,84</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>7,39</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>7,39</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	21,84	R <sup>(1)</sup>	7,39	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	7,39	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Vendal® retard</b>: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 30 mg - 30 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>24,15</td></tr> <tr><td>R<sup>(1)</sup></td><td>3,82</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>7,02</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	24,15	R <sup>(1)</sup>	3,82	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	7,02	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	104,51																																
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(2)</sup>	3,20																																
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																
100%	21,84																																
R <sup>(1)</sup>	7,39																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	7,39																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	24,15																																
R <sup>(1)</sup>	3,82																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	7,02																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p>■ <b>Matrifen®</b>: system transdermalny 100 µg/h - 5 szt. (11 mg w plastrze) ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>136,22</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	136,22	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,20	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Oxydolor</b>: tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 60 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>39,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	39,93	B <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,20	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p>■ <b>Vendal® retard</b>: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 60 mg - 30 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>39,93</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(3)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	39,93	B <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,20	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	136,22																																
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(2)</sup>	3,20																																
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																
100%	39,93																																
B <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	3,20																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	39,93																																
B <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	3,20																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p><b>Fentanyl</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (3) Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Dorosli; ciężki, przewlekły ból, który może być odpowiednio leczony tylko opioidowymi lekami przeciwbólowymi. Dzieci i młodzież: długotrwała terapia ciężkiego, przewlekłego bólu u dzieci od 2. roku życia, poddanych terapii opioidowej. <b>Tabela</b></p>																																	

**ADRENALINA WZF**  
Adrenalinum  
**Zawsze pod ręką!**

**Refundacja** od lipca 2015  
Poziom odpatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

<p><b>Venda<sup>®</sup> retard:</b> tabl. powł. o przedł. uwalnianiu 100 mg - 30 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>68,35</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>0,57</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,77</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	68,35	B <sup>(1)</sup>	0,57	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,77	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Pentasa<sup>®</sup>:</b> czopki 1 g - 14 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>85,72</td></tr> <tr><td></td><td>100%</td><td>165,26</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>89,43</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	85,72		100%	165,26		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	89,43		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>154,52</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>73,04</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	154,52		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	73,04		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	68,35																																								
B <sup>(1)</sup>	0,57																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
R <sup>(2)</sup>	3,77																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
Rx	100%	85,72																																							
	100%	165,26																																							
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																							
	R <sup>(2)</sup>	89,43																																							
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																							
Rx	100%	154,52																																							
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																							
	R <sup>(2)</sup>	73,04																																							
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																							
<p><b>Venda<sup>®</sup> retard:</b> tabl. powł. o przedł. uwalnianiu 200 mg - 30 szt. ◊</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>111,03</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,40</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	111,03	B <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	6,40	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Pentasa<sup>®</sup>:</b> zaw. doodbytnicza 1 g/100 ml - 7 but. 100 ml</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>89,49</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>56,34</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	89,49		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	56,34		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Salofalk<sup>®</sup> 1 g:</b> czopki 1000 mg - 30 szt.</p>															
100%	111,03																																								
B <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
R <sup>(2)</sup>	6,40																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
Rx	100%	89,49																																							
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																							
	R <sup>(2)</sup>	56,34																																							
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																							
<p><b>Mesalazine (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Wrzodzące zapalenie jelita grubego <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Czołki. Leczenie wrzodzącego zapalenia odbytnicy. <b>Zaw. doodbytnicza.</b> Leczenie wrzodzącego zapalenia esicy i odbytnicy.</p>																																									
<p><b>Morphine hydrochloride (1)</b> Nowotwory złośliwe <b>(2)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(3)</b> Neuralgia popopłaskowa przewlekła, Wielobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulalgia <b>(4)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> W długotrwałym łagodzeniu silnych i bardzo silnych bólów (takich jak bóle towarzyszące chorobie nowotworowej), opornych na słabiej działające środki przeciwbólowe.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>45,93</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>27,96</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	45,93	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	27,96	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Pentasa<sup>®</sup>:</b> granulaty o przedł. uwalnianiu 1 g - 50 sasz.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>152,65</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>81,30</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	152,65		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	81,30		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Salofalk<sup>®</sup> 500:</b> tabl. dojelitowe 500 mg - 50 szt.</p>																	
100%	45,93																																								
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								
R <sup>(2)</sup>	27,96																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
Rx	100%	152,65																																							
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																							
	R <sup>(2)</sup>	81,30																																							
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																							
<p><b>Wrzodzące zapalenie jelita grubego</b></p>																																									
<p><b>Asamax 250:</b> czopki 250 mg - 30 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>88,90</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>49,76</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	88,90	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	49,76	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Pentasa<sup>®</sup>:</b> granulaty o przedł. uwalnianiu 2 g - 60 sasz.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>350,71</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>179,46</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	350,71		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	179,46		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Salofalk<sup>®</sup> 500:</b> czopki 500 mg - 30 szt.</p>																	
100%	88,90																																								
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								
R <sup>(2)</sup>	49,76																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
Rx	100%	350,71																																							
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																							
	R <sup>(2)</sup>	179,46																																							
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																							
<p><b>Asamax 500:</b> czopki 500 mg - 30 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>78,96</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,61</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	78,96	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	7,61	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Pentasa<sup>®</sup>:</b> granulaty o przedł. uwalnianiu 4 g - 30 sasz.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>177,31</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>150,56</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	177,31		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	150,56		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Mesalazine (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Wrzodzące zapalenie jelita grubego <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Wrzodzące zapalenie jelita grubego - w fazie zaostrenia i zapobieganie nawrotom choroby. Choroba Leśniowskiego-Crohna - w fazie zaostrenia.</p>																	
100%	78,96																																								
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								
R <sup>(2)</sup>	7,61																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
Rx	100%	177,31																																							
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																							
	R <sup>(2)</sup>	150,56																																							
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																							
<p><b>Mesalazine (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Wrzodzące zapalenie jelita grubego <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Wrzodzące zapalenie odbytnicy.</p>																																									
<p><b>Asamax 250:</b> tabl. dojelitowe 250 mg - 100 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>49,45</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>15,19</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	49,45	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	15,19	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Pentasa<sup>®</sup>:</b> tabl. o przedł. uwalnianiu 500 mg - 100 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>150,56</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>79,21</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	150,56		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	79,21		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Sulfasalazin EN:</b> tabl. dojelitowe 500 mg - 50 szt.</p>																	
100%	49,45																																								
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								
R <sup>(2)</sup>	15,19																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
Rx	100%	150,56																																							
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																							
	R <sup>(2)</sup>	79,21																																							
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																							
<p><b>Asamax 500:</b> tabl. dojelitowe 500 mg - 100 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>78,96</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,61</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	78,96	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	7,61	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Pentasa<sup>®</sup>:</b> tabl. o przedł. uwalnianiu 1 g - 60 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>177,07</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>91,45</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	177,07		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	91,45		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Sulfasalazin EN:</b> tabl. dojelitowe 500 mg - 100 szt.</p>																	
100%	78,96																																								
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								
R <sup>(2)</sup>	7,61																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
Rx	100%	177,07																																							
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																							
	R <sup>(2)</sup>	91,45																																							
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																							
<p><b>Mesalazine (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodzące zapalenie jelita grubego <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Leczenie łagodnej i umiarkowanej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego. Choroba Crohna.</p>																																									
<p><b>Crohnax:</b> czopki doodbytnicze 250 mg - 30 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>29,90</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>11,93</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	29,90	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	11,93	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Salaza:</b> tabl. dojelitowe 500 mg - 100 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>78,94</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,59</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	78,94		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	7,59		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Salofalk<sup>®</sup> 500:</b> czopki 500 mg - 30 szt.</p>																	
100%	29,90																																								
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								
R <sup>(2)</sup>	11,93																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
Rx	100%	78,94																																							
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																							
	R <sup>(2)</sup>	7,59																																							
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																							
<p><b>Crohnax:</b> czopki doodbytnicze 500 mg - 30 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>49,40</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>10,26</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	49,40	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	10,26	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Salaza:</b> tabl. dojelitowe 1000 mg - 100 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>149,82</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>7,11</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	149,82		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	7,11		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Sulfasalazin Krka:</b> tabl. 500 mg - 50 szt.</p>																	
100%	49,40																																								
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								
R <sup>(2)</sup>	10,26																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
Rx	100%	149,82																																							
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																							
	R <sup>(2)</sup>	7,11																																							
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																							
<p><b>Mesalazine (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodzące zapalenie jelita grubego <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w: leczeniu ostrej fazy wrzodzącego zapalenia jelita grubego, choroby Crohna) <b>(2)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(3)</b> Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodzące zapalenie jelita grubego <b>WP:</b> Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL <b>(4)</b> Pacjenci 65+</p>																																									
<p><b>Crohnax:</b> czopki doodbytnicze 1000 mg - 14 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>48,87</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>12,55</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	48,87	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	12,55	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Salaza:</b> czopki 500 mg - 30 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>44,82</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,68</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	44,82		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	5,68		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>W doustnej terapii, w skojarzeniu z meforminą; cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie meforminy w maksymalnie tolerowanej dawce nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA1c ≥ 7% (przez co najmniej 3 miesiące)</b></p>																	
100%	48,87																																								
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								
R <sup>(2)</sup>	12,55																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
Rx	100%	44,82																																							
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																							
	R <sup>(2)</sup>	5,68																																							
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																							
<p><b>Crohnax:</b> czopki doodbytnicze 1000 mg - 15 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>44,97</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,83</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	44,97	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	5,83	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Salaza:</b> czopki 1000 mg - 30 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>84,68</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	84,68		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	3,20		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Anvidis:</b> tabl. 50 mg - 28 szt.</p>																	
100%	44,97																																								
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								
R <sup>(2)</sup>	5,83																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
Rx	100%	84,68																																							
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																							
	R <sup>(2)</sup>	3,20																																							
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																							
<p><b>Crohnax:</b> czopki doodbytnicze 1000 mg - 28 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>86,84</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>11,01</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	86,84	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	11,01	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Salazopyrin<sup>™</sup> EN:</b> tabl. dojelitowe 500 mg - 50 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>31,15</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>11,49</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>6,26</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	31,15		30% <sup>(1)</sup>	11,49		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	6,26		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Anvidis:</b> tabl. 50 mg - 56 szt.</p>														
100%	86,84																																								
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								
R <sup>(2)</sup>	11,01																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
Rx	100%	31,15																																							
	30% <sup>(1)</sup>	11,49																																							
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																							
	R <sup>(2)</sup>	6,26																																							
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																							
<p><b>Crohnax:</b> czopki doodbytnicze 1000 mg - 30 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>84,97</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,49</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	84,97	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	R <sup>(2)</sup>	3,49	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Salazopyrin<sup>™</sup> EN:</b> tabl. dojelitowe 500 mg - 100 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>58,17</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>18,84</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>5,19</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	58,17		30% <sup>(1)</sup>	18,84		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	5,19		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Combodiab:</b> tabl. powł. 50/1000 mg - 56 szt.</p>														
100%	84,97																																								
DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								
R <sup>(2)</sup>	3,49																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
Rx	100%	58,17																																							
	30% <sup>(1)</sup>	18,84																																							
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																							
	R <sup>(2)</sup>	5,19																																							
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																							
<p><b>Mesalazine (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia <b>(2)</b> Wrzodzące zapalenie jelita grubego <b>(3)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> Dawka 250 mg. Leczenie zaostrenia i zapobieganie nawrotom wrzodzącego zapalenia jelita grubego ze zmianami zlokalizowanymi w odbytnicy. Dawka 500 mg, 1 g. Leczenie wrzodzącego zapalenia jelita grubego ze zmianami zlokalizowanymi w odbytnicy.</p>																																									
<p><b>Mercaptapurinum VIS:</b> tabl. 50 mg - 30 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>43,50</td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(4)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(5)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	43,50	B <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(4)</sup>	3,20	S <sup>(5)</sup>	bezpł.	<p><b>Salofalk<sup>®</sup>:</b> zaw. doodbytnicza 4 g/60 ml - 7 but. 60 ml</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>145,41</td></tr> <tr><td></td><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R<sup>(2)</sup></td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	145,41		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.		R <sup>(2)</sup>	3,20		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Sitagliptin + Metformin hydrochloride (1)</b> W doustnej terapii, w skojarzeniu z meforminą; cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie meforminy w maksymalnie tolerowanej dawce nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA1c ≥ 7% (przez co najmniej 3 miesiące) <b>(2)</b> Pacjenci 65+ <b>W:</b> U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2: produkt leczniczy wskazany jest do stosowania, oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki meforminy w monoterapii, lub u pacjentów już leczonych sitagliptyną w skojarzeniu z meforminą. Produkt leczniczy jest wskazany jest do stosowania w skojarzeniu z pochodną sulfonilomocznika (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki meforminy i pochodnej sulfonilomocznika. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu potrójnie skojarzonym z agonistą receptora alfa2 adrenergicznego i agonistą receptora peroksykomu typu 2 (PPAR-γ) (np. tiazolidynionem) oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki meforminy i agonisty receptora PPAR-γ. Produkt leczniczy jest także</p>															
100%	43,50																																								
B <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
R <sup>(4)</sup>	3,20																																								
S <sup>(5)</sup>	bezpł.																																								
Rx	100%	145,41																																							
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.																																							
	R <sup>(2)</sup>	3,20																																							
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																							





Simlerid: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	43,94
		30% <sup>(1)</sup>	23,48
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Siagliptin (1)** W doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą; cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie metforminy w maksymalnie tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA<sub>1c</sub> ≥ 7% (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych z cukrzycą typu 2 w celu poprawy kontroli glikemii. W monoterapii u pacjentów niedostatecznie kontrolowanych przez dietę i aktywność fizyczną i u których stosowanie metforminy jest niewłaściwe ze względu na przeciwwskazania lub nietolerancję. W dwulekowej terapii doustnej, w skojarzeniu z metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie metforminy nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii; sulfonylomocznikiem w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maksymalnej tolerowanej dawki sulfonylomocznika nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii i gdy stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; agonista receptora aktywowanego przez proliferatory peroksyosomów typu gamma (PPAR<sub>γ</sub>) (tj. tiazolidynedionem), jeśli zastosowanie agonisty receptora PPAR<sub>γ</sub> jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z agonistą receptora PPAR<sub>γ</sub> w monoterapii nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii. W trzylekowej terapii doustnej, w skojarzeniu z: sulfonylomocznikiem i metforminą, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z agonistą receptora PPAR<sub>γ</sub> i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPAR<sub>γ</sub> jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt jest również wskazany do stosowania w skojarzeniu z insuliną (z metforminą lub bez niej) w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz insulina w ustalonej dawce nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii.

Sitagliptin Bioton: tabl. powł. 25 mg - 28 szt.	Rx	100%	78,00
		100%	19,61
		30% <sup>(1)</sup>	9,38
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Sitagliptin Bioton: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. <b>nowosc</b>	Rx	100%	39,93
		30% <sup>(1)</sup>	19,47
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Sitagliptin Bioton: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	39,93
		30% <sup>(1)</sup>	19,47
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Siagliptin (1)** W doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą; cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie metforminy w maksymalnie tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA<sub>1c</sub> ≥ 7% (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych z cukrzycą typu 2 w celu poprawy kontroli glikemii. W monoterapii u pacjentów niedostatecznie kontrolowanych wyłącznie dietą i ćwiczeniami fizycznymi, u których stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; w dwuskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie metforminy nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; pochodną sulfonylomocznika w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maksymalnej tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii oraz w przypadku, gdy stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; agonista receptora aktywowanego przez proliferatory peroksyosomów typu gamma (PPAR<sub>γ</sub>) (tj. tiazolidynedionem), jeśli zastosowanie agonisty receptora PPAR<sub>γ</sub> jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z agonistą receptora PPAR<sub>γ</sub> w monoterapii nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii; w trójskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: pochodną sulfonylomocznika i metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie tych produktów leczniczych nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; agonista receptora PPAR<sub>γ</sub> i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPAR<sub>γ</sub> jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt jest także wskazany do stosowania jako lek uzupełniający w stosunku do insuliny (z metforminą lub bez), kiedy dieta i ćwiczenia fizyczne w połączeniu ze stałą dawką insuliny nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii.

Sitagliptin Medical Valley: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	37,64
		30% <sup>(1)</sup>	17,18
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Siagliptin (1)** W doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą; cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie metforminy w maksymalnie tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA<sub>1c</sub> ≥ 7% (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych z cukrzycą typu 2 w celu poprawy kontroli glikemii w monoterapii u pacjentów niedostatecznie kontrolowanych wyłącznie dietą i ćwiczeniami fizycznymi, u których stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; w dwuskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie metforminy nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; pochodną sulfonylomocznika w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maksymalnej tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii oraz w przypadku, gdy stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; agonista receptora aktywowanego przez proliferatory peroksyosomów typu gamma (PPAR<sub>γ</sub>) (tj. tiazolidynedionem), jeśli zastosowanie agonisty receptora PPAR<sub>γ</sub> jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z agonistą receptora PPAR<sub>γ</sub> w monoterapii nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii; w trójskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: pochodną sulfonylomocznika i metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie tych produktów leczniczych nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; agonista receptora PPAR<sub>γ</sub> i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPAR<sub>γ</sub> jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt leczniczy jest także wskazany do stosowania jako lek uzupełniający w stosunku do insuliny (z metforminą lub bez), kiedy dieta i ćwiczenia fizyczne w połączeniu ze stałą dawką insuliny nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii.

Sitagliptin SUN: tabl. powł. 50 mg - 28 szt.	Rx	100%	24,19
		30% <sup>(1)</sup>	13,96
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Sitagliptin SUN: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	46,80
		30% <sup>(1)</sup>	26,34
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Siagliptin (1)** W doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą; cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie metforminy w maksymalnie tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA<sub>1c</sub> ≥ 7% (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych z cukrzycą typu 2 w celu

**poprawy kontroli glikemii:** w monoterapii: u pacjentów nieodpowiednio kontrolowanych wyłącznie dietą i ćwiczeniami fizycznymi, u których stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; w dwuskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie metforminy nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; pochodną sulfonylomocznika w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maksymalnej tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii oraz w przypadku, gdy stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; agonista receptora aktywowanego przez proliferatory peroksyosomów typu gamma (PPAR<sub>γ</sub>) (tj. tiazolidynedionem), jeśli zastosowanie agonisty receptora PPAR<sub>γ</sub> jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt jest także wskazany do stosowania jako lek uzupełniający w stosunku do insuliny (z metforminą lub bez), kiedy dieta i ćwiczenia fizyczne w połączeniu ze stałą dawką insuliny nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii.

**Zaawansowany hormonalnie zależny rak gruczołu krokowego**

Firmagon: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 80 mg - 1 zest.	Rx	100%	556,13
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Firmagon: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 120 mg - 2 zest.	Rx	100%	1635,54
		R <sup>(1)</sup>	9,48
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Decarelix (1)** Zaawansowany hormonalnie zależny rak gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+

**W:** Wskazania do refundacji. Produkt leczniczy jest antagonistą hormonu uwalniającego gonadotropiny (GnRH) wskazanym w leczeniu dorosłych pacjentów płci męskiej z zaawansowanym hormonalnie zależnym rakiem gruczołu krokowego. **Wskazania z ChPL.** Produkt leczniczy jest antagonistą hormonu uwalniającego gonadotropiny (GnRH) wskazanym: w leczeniu dorosłych pacjentów płci męskiej z zaawansowanym hormonalnie zależnym rakiem gruczołu krokowego; w leczeniu raka wysokiego ryzyka ograniczonego do gruczołu krokowego oraz hormonalnie zależnego raka gruczołu krokowego miejscowo zaawansowanego w połączeniu z radioterapią; jako leczenie neodiuwalitowe przed radioterapią u pacjentów z rakiem wysokiego ryzyka ograniczonego do gruczołu krokowego lub hormonalnie zależnym rakiem gruczołu krokowego miejscowo zaawansowanym.

**Zaburzenia czynności wątroby i dróg żółciowych związane z mukowiscydozą**

Prousan®: kaps. 250 mg - 90 szt.	Rx	100%	95,19
		30% <sup>(1)</sup>	42,63
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.

Prousan®: kaps. 250 mg - 30 szt.	Rx	100%	35,00
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Prousan®: kaps. 250 mg - 50 szt.	Rx	100%	64,99
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Prousan®: kaps. 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	110,00
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ursodeoxycholic acid (1)** Pierwotna żółciowa marskość wątroby w początkowym stadium choroby, Zaburzenia czynności wątroby i dróg żółciowych związane z mukowiscydozą (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Leczenie chorób wątroby o różnej etiologii w przypadku braku wskazań do innych rekomendowanych terapii. Pierwotne zapalenie dróg żółciowych u pacjentów bez zdekompenzowanej marskości wątroby. Zapalenie błony śluzowej żołądka spowodowane zarzucaniem żółci. Rozpuszczanie cholesterolowych kamieni żółciowych o średnicy nie przekraczającej 15 mm, przepuszczalnych dla promieni rentgenowskich, u pacjentów, u których pomimo obecności kamieni czynność pecherzyka żółciowego jest zachowana. Dzieci i młodzieży: zaburzenia czynności wątroby i dróg żółciowych związane z mukowiscydozą u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat.

Ursoxylin: kaps. twarde 250 mg - 50 szt.	Rx	100%	x
		100%	83,43
		30% <sup>(1)</sup>	25,03

Ursoxylin: kaps. twarde 250 mg - 100 szt.	Rx	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ursodeoxycholic acid (1)** Pierwotna żółciowa marskość wątroby w początkowym stadium choroby, Zaburzenia czynności wątroby i dróg żółciowych związane z mukowiscydozą (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Rozpuszczanie cholesterolowych kamieni żółciowych u pacjentów: u których występuje jeden lub więcej kamieni żółciowych przepuszczalnych dla promieni rentgenowskich, o średnicy nieprzekraczającej 2 cm, z zachowaną prawidłową czynnością pecherzyka żółciowego; którzy nie wyrażają zgody na interwencję chirurgiczną lub u których postępowanie chirurgiczne jest przeciwwskazane; u których występuje wzrost stężenia cholesterolu w żółci (prześcislenie) potwierdzony wynikami badań laboratoryjnych przeprowadzonych na żółci uzyskanej przez drenaż dwunastnicy. Leczenie wspomagające przed oraz po zabiegu rozbijania kamieni nerkiowych falą uderzeniową (litotrypsja). Pierwotna marskość żółciowa wątroby (ang. PBC). Dzieci i młodzieży. Zaburzenia wątroby i dróg żółciowych w zbiegu zwłóknienia trójbłonowego (mukowiscydozy) u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat.

**Zahamowanie czynności przysadki u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, w przygotowaniu do kontrolowanej hiperstimulacji jajników w programach wspomaganej rozrodu – refundacja do 3 cykli**

Xanderla: implant w amp.-stryżku, 3,6 mg - 1 amp.-stryżku.	Rx	100%	177,55
		R <sup>(1)</sup>	4,80
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Goserelin (1)** Rak piersi i rak trzonu macicy, Rak prostaty, Zahamowanie czynności przysadki u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, w przygotowaniu do kontrolowanej hiperstimulacji jajników w programach wspomaganej rozrodu – refunda-

cja do 3 cykli **WP:** Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany: w leczeniu raka gruczołu krokowego z przerzutami w przypadku, gdy leczenie gosereliną wykazuje porównywalną skuteczność do kastracji chirurgicznej pod względem wydłużenia czasu przeżycia; w leczeniu miejscowo zaawansowanego raka gruczołu krokowego, jako metoda alternatywna do kastracji chirurgicznej, w przypadku, gdy leczenie gosereliną wykazuje porównywalną skuteczność do leczenia androgennego pod względem wydłużenia czasu przeżycia; jako leczenie uzupełniające radioterapię u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku nawrotu - u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby i całkowitego czasu przeżycia; jako leczenie neodiuwalitowe przed radioterapią u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku nawrotu - u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby; jako leczenie uzupełniające prostatektomię radykalną u pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o dużym ryzyku progresji, u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby. Zaawansowany rak piersi u kobiet w okresie przed- i okołomenopauzalnym, u których właściwe jest leczenie hormonalne. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako metoda alternatywna dla chemioterapii w standardowym leczeniu wczesnego raka piersi z dodatnimi receptormi estrogenowymi (ER) u kobiet w okresie przed- i okołomenopauzalnym. Endometrioza: w leczeniu endometriozy, produkt leczniczy łagodzi objawy choroby, w tym ból oraz zmniejsza wielkość i liczbę zmian endometrialnych. Ścierzenie endometrium: produkt leczniczy jest wskazany do leczenia wstępnego ścierzenia endometrium macicy przed zabiegami ablacji lub resekcji. Włókniaki macicy: przed zabiegami operacyjnymi, w połączeniu z preparatami żelaza u kobiet w poprawie parametrów hematologicznych u pacjentek z niedokrwistością z włókniami. Rozród wspomaganie: zahamowanie czynności przysadki w przygotowaniu na superowulację.

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom narządów miąższowych - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie**

Valith: tabl. powł. 450 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	483,46
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Valganciclovir (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom narządów miąższowych - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie **WP:** Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom kończyny, rogówki, szpiku, tkankę lub komórek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie; zakażenie wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie; zakażenie wirusem Ebsteina-Barr po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie

(3) Pacjenci 65+

**W:** Produkt wskazany jest do początkowego i podtrzymującego leczenia cytomegalii wirusowego (CMV) zapalenia siatkówki u dorosłych pacjentów z zespołem nabytego niedoboru odporności (AIDS). Produkt wskazany jest również w zapobieganiu chorobie CMV u niezakażonych wirusem cytomegalii dorosłych i dzieci (w wieku od urodzenia do 18 lat), którzy otrzymali przeszczepiany narząd miąższowy od dawcy zakażonego CMV.

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom narządów miąższowych - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej; Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**

**Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej**



METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL

**METRONIDAZOL**  
POLPHARMA  
Metronidazolium

**ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM**

### Zakrzepica żył głębokich i zatorowość płuca oraz prewencja nawrotów zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej u dorosłych

Daxanlo: kaps. twarde 110 mg - 30 szt. <b>NOWOSĆ</b>	Rx	100%	47,76
		30% <sup>(1)</sup>	14,33
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Daxanlo: kaps. twarde 110 mg - 60 szt. <b>NOWOSĆ</b>	Rx	100%	89,71
		30% <sup>(1)</sup>	26,91
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Daxanlo: kaps. twarde 150 mg - 30 szt. <b>NOWOSĆ</b>	Rx	100%	63,18
		30% <sup>(1)</sup>	18,95
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Daxanlo: kaps. twarde 150 mg - 60 szt. <b>NOWOSĆ</b>	Rx	100%	118,93
		30% <sup>(1)</sup>	35,68
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Dabigatran etexilate (1)** Zakrzepica żył głębokich i zatorowość płuca oraz prewencja nawrotów zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej u dorosłych (2) Żyłne powikłania zakrzepowo-zatorowe u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alopłastyce całkowitej stawu biodrowego (do 30 dnia po przebytej alopłastyce) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej alopłastyce) - prewencja pierwotna (3) Pacjenci 65+

**W: Dawka 110 mg.** Prewencja pierwotna żylnych chorób zakrzepowo-zatorowej - ŻChZZ (ang. VTE) u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alopłastyce całkowitej stawu biodrowego lub kolanowego. Prewencja udarów i zatorowości systemowej u dorosłych pacjentów z niezastawkowym migotaniem przedsionków (ang. NVAF), z jednym lub więcej czynnikami ryzyka, takimi jak wcześniejszy udar lub przemijający atak niedokrwiny (ang. TIA); wiek  $\geq 75$  lat; niewydolność serca (klasa  $\geq II$  wg NYHA); cukrzyca; nadciśnienie tętnicze. Leczenie zakrzepicy żył głębokich (ZGG) i zatorowości płucnej (ZP) oraz prewencja nawrotów ŻChZZ i ZP u osób dorosłych. Leczenie ŻChZZ i zapobieganie nawrotom ŻChZZ u dzieci i młodzieży od urodzenia do wieku poniżej 18 lat. Postaci farmaceutyczne odpowiednio dla wieku, patrz ChPL. **Dawka 150 mg.** Prewencja udarów i zatorowości systemowej u dorosłych pacjentów z niezastawkowym migotaniem przedsionków (ang. NVAF), z jednym lub więcej czynnikami ryzyka, takimi jak wcześniejszy udar lub przemijający atak niedokrwiny (ang. TIA); wiek  $\geq 75$  lat; niewydolność serca (klasa  $\geq II$  wg NYHA); cukrzyca; nadciśnienie tętnicze. Leczenie zakrzepicy żył głębokich (ZGG) i zatorowości płucnej (ZP) oraz prewencja nawrotów ŻChZZ i ZP u osób dorosłych. Leczenie ŻChZZ i zapobieganie nawrotom ŻChZZ u dzieci i młodzieży od urodzenia do wieku poniżej 18 lat. Postaci farmaceutyczne odpowiednio dla wieku, patrz ChPL.

Pradaxa®: kaps. twarde 75 mg - 10 szt.	Rx	100%	X
Pradaxa®: kaps. twarde 75 mg - 30 szt.	Rx	100%	129,83
Pradaxa®: kaps. twarde 110 mg - 10 szt.	Rx	100%	45,71
		100%	131,73
		30% <sup>(1)</sup>	95,65
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Pradaxa®: kaps. twarde 110 mg - 60 szt.	Rx	100%	X
		100%	133,36
Pradaxa®: kaps. twarde 150 mg - 30 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	84,16
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Pradaxa®: kaps. twarde 150 mg - 60 szt.	Rx	100%	385,20

**Dabigatran etexilate (1)** Zakrzepica żył głębokich i zatorowość płuca oraz prewencja nawrotów zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej u dorosłych (2) Pacjenci 65+

**W: Dawka 75 mg.** Prewencja pierwotna żylnych powikłań zakrzepowo-zatorowych u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alopłastyce całkowitej stawu biodrowego lub kolanowego. **Dawka 110 mg.** Prewencja pierwotna żylnych powikłań zakrzepowo-zatorowych u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alopłastyce całkowitej stawu biodrowego lub kolanowego. Prewencja udarów i zatorowości systemowej u dorosłych pacjentów z niezastawkowym migotaniem przedsionków (ang. NVAF - non-valvular atrial fibrillation), z jednym lub więcej czynnikami ryzyka, takimi jak wcześniejszy udar lub przemijający napad niedokrwiny (ang. TIA - transient ischemic attack); wiek  $\geq 75$  lat; niewydolność serca  $\geq II$  kl. (wg NYHA); cukrzyca; nadciśnienie tętnicze. Leczenie zakrzepicy żył głębokich (ZGG) i zatorowości płucnej (ZP) oraz prewencja nawrotów ŻChZZ i ZP u osób dorosłych. **Dawka 150 mg.** Prewencja udarów i zatorowości systemowej u dorosłych pacjentów z niezastawkowym migotaniem przedsionków (ang. NVAF), z 1 lub więcej czynnikami ryzyka, takimi jak wcześniejszy udar lub przemijający napad niedokrwiny (ang. TIA); wiek  $\geq 75$  lat; niewydolność serca  $\geq II$  kl. (wg NYHA); cukrzyca; nadciśnienie tętnicze. Leczenie zakrzepicy żył głębokich (ZGG) i zatorowości płucnej (ZP) oraz prewencja nawrotów ŻChZZ i ZP u dorosłych.

Telexer: kaps. twarde 110 mg - 30 szt.	Rx	100%	54,45
		30% <sup>(1)</sup>	18,37
		R <sup>(2)</sup>	6,11
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Telexer: kaps. twarde 110 mg - 60 szt.	Rx	100%	103,08
		30% <sup>(1)</sup>	30,92
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Telexer: kaps. twarde 150 mg - 30 szt.	Rx	100%	72,31
		30% <sup>(1)</sup>	23,11
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Telexer: kaps. twarde 150 mg - 60 szt.	Rx	100%	137,18
		30% <sup>(1)</sup>	41,15
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Telexer: kaps. twarde 150 mg - 180 szt.	Rx	100%	388,19
		30% <sup>(1)</sup>	116,46
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Dabigatran etexilate (1)** Zakrzepica żył głębokich i zatorowość płuca oraz prewencja nawrotów zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej u dorosłych (2)

Żyłne powikłania zakrzepowo-zatorowe u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alopłastyce całkowitej stawu biodrowego (do 30 dnia po przebytej alopłastyce) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej alopłastyce) - prewencja pierwotna (3) Pacjenci 65+

**W: Dawka 110 mg.** Prewencja pierwotna żylnych chorób zakrzepowo-zatorowej - ŻChZZ (ang. VTE) u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alopłastyce całkowitej stawu biodrowego lub kolanowego. Prewencja udarów i zatorowości systemowej u dorosłych pacjentów z niezastawkowym migotaniem przedsionków (ang. NVAF), z jednym lub więcej czynnikami ryzyka, takimi jak wcześniejszy udar lub przemijający atak niedokrwiny (ang. TIA); wiek  $\geq 75$  lat; niewydolność serca (klasa  $\geq II$  wg NYHA); cukrzyca; nadciśnienie tętnicze. Leczenie zakrzepicy żył głębokich (ZGG) i zatorowości płucnej (ZP) oraz prewencja nawrotów ŻChZZ i ZP u osób dorosłych. Leczenie ŻChZZ i zapobieganie nawrotom ŻChZZ u dzieci i młodzieży od urodzenia do wieku poniżej 18 lat. Postaci farmaceutyczne odpowiednio dla wieku, szczegóły patrz ChPL. **Dawka 150 mg.** Prewencja udarów i zatorowości systemowej u dorosłych pacjentów z niezastawkowym migotaniem przedsionków (ang. NVAF), z jednym lub więcej czynnikami ryzyka, takimi jak wcześniejszy udar lub przemijający atak niedokrwiny (ang. TIA); wiek  $\geq 75$  lat; niewydolność serca (klasa  $\geq II$  wg NYHA); cukrzyca; nadciśnienie tętnicze. Leczenie zakrzepicy żył głębokich (ZGG) i zatorowości płucnej (ZP) oraz prewencja nawrotów ŻChZZ i ZP u osób dorosłych. Leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowej - ŻChZZ (ang. VTE) i zapobieganie nawrotom ŻChZZ u dzieci i młodzieży od urodzenia do wieku poniżej 18 lat. Postaci farmaceutyczne odpowiednio dla wieku, szczegóły patrz ChPL.

### Zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego

**Meprelon: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 250 mg**  
- 1 fiol. + rozp. 5 ml

Rx	100%	24,13
	100%	66,55
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	3,20
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Meprelon: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g**  
- 1 fiol. + rozp. 10 ml

**Methylprednisolone (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego (3) Pacjenci 65+

**W:** Ostre stany zagrożenia życia, takie jak wstrząs anafilaktyczny (po pierwszym wstrzyknięciu adrenaliny); obrzęk mózgu (jedynie w przypadku objawów ciśnienia śródczaszkowego potwierdzonych w tomografii komputerowej) spowodowany przez gwałtowny, zabieg neurochirurgiczny, ropień mózgu, bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych; utrzymujące się płuco wstrząsowe (zespół ostrej niewydolności oddechowej dorosłych, ang. Adult Respiratory Distress Syndrome - ARDS) po fazie ostrej; ciężki ostry atak astmy; zespół Waterhouse'a i Fricderichsen'a; przelomy immunologiczne po przeszczepieniu narządu; toksyczny obrzęk płuc spowodowany inhalacją gazu drażniącego. W tych wskazaniach preparat jest stosowany w połączeniu z odpowiednim leczeniem podstawowym (np. uzupełnienie objętości płynów, leczenie zaburzeń sercowo-naczyniowych, podawanie antybiotyków, leczenie błot itp.). W terapii zespołu Waterhouse'a i Fricderichsen'a wskazane jest równoczesne podawanie mineralokortykosteroidów. Lek może być także stosowany w krótkotrwałym leczeniu w zaostrzeniach stwardnienia rozsianego. Lek może skrócić czas trwania zaostrzeń, ale nie wpływa na częstotliwość występowania czy postęp utraty sprawności.

**Solu-Medrol: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 40 mg**  
- 1 fiol. + rozp. (+ rozp.)

Rx	100%	11,83
	100%	19,40

**Solu-Medrol: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 125 mg - 1 fiol. + rozp. (+ rozp.)**

**Solu-Medrol: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 250 mg - 1 fiol. + rozp. (+ rozp.)**

**Solu-Medrol: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fiol. + rozp. 8 ml**

**Solu-Medrol: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 mg - 1 fiol. + rozp. 16 ml**

**Methylprednisolone (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego (3) Pacjenci 65+

**W:** Glikokortykosteroidy powinny być stosowane tylko objawowo, z wyjątkiem przypadków zaburzeń endokrynologicznych, kiedy są stosowane w leczeniu substytucyjnym. **Zaburzenia endokrynologiczne:** pierwotna lub wtórna niedoczynność kory nadnerczy (w określonych okolicznościach, w skrajności z mineralokortykosteroidami); ostra niedoczynność kory nadnerczy (może być konieczne podawanie w skrajności z mineralokortykosteroidami); leczenie stanu wstrząsu: wywołana niewydolnością kory nadnerczy, albo wstrząs nieodpowiadający na konwencjonalne leczenie, w razie potwierdzenia lub podejrzenia niewydolności kory nadnerczy (w przypadkach kiedy niewskazane jest podanie mineralokortykosteroidów); przed zabiegami chirurgicznymi oraz w przypadku ciężkiej choroby lub urazu, u pacjentów ze zdiagnozowaną niewydolnością kory nadnerczy lub zmniejszonym poziomem hormonów nadnerczy; wrodzony przerost nadnerczy; nieropne zapalenie tarczycy; hiperkalcemia w przebiegu choroby nowotworowej. **Choroby reumatyczne.** Leczenie wspomagające do krótkotrwałego stosowania w czasie epizodu zaostrzenia lub pogorszenia stanu zdrowia w przebiegu: porażowej choroby zwyrodnieniowej stawów; zapalenia błony maziowej w przebiegu choroby zwyrodnieniowej stawów; reumatoidalnego zapalenia stawów (RZS), w tym w młodzieńczego RZS; ostrego i podostrego zapalenia kaletki maziowej; zapalenia nadkłykcia; ostrego nieswoistego zapalenia pochewki ścięgna; ostrego dnawego zapalenia stawów, luszczycowego zapalenia stawów; zeszlizniwiającego zapalenia stawów kręgosłupa. **Układowe choroby tkanki łącznej.** W okresie zaostrzenia lub jako leczenie podtrzymujące w przebiegu: tocznia rumieniowatego układuowego (i zapalenia nerek w przebiegu tocznia); ostrego reumatycznego zapalenia mięśnia sercowego; układowego zapalenia wielomięśniowego i zapalenia skórno-mięśniowego; guzkowego zapalenia tętnic; zespołu Goodpasture'a. **Choroby dermatologiczne:** pęcherzyca; ciężka odmiana rumienia wielopostaciowego (zespół Stevens-Johnson'a); zluszczeniowe zapalenie skóry; ciężka postać luszczycy; pęcherzowe opryszczkowe zapalenie skóry; ciężka postać łojotokowego zapalenia skóry; ziarniak grzybiasty. **Choroby alergiczne.** Leczenie ciężkich chorób alergicznych, w przypadku, kiedy inne metody leczenia są nieskuteczne: astma oskrzelowa; wyprysk kontaktowy (kontaktowe zapalenie skóry); atopowe zapalenie skóry; choroba posurozyczna; sezonowy lub całoroczny alergiczny nieżyt nosa; reakcja nadwrażliwości na leki; reakcje pokrzywkowe po transfuzji; ostry niezapalny obrzęk krani (lekiem pierwszego wyboru jest epinefryna). **Choroby oczu.** Ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne obejmujące oko i jego przydatki, takie jak: półpasiec oczny; zapalenie tętnicówki, zapalenie tętnicówki i ciała rzęskowego; zapalenie naczyń i siatkówki; rozlane zapalenie błony naczyniowej tęczówki oka i zapalenie naczyń; zapalenie nerwu wzrokowego; wspólne zapalenie błony naczyniowej; zapalenie w obrębie odnóżki przedniego oka; alergiczne zapalenie spojówek; alergiczne brzożne owrzodzenia rogówki; zapalenie rogówki. **Choroby przewodu pokarmowego.** Jako leczenie układowe w zaostrzeniu przebiegu: wrodziedzącego zapalenia jelita grubego; choroby Leśniowskiego-Crohn'a. **Choroby układu oddechowego:** objawowa sarkoidoza; be-

ryliza; piorunująca lub rozsiana gruźlica płuc, jednocześnie z odpowiednim leczeniem chemioterapeutycznym przeciwgrzybiczym; zespół Loefflera niepodający się leczeniu innymi środkami; zachyłkowe zapalenie płuc; umiarkowane lub ciężkie z zapalenie płuc wywołane przez *Pneumocystis carinii* u pacjentów z AIDS (jako leczenie wspomagające, gdy jest podane w ciągu pierwszych 72 h od wstępnego leczenia skierowanego przeciwko *Pneumocystis*). **Choroby hematologiczne:** nabyta (autoimmunologiczna) niedokrwistość hemolityczna; idiopatyczna plazma młoda płytkowa u dorosłych (wyłącznie podawanie dożylnie; przeciwwskazane jest podawanie domięśniowo); wtórna małopłytkowość u dorosłych; niedobór erytroblastów w szpiku; wrodzona niedokrwistość hipoplastyczna. **Choroby nowotworowe.** Leczenie paliatywne: białaczki i chłoniaki u dorosłych; ostra białaczka u dzieci; poprawa jakości życia pacjentów z nowotworami w stadium terminalnym. **Obrzęki.** W celu wywołania diurezy albo remisji proteinurii w zespole nerczycowym bez mocznicy. **Układ nerwowy:** obrzęk mózgu związany z obecnością guza - pierwotny lub przerzutowy i/lub związanym z leczeniem chirurgicznym lub radioterapią; zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego; ostre urazy rdzenia kręgowego. Leczenie należy rozpocząć w ciągu 8 h od urazu. **Inne wskazania:** gruźlicze zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych z blokiem podopajęczynkowym lub w sytuacji zagrożenia blokiem podopajęczynkowym wraz z odpowiednią terapią przeciwgrzybiczą; włośnica z zajęciem układu nerwowego lub mięśnia sercowego; przeszczepianie narządów; zapobieganie nudnościom i wymiotom związanym z chemioterapią nowotworu.

### Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom grzybiczym u pacjentów po przeszczepieniu szpiku (HSCT), którzy otrzymują duże dawki leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych

Posaconazole Glenmark: zaw. doust. 40 mg/ml	Rx	100%	673,14
- 1 but. 105 ml		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Posaconazole (1)** Chemioterapia ICD-10: C.0.14.a.; C.0.14.b.; C.0.14.c. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom grzybiczym u pacjentów po przeszczepieniu szpiku (HSCT), którzy otrzymują duże dawki leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych

**WP:** Zespół mielodysplastyczny (MDS) u dzieci poniżej 18 rż. przygotowywanych do przeszczepienia komórek krwiotwórczych; stan po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukiernikowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wstępnienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukiernikowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukiernikowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory limfy u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukiernikowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu następujących zakażeń grzybiczych u dorosłych: inwazyjna aspergiloza oporna na amfoterycynę B lub itraconazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; fuzarioza oporna na amfoterycynę B lub w przypadku nietolerancji amfoterycyny B przez pacjenta; chromoblastomikoza i grzybnik oporna na itraconazol lub w przypadku nietolerancji itraconazolu przez pacjenta; kokcydiodomikoza oporna na amfoterycynę B, itraconazol lub flukonazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; kandydoza jamy ustnej i gardła; jako terapia pierwszego rzutu u pacjentów z ciężką postacią choroby lub u pacjentów o obniżonej odporności, u których przewiduje się słabą odpowiedź na leczenie miejscowe. Oporność definiowana jest jako progresja zakażenia lub brak poprawy po co najmniej 7 dniach stosowania dawek terapeutycznych, dotychczas skutecznych w leczeniu przeciwgrzybiczym. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu inwazyjnym zakażeniom grzybiczym u następujących pacjentów: pacjentów z ostrą białaczką szpikową (ang. AML) lub zespołem mielodysplastycznym (ang. MDS), którzy otrzymują chemioterapię w celu indukcji remisji i mogą w związku z tym mieć długotrwałą neutropenię oraz duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych; pacjentów po przeszczepieniu macierzystych komórek krwiotwórczych (ang. HSCT), którzy otrzymują duże dawki leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi (ang. GVHD) i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych.

Posaconazole Mylan: zaw. doust. 40 mg/ml	Rx	100%	684,02
- 1 but. 105 ml		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	11,79
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Posaconazole (1)** Chemioterapia ICD-10: C.0.14.a.; C.0.14.b.; C.0.14.c. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom grzybiczym u pacjentów po przeszczepieniu szpiku (HSCT), którzy otrzymują duże dawki leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych

**WP:** Zespół mielodysplastyczny (MDS) u dzieci poniżej 18 rż. przygotowywanych do przeszczepienia komórek krwiotwórczych; stan po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukiernikowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wstępnienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukiernikowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukiernikowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory limfy u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukiernikowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii (4) Pacjenci 65+

**W:** Lek jest wskazany w leczeniu następujących zakażeń grzybiczych u dorosłych: inwazyjna aspergiloza oporna na amfoterycynę B lub itraconazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; fuzarioza oporna na amfoterycynę B lub w przypadku nietolerancji amfoterycyny B przez pacjenta; chromoblastomikoza i grzybnik oporna na itraconazol lub w przypadku nietolerancji itraconazolu przez pacjenta; kokcydiodomikoza oporna na amfoterycynę B, itraconazol lub flukonazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; kandydoza jamy ustnej i



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

gardla; jako terapia pierwszego rzutu u pacjentów z ciężką postacią choroby lub u pacjentów o obniżonej odporności, u których przewidywane jest słabe odwołanie na leczenie miejscowe. Oporność definiowana jest jako progresja zakażenia lub brak poprawy po co najmniej 7 dniach stosowania dawek terapeutycznych, dotychczas skutecznych w leczeniu przeciwgrzybiczym. Lek jest również wskazany w zapobieganiu inwazyjnym zakażeniu grzybiczym u następujących pacjentów: pacjentów z ostrą białaczką szpikową (ang. AML) lub zespołem mielodysplastycznym (ang. MDS), którzy otrzymują chemioterapię w celu indukcji remisji i mogą w związku z tym mieć długotrwałą neutropenię oraz duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych; pacjentów po przeszczepieniu macierzystych komórek krwiotwórczych (ang. HSCT), którzy otrzymują duże dawki leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi (ang. GVHD) i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych.

Mylan Ireland Limited	
Rx-z	100% 675,43
	B <sup>(1)</sup> bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
	R <sup>(3)</sup> 3,20
	S <sup>(2)</sup> bezpł.

**Posaconazole (1)** Chemioterapia ICD-10: C.0.14.a.; C.0.14.b.; C.0.14.c. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Zapobieganie inwazyjnym zakażeniami grzybiczym u pacjentów po przeszczepieniu szpiku (HSCT), którzy otrzymują duże dawki leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych (4) Zespół mielodysplastyczny (MDS) u dzieci poniżej 18 r. przygotowanych do przeszczepienia komórek krwiotwórczych; stan po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 r. - wrotna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wstąpienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 r. - wrotna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 r. - wrotna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory lite u dzieci do 18 r. - wrotna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy w daw. doustnej jest wskazany w leczeniu następujących zakażeń grzybiczych u dorosłych: inwazyjna aspergiloza oporna na amfotericynę B lub itraconazol lub w przypadku nietolerancji tych produktów leczniczych przez pacjenta; fusarioza oporna na amfotericynę B lub w przypadku nietolerancji amfotericyny B przez pacjenta; chromoblastomikoza i grzybniki oporne na itraconazol lub w przypadku nietolerancji itraconazolu przez pacjenta; kokcydioidomikoza oporna na amfotericynę B, itraconazol lub flukonazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; kandydoza jamy ustnej i gardła; jako terapia pierwszego rzutu u pacjentów z ciężką postacią choroby lub u pacjentów o obniżonej odporności, u których przewidywane jest słabe odwołanie na leczenie miejscowe. Oporność jest definiowana jako progresja zakażenia lub brak poprawy klinicznej po co najmniej 7 dniach właściwego leczenia przeciwgrzybiczego w dawkach terapeutycznych. Produkt leczniczy w postaci zaw. doustnej jest również wskazany w zapobieganiu inwazyjnym zakażeniom grzybiczym u następujących pacjentów: pacjentów z ostrą białaczką szpikową lub zespołem mielodysplastycznym otrzymujących chemioterapię indukującą remisję mającą powodować długotrwałą neutropenię i u których istnieje duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych; pacjenci po przeszczepieniu hematopoetycznych komórek macierzystych (ang. HSCT) otrzymujących duże dawki leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi, u których istnieje duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych.

Stude Arzneimittel	
Rx-z	100% 673,14
	B <sup>(1)</sup> bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup> bezpł.
	R <sup>(3)</sup> 3,20
	S <sup>(2)</sup> bezpł.

**Posaconazole (1)** Chemioterapia ICD-10: C.0.14.a.; C.0.14.b.; C.0.14.c. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Zapobieganie inwazyjnym zakażeniami grzybiczym u pacjentów po przeszczepieniu szpiku (HSCT), którzy otrzymują duże dawki leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych (4) Zespół mielodysplastyczny (MDS) u dzieci poniżej 18 r. przygotowanych do przeszczepienia komórek krwiotwórczych; stan po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 r. - wrotna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wstąpienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 r. - wrotna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 r. - wrotna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory lite u dzieci do 18 r. - wrotna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii (4) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy, zawieszina doustna jest wskazany w leczeniu następujących zakażeń grzybiczych u dorosłych: inwazyjna aspergiloza oporna na amfotericynę B lub itraconazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; fusarioza oporna na amfotericynę B lub w przypadku nietolerancji amfotericyny B przez pacjenta; chromoblastomikoza i grzybniki oporne na itraconazol lub w przypadku nietolerancji itraconazolu przez pacjenta; kokcydioidomikoza oporna na amfotericynę B, itraconazol lub flukonazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; kandydoza jamy ustnej i gardła; jako terapia pierwszego rzutu u pacjentów z ciężką postacią choroby lub u pacjentów o obniżonej odporności, u których przewidywane jest słabe odwołanie na leczenie miejscowe. Oporność definiowana jest jako progresja zakażenia lub brak poprawy po co najmniej 7 dniach stosowania dawek terapeutycznych, dotychczas skutecznych w leczeniu przeciwgrzybiczym. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu inwazyjnym zakażeniom grzybiczym u następujących pacjentów: pacjentów z ostrą białaczką szpikową (ang. AML) lub zespołem mielodysplastycznym (ang. MDS), którzy otrzymują chemioterapię w celu indukcji remisji i mogą w związku z tym mieć długotrwałą neutropenię oraz duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych; pacjentów po przeszczepieniu macierzystych komórek krwiotwórczych (ang. HSCT), którzy otrzymują duże dawki leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi (ang. GVHD) i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych.

Teva B.V.	
Rx-z	100% 35,36
	B <sup>(1)</sup> 30% <sup>(1)</sup> 21,22
	S <sup>(2)</sup> bezpł.
	100% 52,25
	30% <sup>(1)</sup> 31,03
	50% <sup>(3)</sup> 37,10
	S <sup>(2)</sup> bezpł.

**Zapobieganie i leczenie przewlekłej hiperurykემii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych**

Adenuric®: tabl. powł. 80 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 46,68
		30% <sup>(1)</sup> 32,54
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Adenuric®: tabl. powł. 120 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 51,11
		30% <sup>(1)</sup> 29,89
		50% <sup>(3)</sup> 35,96
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Febuxostat (1)** Leczenie przewlekłej hiperurykემii u dorosłych pacjentów w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczonychych, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych (2) Pacjenci 65+ (3) Zapobieganie i leczenie przewlekłej hiperurykემii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych

**W:** Dawka 80 mg. Leczenie przewlekłej hiperurykემii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczonychych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. **Dawka 120 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłej hiperurykემii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczonychych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu przewlekłej hiperurykემii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza (ang. TLS). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

Menarini International		
Denofix: tabl. powł. 80 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 35,40
		30% <sup>(1)</sup> 21,26
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Denofix: tabl. powł. 120 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 52,25
		30% <sup>(1)</sup> 31,03
		50% <sup>(3)</sup> 37,10
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Febuxostat (1)** Leczenie przewlekłej hiperurykემii u dorosłych pacjentów w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczonychych, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych (2) Pacjenci 65+ (3) Zapobieganie i leczenie przewlekłej hiperurykემii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych

**W:** Dawka 80 mg. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłej hiperurykემii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczonychych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. **Dawka 120 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłej hiperurykემii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczonychych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu przewlekłej hiperurykემii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza (ang. TLS). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

Polpharma		
Febuxostat Aurovitas: tabl. powł. 80 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 33,86
		30% <sup>(1)</sup> 19,72
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Febuxostat Aurovitas: tabl. powł. 120 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 49,94
		30% <sup>(1)</sup> 28,72
		50% <sup>(3)</sup> 34,79
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Febuxostat (1)** Leczenie przewlekłej hiperurykემii u dorosłych pacjentów w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczonychych, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych (2) Pacjenci 65+ (3) Zapobieganie i leczenie przewlekłej hiperurykémii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych

**W:** Dawka 80 mg. Leczenie przewlekłej hiperurykémii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczonychych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. **Dawka 120 mg.** Leczenie przewlekłej hiperurykémii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczonychych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu przewlekłej hiperurykémii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza (ang. TLS). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

Aurovitas		
Febuxostat Krka: tabl. powł. 80 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 35,36
		30% <sup>(1)</sup> 21,22
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Febuxostat Krka: tabl. powł. 120 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 52,22
		30% <sup>(1)</sup> 31,00
		50% <sup>(3)</sup> 37,07
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Febuxostat (1)** Leczenie przewlekłej hiperurykémii u dorosłych pacjentów w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczonychych, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych (2) Pacjenci 65+ (3) Zapobieganie i leczenie przewlekłej hiperurykémii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu

nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych

**W:** Dawka 80 mg. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłej hiperurykémii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczonychych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. **Dawka 120 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłej hiperurykémii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczonychych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu hiperurykémii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza (ang. TLS). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

**Zapobieganie przedwczesnej owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, poddawanych kontrolowanej hiperstimulacji jajników w programach wspomaganego rozrodu – refundacja do 3 cykli**

Cetrotide®: inj. [liof.+ rozp.] 0,25 mg/ml - 1 zest.	Rx	100% 104,42
		50% <sup>(1)</sup> 55,87
	S <sup>(2)</sup>	X
Cetrotide®: inj. [liof.+ rozp.] 0,25 mg/ml - 7 zest.	Rx	100% X
		50% <sup>(1)</sup> X
	S <sup>(2)</sup>	X
Ganirelix Gedeon Richter: inj. [roztw.] 0,25 mg/0,5 ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100% 97,10
		50% <sup>(1)</sup> 48,55

**Ganirelix (1)** Zapobieganie przedwczesnej owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, poddawanych kontrolowanej hiperstimulacji jajników w programach wspomaganego rozrodu – refundacja do 3 cykli

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w zapobieganiu przedwczesnemu wzrostowi stężenia hormonu luteinizującego (ang. LH, luteinising hormone) u kobiet poddawanych kontrolowanej hiperstimulacji jajników (ang. COH, controlled ovarian hyperstimulation) w programach wspomaganego rozrodu (ang. ART, assisted reproduction techniques). W badaniach klinicznych ganirelix stosowano wraz z rekombinowaną ludzką folikulotropiną (ang. FSH, follisite stimulating hormone) lub koryfolitropiną α, długotrwałym stymulantem pęcherzyka jajnikowego Gedeon Richter

Orgalutran: inj. [roztw.] 0,25 mg/0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100% 125,15
		50% <sup>(1)</sup> 76,60
	S <sup>(2)</sup>	X
Orgalutran: inj. [roztw.] 0,25 mg/0,5 ml - 5 amp.-strzyk.	Rx-z	100% X
		50% <sup>(1)</sup> X
	S <sup>(2)</sup>	X
Ganirelix (1) Zapobieganie przedwczesnej owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, poddawanych kontrolowanej hiperstimulacji jajników w programach wspomaganego rozrodu – refundacja do 3 cykli	Rx-z	100% X
		50% <sup>(1)</sup> X
	S <sup>(2)</sup>	X

**W:** Zapobieganie przedwczesnemu wzrostowi stężenia hormonu luteinizującego (ang. luteinising hormone - LH) u kobiet poddawanych kontrolowanej hiperstimulacji jajników (ang. controlled ovarian hyperstimulation - COH) w programach wspomaganego rozrodu (ang. assisted reproduction techniques - ART). W badaniach klinicznych lek stosowano wraz z rekombinowaną ludzką folikulotropiną (ang. follisite stimulating hormone - FSH) lub koryfolitropiną alfa, długotrwałym stymulantem pęcherzyka jajnikowego.

**Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym; leczenie substytucyjne pierwotnej hipercholesterolemii**

Coroswera: tabl. powł. 10/10 mg - 90 szt.	Rx	100% 65,80
		30% <sup>(1)</sup> 35,92
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Coroswera: tabl. powł. 5/10 mg - 30 szt.	Rx	100% 23,85
		30% <sup>(1)</sup> 13,89
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Coroswera: tabl. powł. 5/10 mg - 90 szt.	Rx	100% 65,80
		30% <sup>(1)</sup> 35,92
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Coroswera: tabl. powł. 10/10 mg - 30 szt.	Rx	100% 24,19
		30% <sup>(1)</sup> 14,23
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Coroswera: tabl. powł. 15/10 mg - 30 szt.	Rx	100% 23,85
		30% <sup>(1)</sup> 13,89
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Coroswera: tabl. powł. 15/10 mg - 90 szt.	Rx	100% 65,80
		30% <sup>(1)</sup> 35,92
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Coroswera: tabl. powł. 20/10 mg - 30 szt.	Rx	100% 24,19
		30% <sup>(1)</sup> 14,23
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Coroswera: tabl. powł. 20/10 mg - 90 szt.	Rx	100% 65,80
		30% <sup>(1)</sup> 35,92
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Coroswera: tabl. powł. 40/10 mg - 30 szt. <b>nowość</b>	Rx	100% 23,20
		30% <sup>(1)</sup> 13,24
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Coroswera: tabl. powł. 40/10 mg - 90 szt. <b>nowość</b>	Rx	100% 65,80
		30% <sup>(1)</sup> 35,92
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Rosuvastatin + Ezetimibe (1)** Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym; leczenie substytucyjne pierwotnej hipercholesterolemii (2) Pacjenci 65+ **W:** Pierwotna hipercholesterolemia/Homozygotyczna hipercholesterolemia



## W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.Sumamigren  
Sumatriptanum

**rodzina.** Produkt leczniczy jest wskazany, jako uzupełnienie diety i innych niefarmakologicznych metod leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.), w leczeniu substytucyjnym u dorosłych z pierwotną hipercholesterolemią (z heterozygotyczną rodziną i nierodzinna) lub homozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, u których uzyskano odpowiednią kontrolę hipercholesterolemii stosując jednocześnie pojedyncze substancje czynne w osobnych produktach leczniczych, ale w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Produkt leczniczy jest wskazany w celu zmniejszenia ryzyka zdarzeń sercowo-naczyniowych, jako leczenie substytucyjne u dorosłych pacjentów z chorobą niedokrwienną serca (ang. CHD) oraz ostrym zespołem wieńcowym (OZW) w wywiadzie, u których uzyskano odpowiednią kontrolę choroby podczas leczenia skojarzonego rozważalną i ezetimibem, przyjmowanymi jednocześnie jako osobne produkty, ale w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym.

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	24,75 13,90
Ezehr Duo: tabl. 5/10 mg - 28 szt.		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Ezehr Duo: tabl. 5/10 mg - 56 szt.		100% 30% <sup>(1)</sup>	48,25 26,69
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Ezehr Duo: tabl. 10/10 mg - 28 szt.		100% 30% <sup>(1)</sup>	24,75 13,90
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Ezehr Duo: tabl. 10/10 mg - 56 szt.		100% 30% <sup>(1)</sup>	48,25 26,69
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Ezehr Duo: tabl. 20/10 mg - 28 szt.		100% 30% <sup>(1)</sup>	24,75 13,90
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Ezehr Duo: tabl. 20/10 mg - 56 szt.		100% 30% <sup>(1)</sup>	48,25 26,69
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Rosuvastatin + Ezetimibe (1)** Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym; leczenie substytucyjne pierwotnej hipercholesterolemii (2) Pacjenci 65+  
**W:** Pierwotna hipercholesterolemia. Produkt leczniczy, jako uzupełnienie diety, jest wskazany do leczenia substytucyjnego u dorosłych, u których uzyskano odpowiednią kontrolę hipercholesterolemii stosując jednocześnie pojedyncze substancje czynne w osobnych produktach leczniczych, ale w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Stosowanie produktu leczniczego jest wskazane w celu zmniejszenia ryzyka zdarzeń sercowo-naczyniowych, jako leczenie substytucyjne u pacjentów z chorobą niedokrwienną serca (ang. CHD) i ostrym zespołem wieńcowym (OZW) w wywiadzie, u których uzyskano odpowiednią kontrolę choroby stosując jednocześnie pojedyncze substancje czynne w osobnych produktach leczniczych, ale w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym.

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	24,46 14,50
Suwardio Plus: tabl. 5/10 mg - 30 szt.		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Suwardio Plus: tabl. 5/10 mg - 60 szt.		100% 30% <sup>(1)</sup>	47,49 27,57
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Suwardio Plus: tabl. 10/10 mg - 30 szt.		100% 30% <sup>(1)</sup>	24,46 14,50
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Suwardio Plus: tabl. 10/10 mg - 60 szt.		100% 30% <sup>(1)</sup>	47,49 27,57
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Suwardio Plus: tabl. 20/10 mg - 30 szt.		100% 30% <sup>(1)</sup>	24,46 14,50
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Suwardio Plus: tabl. 20/10 mg - 60 szt.		100% 30% <sup>(1)</sup>	47,49 27,57
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Suwardio Plus: tabl. 40/10 mg - 30 szt.		100% 30% <sup>(1)</sup>	23,16 13,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Rosuvastatin + Ezetimibe (1)** Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym; leczenie substytucyjne pierwotnej hipercholesterolemii (2) Pacjenci 65+  
**W:** Pierwotna hipercholesterolemia. Produkt, jako uzupełnienie diety, jest wskazany do leczenia substytucyjnego u dorosłych, u których uzyskano odpowiednią kontrolę hipercholesterolemii stosując jednocześnie pojedyncze substancje czynne w osobnych produktach leczniczych, ale w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Stosowanie produktu jest wskazane w celu zmniejszenia ryzyka zdarzeń sercowo-naczyniowych, jako leczenie substytucyjne u pacjentów z chorobą niedokrwienną serca (ang. coronary heart disease, CHD) i ostrym zespołem wieńcowym (OZW) w wywiadzie, u których uzyskano odpowiednią kontrolę choroby stosując jednocześnie pojedyncze substancje czynne w osobnych produktach leczniczych, ale w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym.

**Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym, tj. jako leczenie substytucyjne u pacjentów z chorobą niedokrwienną serca i ostrym zespołem wieńcowym w wywiadzie, u których uzyskano kontrolę choroby stosując jednocześnie pojedyncze substancje czynne w osobnych produktach leczniczych, ale w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	25,56 14,04
Mizetam: tabl. 10/20 mg - 30 szt. <b>nowość</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	25,56 14,04
Mizetam: tabl. 10/10 mg - 30 szt. <b>nowość</b>		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Mizetam: tabl. 10/40 mg - 30 szt. <b>nowość</b>		100% 30% <sup>(1)</sup>	25,56 14,04
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ezetimibe + Atorvastatine (1)** Leczenie wspomagające do stosowania wraz z dietą u pacjentów dorosłych z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną homozygotyczną, rodzinną i nierodzinna) lub mieszaną hiperlipidemią już kontrolowaną za pomocą atorwastatyny i ezetimibu, które są podawane w takich samych dawkach. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** tj. jako leczenie substytucyjne u pacjentów z chorobą niedokrwienną serca i ostrym zespołem wieńcowym w wywiadzie, u których uzyskano kontrolę choroby stosując jednocześnie pojedyncze substancje czynne w osobnych produktach leczniczych, ale w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym (2) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy wskazany jako leczenie wspomagające do stosowania wraz z dietą u pacjentów dorosłych z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną homozygotyczną, rodzinną i nierodzinna) lub mieszaną hiperlipidemią już kontrolowaną za pomocą atorwastatyny i ezetimibu które są podawane w takich samych dawkach.

**Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergii pokarmowe i biegunki przewlekłe**

	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup>	46,86 28,74
Bebilon Pepti 1 Syneo: prosz. - 1 op. 400 g		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Dieta eliminacyjna mlekozastępcza (1)</b> Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergii pokarmowe i biegunki przewlekłe		100% 30% <sup>(1)</sup>	48,25 26,69
<b>W:</b> Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego dla niemowląt od urodzenia do postępowania dietetycznego w przypadku: alergii na białka mleka krowiego, diety eliminacyjnej w diagnostyce alergii na białka mleka krowiego, objawów związanych z alergią na białka mleka krowiego: objawy skórne (AZS, pokrzywka), zaburzenia układu pokarmowego (kolka, zaburzenia konsystencji stolca), objawy ze strony układu oddechowego (objawy astmopodobne).		Nutricia	
Bebilon Pepti 2 Syneo: prosz. - 1 op. 400 g		100% 30% <sup>(1)</sup>	53,12 15,94
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Dieta eliminacyjna mlekozastępcza (1)</b> Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergii pokarmowe i biegunki przewlekłe		100% 30% <sup>(1)</sup>	44,95 13,49
<b>W:</b> Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego dla niemowląt od 6 m-cia życia, dzieci i dorosłych do postępowania dietetycznego w przypadku: alergii na białka mleka krowiego, diety eliminacyjnej w diagnostyce alergii na białka mleka krowiego, objawów związanych z alergią na białka mleka krowiego: objawy skórne (AZS, pokrzywka), zaburzenia układu pokarmowego (kolka, zaburzenia konsystencji stolca), objawy ze strony układu oddechowego (objawy astmopodobne).		Nutricia	
Bebilon pepti MCT: prosz. do przyg. zaw. odżywczej 2155 kJ/100 g - 1 puszka 450 g		100% 30% <sup>(1)</sup>	44,95 13,49
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Dieta eliminacyjna z MCT (1)</b> Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergii pokarmowe i biegunki przewlekłe		100% 30% <sup>(1)</sup>	30,09 9,03
<b>W:</b> Produkt odpowiedni do żywienia medycznego w przypadku przewlekłych biegunk opornych na leczenie, alergii na białko pokarmowe, w tym białko mleka krowiego, przejścia z żywienia pozajelitowego na żywienie naturalne, niedoboru disacharydów, resekcji jelita, żywienia przez zlebiaki i po zabiegach operacyjnych w obrębie przewodu pokarmowego wymagających wprowadzenia tzw. diety bezresztkowej. Preparat może być podawany także w zespole zędo wchlaniań, w przypadku stołów tłuszczowych (zaburzenia trawienia i/lub wchlaniań tłuszczów), zaburzenia trawienia i/lub wchlaniań białek, mukowiscydozie i hipoproteinemii, czyli zaawansowanemu niedoborze białkowo-energetycznym.		Nutricia	
Humana SL: prosz. do przyg. zaw. odżywczej 2043 kJ/100 g - 1 karton 650 g		100% 30% <sup>(1)</sup>	42,90 12,87
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Humana SL: prosz. do przyg. zaw. odżywczej 2043 kJ/100 g - 1 karton 650 g		100%	22,93
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Dieta eliminacyjna mlekozastępcza (1)</b> Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergii pokarmowe i biegunki przewlekłe		100% 30% <sup>(1)</sup>	42,90 12,87
<b>W:</b> Alergia na białka mleka krowiego, pierwotna i wtórna nietolerancja laktozy i sacharozę, celiakia, biegunka tłuszczowa, uzupełnienie diety stosowanej w zaburzeniach przyjmowania pokarmów. Nietolerancja fruktozy, galaktozy, hipercholesterolemia, glikogenoza typu 1, przewlekła biegunka oporna na leczenie dietą bezglutenową i bezlaktozową. Dietę można także stosować u pacjentów z zaburzeniami tolerancji glukozy pod warunkiem kontrolowania przemiany materii.		Humana	
Infatrin Peptisorb: płyn 1 kcal/ml - 4 but. 200 ml		100% 30% <sup>(1)</sup>	42,90 12,87
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Dieta hiperkaloryczna (1)</b> Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergii pokarmowe i biegunki przewlekłe		100% 30% <sup>(1)</sup>	42,90 12,87
<b>W:</b> Dieta przeznaczona do żywienia niemowląt i małych dzieci w przypadku niedożywienia związanego z chorobą, niewystarczającego spożycia energii i składników odżywczych, zwiększonego na nie zapotrzebowania oraz w przypadku zaburzeń trawienia/wchlaniań. Dieta odpowiednia dla niemowląt i małych dzieci z zaburzeniami wzrostu, ze zwiększonym zapotrzebowaniem na energię lub w przypadku konieczności ograniczenia podaży płynów. Dieta może być wskazana u dzieci z nietolerancją diety polimerycznej, mogących odnieść korzyść z zastosowania diety zawierającej zhydrolizowane białko oraz średniołańcuchowe kwasy tłuszczowe (MCT) w przypadkach takich jak: obniżone stężenie enzymów trzustkowych (np.: mukowiscydoza, zapalenie trzustki); inne zaburzenia w funkcjonowaniu układu pokarmowego (np.: przewlekła niewydolność wątroby, nieswoiste zapalenie jelit, zespół krótkiego jelita, rehabilitacja żywieniowa po chemio i radioterapii).		Nutricia	

**Zespół nadpobudliwości psychoruchowej wyłącznie jako element kompleksowego (zawierającego psychoterapię) leczenia u dzieci powyżej 6. roku życia**

	Rx	100% DZ <sup>(1)</sup>	47,99 3,20
Concerta®: tabl. o przedl. uwalnianiu 18 mg - 30 szt.		R <sup>(2)</sup>	3,20
Concerta®: tabl. o przedl. uwalnianiu 36 mg - 30 szt.		100% DZ <sup>(1)</sup>	86,24 3,84
		R <sup>(2)</sup>	3,84

**Methylphenidate hydrochloride (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zespół nadpobudliwości psychoruchowej wyłącznie jako element kompleksowego (zawierającego psychoterapię) leczenia u dzieci powyżej 6. roku życia  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dzieci w wieku 6 lat i starszych

jako część kompleksowego programu leczenia zespołu nadpobudliwości psychoruchowej z deficytem uwagi (ang. ADHD) w przypadkach, kiedy inne sposoby postępowania terapeutycznego nie są wystarczająco skuteczne. Leczenie musi być prowadzone pod nadzorem lekarza, mającego doświadczenie w leczeniu dziecięcych zaburzeń zachowania. Rozpoznanie powinno być zgodne z aktualnymi kryteriami DSM lub wytycznymi ICD i opierać się na kompleksowym wywiadzie i szczegółowym badaniu. Rozpoznanie nie może opierać się wyłącznie na jednym lub kilku objawach. Nie jest znany żaden swoisty czynnik odpowiedzialny za etiologię ADHD. Nie ma też pojedynczego testu potwierdzającego rozpoznanie ADHD. Właściwe rozpoznanie wymaga zastosowania zarówno medycznych, jak i innych specjalistycznych kryteriów diagnostycznych, takich jak: psychologiczne, edukacyjne oraz społeczne. Pełen kompleksowy program leczenia typowo składa się z działań psychologicznych, edukacyjnych i społecznych, jak również z farmakoterapii. Ma on na celu stabilizowanie stanu dzieci z zespołem zaburzeń zachowania, który charakteryzuje się może następującymi objawami: przewlekłą niemożnością skupienia uwagi przez dłuższy czas, niestabilnością emocjonalną, impulsywnością, umiarkowaną do ciężkiej nadaktywności, niewielkimi objawami neurologicznymi oraz nieprawidłowym zapisem EEG. Zdolność uczenia się może być zaburzona lub nie. Leczenie produktem leczniczym nie jest wskazane u wszystkich dzieci z ADHD, a decyzja o jego zastosowaniu musi zostać podjęta na podstawie bardzo dokładnej oceny stopnia ciężkości i przewlekłości objawów u dziecka w stosunku do jego wieku. Podstawowe znaczenie ma właściwe działanie edukacyjne, zwykle niezbędna jest również interwencja psychosocjalna. Kiedy te środki naprawcze okażą się nieskuteczne, decyzję o zastosowaniu leków stymulujących można podjąć na podstawie szczegółowej oceny ciężkości objawów u dziecka. Stosowanie metylofenidatu powinno odbywać się zawsze zgodnie z zarejestrowanymi wskazaniami oraz z wytycznymi dotyczącymi rozpoznania oraz przepisywania produktu.

	Rx-w	100% DZ <sup>(1)</sup>	14,88 4,22
Medikinet® 5 mg: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆		R <sup>(2)</sup>	27,71
Medikinet® 10 mg: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆		100% DZ <sup>(1)</sup>	3,20 3,20
		R <sup>(2)</sup>	38,78
Medikinet® 20 mg: tabl. 20 mg - 30 szt. ◆		100% DZ <sup>(1)</sup>	38,78 3,20
		R <sup>(2)</sup>	3,20

**Methylphenidate hydrochloride (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zespół nadpobudliwości psychoruchowej wyłącznie jako element kompleksowego (zawierającego psychoterapię) leczenia u dzieci powyżej 6. roku życia

**W:** Lek jest wskazany jako część całościowego programu leczenia zespołu nadpobudliwości psychoruchowej z deficytem uwagi (ang. ADHD) u dzieci w wieku 6 lat i starszych, w przypadkach, kiedy inne środki zaradcze nie są wystarczające. Leczenie musi zostać rozpoczęte pod nadzorem lekarza specjalizującego się w leczeniu dziecięcych zaburzeń zachowania. Rozpoznanie powinno być zgodne z aktualnymi kryteriami DSM lub wytycznymi ICD-10 i winno opierać się na pełnym wywiadzie i ocenie stanu pacjenta. Rozpoznanie nie może opierać się jedynie na stwierdzeniu obecności jednego lub kilku objawów. Swoista etiologia tego zespołu chorobowego nie jest znana. Nie ma także pojedynczego testu diagnostycznego, który pozwalałby na postawienie rozpoznania ADHD. Właściwy proces diagnostyczny wymaga zastosowania zarówno medycznych, jak i innych specjalistycznych kryteriów diagnostycznych: psychologicznych, edukacyjnych i społecznych. Całościowy program leczenia obejmuje zwykłe działania psychologiczne, edukacyjne i społeczne, a także farmakoterapię. Jęko celem jest uzyskanie stabilizacji u dzieci z zespołem zaburzeń zachowania, który cechuje przewlekła niemożność do skupienia uwagi na dłuższy czas, skłonność do rozproszenia uwagi, niestabilność emocjonalna, impulsywność, umiarkowana do ciężkiej nadaktywności, drobne objawy neurologiczne oraz nieprawidłowy zapis EEG. Mogą występować zaburzenia uczenia się, ale te mogą być one nieobecne. Nie u wszystkich dzieci z ADHD wskazane jest leczenie metylofenidatem, a decyzja o zastosowaniu tego produktu leczniczego musi być oparta na bardzo dogłębnej ocenie stopnia ciężkości i przewlekłości występujących u dziecka objawów w stosunku do jego wieku. Zasadnicze znaczenie ma właściwe zastosowanie środków edukacyjnych. Zwykle konieczna jest także interwencja psychosocjalna. Dopiero gdy takie środki naprawcze okażą się niewystarczające, można na podstawie rygorystycznej oceny ciężkości występujących u dziecka objawów podjąć decyzję o przepisaniu środków pobudzających. Stosowanie metylofenidatu powinno odbywać się zawsze zgodnie z zarejestrowanymi wskazaniami, i z wytycznymi dotyczącymi rozpoznania oraz przepisywania leku.

	Rx-w	100% DZ <sup>(1)</sup>	42,00 40,30
Medikinet® CR 5 mg: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 5 mg - 30 szt. ◆		R <sup>(2)</sup>	15,79
Medikinet® CR 10 mg: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 10 mg - 30 szt. ◆		100% DZ <sup>(1)</sup>	77,71 bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	25,49
Medikinet® CR 20 mg: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 20 mg - 30 szt. ◆		100% DZ <sup>(1)</sup>	94,13 14,20
		R <sup>(2)</sup>	121,77
Medikinet® CR 40 mg: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 40 mg - 30 szt. ◆		100% DZ <sup>(1)</sup>	324,00 15,20
		R <sup>(2)</sup>	348,00

**Methylphenidate hydrochloride (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zespół nadpobudliwości psychoruchowej wyłącznie jako element kompleksowego (zawierającego psychoterapię) leczenia u dzieci powyżej 6. roku życia

**W:** Lek jest wskazany jako część całościowego programu leczenia zespołu nadpobudliwości psychoruchowej z deficytem uwagi (ang. ADHD) u dzieci w wieku 6 lat i starszych, w przypadkach, kiedy inne środki zaradcze nie są wystarczające. Leczenie musi zostać rozpoczęte pod nadzorem lekarza specjalizującego się w leczeniu dziecięcych zaburzeń zachowania. Rozpoznanie powinno być zgodne z aktualnymi kryteriami DSM lub wytycznymi ICD-10 i winno opierać się na pełnym wywiadzie i ocenie stanu pacjenta. Rozpoznanie nie może opierać się jedynie na stwierdzeniu obecności jednego lub kilku objawów. Swoista etiologia tego zespołu chorobowego nie jest znana. Nie ma także pojedynczego testu diagnostycznego, który pozwalałby na postawienie rozpoznania ADHD. Właściwy proces diagnostyczny wymaga zastosowania zarówno medycznych, jak i innych specjalistycznych kryteriów diagnostycznych: psychologicznych, edukacyjnych i społecznych. Całościowy program leczenia obejmuje zwykłe działania psychologiczne, edukacyjne i społeczne, a tak-



# ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



ze farmakoterapię. Jego celem jest uzyskanie stabilizacji u dzieci z zespołem zaburzeń zachowania, który cechuje przewlekła niezdolność do skupienia uwagi na dłuższy czas, skłonność do rozproszenia uwagi, niestabilność emocjonalna, impulsywność, umiarkowana do ciężkiej nadaktywność, drobne objawy neurologiczne oraz nieprawidłowości w zapisie EEG. Mogą występować zaburzenia uczenia się, ale też mogą być one nieobecne. Nie u wszystkich dzieci z ADHD wskazane jest leczenie metylofenidatem, a decyzja o zastosowaniu tego produktu leczniczego musi być oparta na bardzo dogłębnej ocenie stopnia ciężkości i przewlekłości występujących u dziecka objawów w stosunku do jego wieku. Zasadnicze znaczenie ma właściwe zastosowanie środków edukacyjnych. Zwykle konieczna jest także interwencja psychosocjalna. Dopiero gdy takie środki naprawcze okażą się niewystarczające, można na podstawie rygorystycznej oceny ciężkości występujących u dziecka objawów podjąć decyzję o przepisaniu środków pobudzających. Stosowanie metylofenidatu powinno odbywać się zawsze zgodnie z zarejestrowanymi wskazaniami, i z wytycznymi dotyczącymi rozpoznania oraz przepisywania leku.

Medice Germany

## Zespół pęcherza nadreaktywnego

Adablok: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	21,99
		30% <sup>(1)</sup>	9,64
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Adablok: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	41,86
		30% <sup>(1)</sup>	17,16
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Solifenacin succinate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+  
W: Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych w leczeniu objawowym naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. **Adamed**

Afenix: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,38
		30% <sup>(1)</sup>	7,23
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Afenix: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	38,65
		30% <sup>(1)</sup>	12,56
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Solifenacin succinate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+  
W: Leczenie objawowe naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. **Polpharma**

Aurosolin: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	18,55
		30% <sup>(1)</sup>	6,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Aurosolin: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	34,97
		30% <sup>(1)</sup>	10,49
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Solifenacin succinate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+  
W: Leczenie objawowe naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. **Aurovitas**

Beloflow: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,41
		30% <sup>(1)</sup>	4,62
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Beloflow: tabl. powł. 5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	41,29
		30% <sup>(1)</sup>	12,39
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Beloflow: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	28,70
		30% <sup>(1)</sup>	8,61
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Beloflow: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	77,06
		30% <sup>(1)</sup>	23,12
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Solifenacin succinate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+  
W: Leczenie objawowe naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. **Belupo**

Silamili: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	16,15
		30% <sup>(1)</sup>	4,85
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Silamili: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	35,29
		30% <sup>(1)</sup>	10,59
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Solifenacin succinate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+  
W: Leczenie objawowe naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. **Ranbaxy o SUN PHARMA company**

Solifenacin Medreg: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	35,29
		30% <sup>(1)</sup>	10,59
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Solifurin: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
		30% <sup>(1)</sup>	36,14
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Solifurin: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,44
		30% <sup>(1)</sup>	X
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Solifenacin succinate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+  
W: Leczenie objawowe naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. **MedReg**

Solifenacin succinate (1)Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+ W: Leczenie objawowe naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. <b>Alofarm Farmacja Polska</b>	Rx	100%	X
		30% <sup>(1)</sup>	36,14
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Solinco: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	18,85
		30% <sup>(1)</sup>	6,50
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Solinco: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	35,57
		30% <sup>(1)</sup>	10,87
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Solifenacin succinate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+  
W: Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych w leczeniu objawowym naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. **+pharma Polska**

Soreca: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	18,54
		30% <sup>(1)</sup>	6,19
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Soreca: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	34,95
		30% <sup>(1)</sup>	10,49
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Solifenacin succinate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+  
W: Leczenie objawowe naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. **RECORDATI**

Uronorm: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,85
		30% <sup>(1)</sup>	8,50
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Uronorm: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	39,57
		30% <sup>(1)</sup>	14,87
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Solifenacin succinate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+  
W: Leczenie objawowe naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. **Orion Corporation**

Vesisol: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,21
		30% <sup>(1)</sup>	7,86
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Vesisol: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	37,63
		30% <sup>(1)</sup>	12,93
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Solifenacin succinate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+  
W: Leczenie objawowe naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. **G.L. Pharma Poland**

Vesoligo: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,85
		30% <sup>(1)</sup>	8,50
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Vesoligo: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	39,57
		30% <sup>(1)</sup>	14,87
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Solifenacin succinate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+  
W: Leczenie objawowe naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. **LEK-AM**

Zevesin: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,39
		30% <sup>(1)</sup>	8,04
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Zevesin: tabl. powł. 5 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	54,64
		30% <sup>(1)</sup>	16,39
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Zevesin: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	38,66
		30% <sup>(1)</sup>	13,96
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Zevesin: tabl. powł. 10 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	103,30
		30% <sup>(1)</sup>	30,99
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Solifenacin succinate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+  
W: Leczenie objawowe naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. **Zentiva**

## Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym

Defur: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	24,11
		30% <sup>(1)</sup>	12,58
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Defur: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 4 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	73,63
		30% <sup>(1)</sup>	36,57
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Tolterodine tartrate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym (2)Pacjenci 65+  
W: Lek jest wskazany w objawowym leczeniu nietrzymania moczu z parcia naglącego i/lub częstego oddawania moczu i parcia naglącego jakie mogą występować u osób z zespołem pęcherza nadreaktywnego. **Teva Pharmaceuticals Polska**

Titlodine: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	14,91
		30% <sup>(1)</sup>	9,15
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Titlodine: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	29,18
		30% <sup>(1)</sup>	17,65
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Tolterodine tartrate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym (2)Pacjenci 65+  
W: Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu objawowym nietrzymania moczu z nagłym parciem i/lub zwiększonej częstotliwości oddawania moczu oraz nagłych parć mogących wystąpić u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. **Symphar**

Tolzurin: kaps. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
		30% <sup>(1)</sup>	24,46
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Tolzurin: kaps. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	24,46
		30% <sup>(1)</sup>	12,93
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Tolterodine tartrate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym (2)Pacjenci 65+  
W: Leczenie objawowe nietrzymania moczu z nagłym parciem i/lub zwiększonej częstotliwości oddawania moczu oraz nagłych parć mogących wystąpić u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. **RECORDATI**

Urimper: kaps. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	29,50
		30% <sup>(1)</sup>	24,55
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Urimper: kaps. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	12,20
		30% <sup>(1)</sup>	12,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Urimper: kaps. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	24,55
		30% <sup>(1)</sup>	12,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Urimper: kaps. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	46,97
		30% <sup>(1)</sup>	22,27
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Tolterodine tartrate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym (2)Pacjenci 65+  
W: Lek jest wskazany w leczeniu objawowym nadreaktywnego pęcherza moczowego z objawami naglącego nietrzymania moczu i/lub częstego i naglącego oddawania moczu. **Rivopharm**

Uroflow 1: tabl. powł. 1 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
		30% <sup>(1)</sup>	32,90
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Uroflow 1: tabl. powł. 1 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	14,93
		30% <sup>(1)</sup>	9,17
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Uroflow 2: tabl. powł. 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	36,02
		30% <sup>(1)</sup>	12,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Uroflow 2: tabl. powł. 2 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	bezpł.
		30% <sup>(1)</sup>	12,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Tolterodine tartrate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym (2)Pacjenci 65+  
W: Leczenie objawowe nadreaktywnego pęcherza moczowego z objawami parcia naglącego, częstego oddawania moczu lub nietrzymania moczu z parcia naglącego. **Zentiva**

Uroflow SR: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	24,55
		30% <sup>(1)</sup>	12,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Tolterodine tartrate (1)**Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym (2)Pacjenci 65+  
W: Lek jest wskazany w objawowym leczeniu naglącego nietrzymania moczu i/lub zwiększonej częstości oddawania moczu oraz nagłych parć jakie mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. **Zentiva**

Formetic: tabl. powł. 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	5,13
		30% <sup>(1)</sup>	2,41
		R <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	4,44
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Formetic: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	9,36
		30% <sup>(1)</sup>	3,91
		R <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	4,77
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Formetic: tabl. powł. 500 mg - 90 szt.	Rx	100%	12,55
		30% <sup>(1)</sup>	4,37
		R <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	4,07
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Formetic: tabl. powł. 500 mg - 120 szt.	Rx	100%	16,14
		30% <sup>(1)</sup>	5,24
		R <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	3,77
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Formetic: tabl. powł. 850 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,39
		30% <sup>(1)</sup>	3,97
		R <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	3,97
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Formetic: tabl. powł. 850 mg - 60 szt.	Rx	100%	13,93
		30% <sup>(1)</sup>	4,37
		R <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	3,89
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
Formetic: tabl. powł. 850 mg - 90 szt.	Rx	100%	20,57
		30% <sup>(1)</sup>	4,80
		R <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	4,80
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.







Naszym wyborem **enarenal**  
enalapril maleas



  
**Loperamid WZF**  
Loperamidi hydrochloridum



Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:  
**2 mg x 15 tabl.**

METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL

 **METRONIDAZOL**  
POLPHARMA Metronidazolium

**ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM**



**ADRENALINA WZF** 300 mikrogramów/0,3 ml roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce (Adrenalinum). **Skład jakościowy i ilościowy:** 1 ml roztworu zawiera 1 mg adrenaliny w postaci adrenaliny winianu. Jedna dawka 0,3 ml zawiera 300 mikrogramów adrenaliny. **Wskazania do stosowania:** Leczenie doraźne w nagłych przypadkach ostrych reakcji alergicznych (anafilaksji), wywołanych przez pokarmy, leki, ukąszenia i użądlenia owadów oraz inne alergeny, jak również w przypadku anafilaksji samoistnej. **Dawkowanie i sposób podawania:** Preparat należy wstrzykiwać wyłącznie domięśniowo. Ampułko-strzykawka ma blokadę umożliwiającą podanie jednorazowej dawki 300 mikrogramów adrenaliny. Ze względu na stabilność produktu ampułko-strzykawka zawiera 1 ml roztworu. Po podaniu dawki leku w ampułko-strzykawce pozostaje 0,7 ml roztworu, ale ampułko-strzykawka nie nadaje się do ponownego użytku i należy ją w bezpieczny sposób usunąć. Preparat należy podawać natychmiast po wystąpieniu objawów ciężkiej reakcji alergicznej (w tym wstrząsu anafilaktycznego). Mogą one wystąpić w ciągu kilku minut od zetknięcia się z alergenem i zazwyczaj są to: pokrzywka, zaczerwienienie lub obrzęk naczyńoruchowy. Objawy o ciężkim przebiegu obejmują układ oddechowy i krążenia. Preparat należy wstrzykiwać tylko w mięsień w przednio-bocznej części uda, nie wstrzykiwać w mięsień pośladka. Miejsce, w które wstrzyknięto preparat należy lekko masować przez 10 sekund po wykonaniu iniekcji. Zazwyczaj stosuje się od 0,005 mg/kg mc. do 0,01 mg/kg mc., jednak w niektórych przypadkach może być konieczne zastosowanie większej dawki. *Dorośli i dzieci o masie ciała powyżej 30 kg:* zazwyczaj stosuje się 300 mikrogramów (0,3 ml). U dorosłych o większej niż przeciętnej masie ciała może być konieczne powtórne wstrzyknięcie, aby odwrócić skutki reakcji alergicznej. W niektórych przypadkach pojedyncza dawka adrenaliny może być niewystarczająca do całkowitego odwrócenia skutków ostrej reakcji alergicznej. U tych pacjentów wstrzyknięcie dodatkowej dawki (z innej ampułko-strzykawki) może być wykonane po 10-15 minutach. Dzieciom o masie ciała poniżej 30 kg nie można podać dawki mniejszej niż 300 mikrogramów z odpowiednią dokładnością ze względu na konstrukcję ampułko-strzykawki. Dlatego też mniejsze dawki mogą być stosowane wyłącznie w sytuacjach zagrażających życiu i pod kontrolą lekarza. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na adrenalinę lub którykolwiek ze składników preparatu. **UWAGA:** w stanach zagrożenia życia nie ma bezwzględnych przeciwwskazań do zastosowania adrenaliny. Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania: Pacjentów, którym przepisano preparat należy poinformować o sposobie podawania oraz pouczyć, w jakich sytuacjach preparat należy stosować. Preparat jest przeznaczony do stosowania w sytuacjach zagrożenia życia, wynikającego z wystąpienia ciężkiej reakcji alergicznej. Pacjenci z ryzykiem wystąpienia ciężkiej reakcji alergicznej, w tym wstrząsu anafilaktycznego powinni nosić przy sobie preparat (w obowiązującym terminie ważności dopuszcza się przechowywanie produktu leczniczego przez okres 6 miesięcy w temperaturze poniżej 25°C). Po zastosowaniu preparatu pacjent powinien natychmiast uzyskać pomoc lekarską. Należy zachować ostrożność u osób z chorobą serca, np. chorobą wieńcową oraz chorobami mięśnia sercowego (lek może wywołać napad dławicy piersiowej), sercem płucnym, zaburzeniami rytmu serca lub tachykardią. U pacjentów z nadczynnością tarczycy, schorzeniami sercowo-naczyniowymi (ciężka dławica piersiowa, kardiomiopatia przerostowa z zawężeniem drogi odpływu z lewej komory i komorowe zaburzenia rytmu lub nadciśnienie tętnicze), guzem chromochłonnym, wysokim ciśnieniem śródgałkowym, ciężką niewydolnością nerek, gruczolakami gruczołu krokowego prowadzącym do zalegania moczu, hiperkalcemią, hipokaliemią, cukrzycą, a także u pacjentów w podeszłym wieku oraz u kobiet w ciąży istnieje ryzyko wystąpienia działań niepożądanych po podaniu adrenaliny. Dzieciom o masie ciała poniżej 30 kg nie można podać dawki mniejszej niż 300 mikrogramów adrenaliny z odpowiednią dokładnością ze względu na konstrukcję ampułko-strzykawki. Dlatego też mniejsze dawki mogą być stosowane wyłącznie w sytuacjach zagrażających życiu i pod kontrolą lekarza. Preparat zawiera pirosiarczyn sodu, który może wywołać reakcje alergiczne, w tym również objawy anafilaktyczne i skurcz oskrzeli u osób z nadwrażliwością, szczególnie u osób z astmą w wywiadzie. Pacjentów z tymi schorzeniami należy dokładnie poinformować o okolicznościach, w których mogą stosować preparat. W przypadku wykonywania wstrzykiwań w to samo miejsce może wystąpić martwica, spowodowana zwężeniem naczyń krwionośnych. Przypadkowe wstrzyknięcie do naczyń może spowodować krwotok mózgowy, spowodowany nagłym wzrostem ciśnienia tętniczego krwi. Przypadkowe wstrzyknięcie w rękę lub stopy może wywołać nagłe zmniejszenie przepływu krwi do przylegających tkanek w wyniku zwężenia naczyń. **Działania niepożądane:** Wystąpienie działań niepożądanych zależy od wrażliwości pacjenta na adrenalinę oraz od podanej dawki. Działania niepożądane występujące często, nawet po podaniu małych dawek adrenaliny to: kołatanie serca, tachykardia, nadmierna potliwość, nudności, wymioty, trudności w oddychaniu, bledność, zawroty głowy, osłabienie, drżenie, ból głowy, stan lękowy, pobudliwość nerwowa, niepokój, zimne kończyny. Rzadko odnotowywano omamy, omdlenia, hiperglukemię, hipokaliemię, kwasicę metaboliczną, rozszerzenie źrenic, trudności w oddawaniu moczu z zatrzymaniem moczu wyłącznie, drżenie mięśni. Działania niepożądane, które występowały po zastosowaniu większych dawek adrenaliny lub u osób wrażliwych: zaburzenia rytmu serca (migotanie przedsionków lub zatrzymanie czynności serca), nagły wzrost ciśnienia tętniczego (czasami prowadzący do krwotoku mózgowego) oraz skurcz naczyń (np. skóry, błon śluzowych, nerek). Preparat zawiera pirosiarczyn sodu, który może powodować reakcje alergiczne, w tym reakcje anafilaktyczne lub reakcje zagrażające życiu lub mniej ciężkie napady astmy u osób wrażliwych. **Podmiot odpowiedzialny:** Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A. ul. Karolkowa 22/24, 01-207 Warszawa. www.polfawarszawa.pl. Dodatkowych informacji o leku udziela: Polpharma Biuro Handlowe Sp. z o.o., ul. Bobrowiecka 6, 00-728 Warszawa, tel. +48 22 364 61 00; fax. +48 22 364 61 02. www.polpharma.pl Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu nr 10697 wydane przez MZ. Lek wydawany na podstawie recepty. ChPL z dnia 2008.12.16

**Enarenal (Enalapryli maleas).** **Skład i postać:** Tabletki, 1 tabletkę zawiera odpowiednio 5 mg, 10 mg lub 20 mg enalaprylu maleinianu. **Wskazania:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Leczenie objawowej niewydolności serca. Zapobieganie objawowej niewydolności serca u pacjentów z bezobjawowym zaburzeniem czynności (dysfunkcją) lewej komory serca (frakcja wyrzutowa  $\leq 35\%$ ). **Dawkowanie i sposób podawania:** Pokarm nie wpływa na wchłanianie enalaprylu. Dawkę produktu leczniczego należy dostosować indywidualnie do potrzeb pacjenta oraz zależnie od uzyskanych wartości ciśnienia tętniczego. Nadciśnienie tętnicze: W zależności od stopnia nadciśnienia tętniczego oraz stanu pacjenta (patrz poniżej) dawka początkowa produktu leczniczego wynosi od 5 do maksymalnie 20 mg. Produkt podaje się raz na dobę. W nadciśnieniu tętniczym łagodnym, zalecana dawka początkowa wynosi od 5 do 10 mg. U pacjentów ze zwiększoną aktywnością układu renina-angiotensyna-aldosteron (np. pacjenci z nadciśnieniem tętniczym naczyniowo-nerkowym, niedoborem soli i (lub) płynów, niewyrównaną niewydolnością serca lub ciężkim nadciśnieniem tętniczym) może wystąpić nasilone obniżenie ciśnienia tętniczego po podaniu dawki początkowej. U tych pacjentów zaleca się zastosowanie dawki początkowej 5 mg lub mniejszej, a leczenie należy rozpocząć pod nadzorem lekarza. Wcześniejsze stosowanie dużych dawek leków moczopędnych może powodować niedobór płynów i ryzyko wystąpienia niedociśnienia tętniczego na początku leczenia enalaprylem. U tych pacjentów zaleca się dawkę początkową 5 mg lub mniejszą. Jeżeli jest to możliwe należy przerwać stosowanie leku moczopędnego 2 - 3 dni przed rozpoczęciem leczenia produktem Enarenal. Należy kontrolować czynność nerek i stężenie potasu w surowicy. Zazwyczaj stosowana dawka podtrzymująca wynosi 20 mg na dobę. Maksymalna dawka podtrzymująca wynosi 40 mg na dobę. Niewydolność serca / bezobjawowe zaburzenie czynności (dysfunkcja) lewej komory serca: W leczeniu objawowej niewydolności serca, Enarenal stosuje się w skojarzeniu z lekami moczopędnymi oraz, w razie potrzeby, z glikozydami naporstnicy lub  $\beta$ -adrenolitykami. Dawka początkowa produktu Enarenal u pacjentów z objawową niewydolnością serca lub bezobjawowymi zaburzeniami czynności lewej komory serca wynosi 2,5 mg; należy ją podawać pod ścisłym nadzorem lekarza w celu ustalenia wpływu na ciśnienie tętnicze na początku leczenia. Jeśli po rozpoczęciu leczenia niewydolności serca produktem Enarenal nie występuje objawowe niedociśnienie lub gdy zostało ono wyrównane, dawkę enalaprylu należy zwiększać stopniowo do zazwyczaj stosowanej dawki podtrzymującej 20 mg, podawanej w dawce pojedynczej lub w dwóch dawkach podzielonych, w zależności od tolerancji produktu przez pacjenta. Zaleca

się, aby dostosowywanie dawki odbywało się w okresie 2 do 4 tygodni. Maksymalna dawka wynosi 40 mg na dobę, podawana w dwóch dawkach podzielonych. Tydzień 1: **1 – 3 dzień:** 2,5 mg/dobę (Należy zachować ostrożność u pacjentów z zaburzeniami czynności nerek lub przyjmujących leki moczopędne) w dawce pojedynczej; **4 – 7 dzień:** 5 mg/dobę w dwóch dawkach podzielonych. Tydzień 2: 10 mg/dobę w dawce pojedynczej lub w dwóch dawkach podzielonych. Tydzień 3 i 4: 20 mg/dobę w dawce pojedynczej lub w dwóch dawkach podzielonych. Ponieważ opisywano występowanie niedociśnienia oraz (rzadziej) niewydolności nerek w jego następstwie, przed rozpoczęciem jak i w trakcie leczenia produktem Enarenal, należy monitorować ciśnienie tętnicze oraz czynność nerek. O ile to możliwe, przed rozpoczęciem leczenia produktem Enarenal należy zmniejszyć dawkę stosowanych leków moczopędnych. Wystąpienie niedociśnienia po podaniu pierwszej dawki produktu Enarenal nie przesądza, że wystąpi ono ponownie podczas przewlekłego stosowania i nie wyklucza dalszego stosowania produktu. W tym przypadku również należy kontrolować stężenie potasu w surowicy oraz czynność nerek. Dawkowanie u pacjentów z niewydolnością nerek: Zazwyczaj należy wydłużyć odstępy pomiędzy kolejnymi dawkami i (lub) zmniejszyć dawkę. Klirens kreatyniny (KK) ml/min:  $30 < KK < 80$  ml/min – dawka początkowa: 5- 10 mg/ dobę;  $10 < KK \leq 30$  ml/min – 2,5 mg/ dobę;  $KK \leq 10$  ml/min – 2,5 mg/ dobę w dniach dializy. Enalaprylat jest usuwany podczas dializy. Dawkę produktu w dniach pomiędzy zabiegami dializy należy dostosować do wartości ciśnienia tętniczego. Stosowanie u pacjentów w podeszłym wieku: Dawkę należy dostosować w zależności od stopnia wydolności nerek pacjenta. Dzieci i młodzież: Doświadczenie z badań klinicznych dotyczących stosowania enalaprylu u dzieci z nadciśnieniem tętniczym jest ograniczone. W przypadku dzieci, które mogą połykać tabletki, dawkę należy określić indywidualnie w zależności od stanu pacjenta oraz uzyskanych wartości ciśnienia tętniczego. Zalecana dawka początkowa u dzieci o masie ciała od 20 kg do  $< 50$  kg wynosi 2,5 mg, a u pacjentów z masą ciała  $\geq 50$  kg – 5 mg. Enarenal stosuje się raz na dobę. W zależności od potrzeb można zwiększyć stosowaną dawkę maksymalnie do 20 mg na dobę u pacjentów o masie ciała od 20 kg do  $< 50$  kg oraz 40 mg u pacjentów o masie ciała  $\geq 50$  kg. Ze względu na brak odpowiednich danych nie zaleca się podawania enalaprylu noworodkom oraz dzieciom i młodzieży z współczynnikami przesączania kłębuszkowego (GFR)  $< 30$  ml/min/1,73 m<sup>2</sup>. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na enalapryl, na którąkolwiek substancję pomocniczą lub na inny inhibitor konwertazy angiotensyny (ACE). Obrzęk naczynioruchowy w wywiadzie, związany z wcześniejszym leczeniem inhibitorem ACE. Dziedziczny lub idiopatyczny obrzęk naczynioruchowy. Drugi i trzeci trymestr ciąży. **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:** Niedociśnienie tętnicze objawowe: U pacjentów z niepowikłanym nadciśnieniem tętniczym objawowe niedociśnienie występuje rzadko. U pacjentów z nadciśnieniem tętniczym, otrzymujących produkt leczniczy Enarenal, ryzyko wystąpienia niedociśnienia objawowego jest większe w przypadku niedoboru płynów, np. na skutek stosowania leków moczopędnych, diety z ograniczeniem soli, dializoterapii, występowania biegunki lub wymiotów. Objawowe niedociśnienie obserwowano również u pacjentów z niewydolnością serca, z lub bez współistniejącej niewydolności nerek. Jego wystąpienie jest najbardziej prawdopodobne u pacjentów z bardziej nasiloną niewydolnością serca, stosujących duże dawki diuretyków pętlowych, w przypadku hiponatremii lub zaburzeń czynności nerek. U tych pacjentów leczenie należy rozpocząć pod nadzorem oraz zapewnić ścisłą kontrolę podczas każdej zmiany dawki enalaprylu i (lub) leku moczopędnego. Jeżeli to możliwe zaleca się tymczasowe przerwanie stosowania leku moczopędnego. Powyższe uwagi dotyczą również pacjentów z chorobą niedokrwienną serca lub chorobami naczyń mózgowych, u których nadmierne obniżenie ciśnienia tętniczego może spowodować wystąpienie zawału mięśnia sercowego lub udaru mózgu. W przypadku wystąpienia niedociśnienia, należy ułożyć pacjenta w pozycji poziomej z uniesionymi nogami i w razie konieczności podać dożylnie sól fizjologiczną. Przemijające niedociśnienie nie jest przeciwwskazaniem do podawania kolejnych dawek produktu po uzyskaniu normalizacji ciśnienia tętniczego poprzez zwiększenie objętości płynów. U niektórych pacjentów z niewydolnością serca i prawidłowym lub niskim ciśnieniem tętniczym, Enarenal może nadmiernie obniżyć ciśnienie tętnicze. Działanie to można przewidzieć i zazwyczaj nie stanowi przeciwwskazania do kontynuowania leczenia. Jeżeli wystąpią objawy niedociśnienia tętniczego, może być konieczne zmniejszenie dawki lub odstawienie leku moczopędnego i (lub) produktu Enarenal. Zwężenie zastawki aorty lub zastawki dwudzielnej / kardiomiopatia przerostowa: Podobnie jak w przypadku innych leków rozszerzających naczynia krwionośne, należy zachować ostrożność podczas stosowania enalaprylu u pacjentów ze zwężeniem zastawki aorty lub innym zwężeniem drogi odpływu krwi z lewej komory. Nie należy stosować enalaprylu w przypadku wstrząsu kardiogenego oraz zwężenia istotnego pod względem hemodynamicznym. Zaburzenia czynności nerek: W przypadku zaburzenia czynności nerek (klirens kreatyniny  $< 80$  ml/min) dawkę początkową należy dostosować według klirensu kreatyniny, a następnie w zależności od reakcji pacjenta na lek. U tych pacjentów należy rutynowo oznaczać stężenie potasu oraz kreatyniny w osoczu. Podczas stosowania enalaprylu zgłaszano występowanie niewydolności nerek, zwłaszcza u pacjentów z ciężką niewydolnością serca lub wcześniej występującą chorobą nerek, w tym zwężeniem tętnicy nerkowej. W przypadku szybkiego rozpoznania i odpowiedniego leczenia, niewydolność nerek związana ze stosowaniem enalaprylu jest zazwyczaj przemijająca. U niektórych pacjentów z nadciśnieniem tętniczym, bez uprzednio rozpoznanej choroby nerek, obserwowano zwiększenie stężenia mocznika i kreatyniny we krwi, jeśli enalapryl był stosowany jednocześnie z lekiem moczopędnym. Może być konieczne zmniejszenie dawki produktu Enarenal i (lub) przerwanie stosowania leku moczopędnego. W takim przypadku istnieje zwiększone prawdopodobieństwo występowania zwężenia tętnicy nerkowej. Nadciśnienie naczyniowo-nerkowe: U pacjentów z obustronnym zwężeniem tętnic nerkowych lub zwężeniem tętnicy nerkowej jedynej czynnej nerki, leczonych inhibitorami ACE, istnieje zwiększone ryzyko wystąpienia niedociśnienia tętniczego i niewydolności nerek. Zaburzenia czynności nerek mogą wyrażać się tylko niewielkimi zmianami stężenia kreatyniny w surowicy. U tych pacjentów leczenie należy rozpocząć pod ścisłą kontrolą lekarską, od bardzo małych dawek, bardzo ostrożnie zwiększać dawki i kontrolować czynność nerek. Przeszczepienie nerki: Brak doświadczenia dotyczącego stosowania enalaprylu u pacjentów po niedawno przebyłym przeszczepieniu nerki, dlatego u tych pacjentów nie zaleca się stosowania enalaprylu. Niewydolność wątroby: W rzadkich przypadkach stosowanie inhibitorów ACE wiązało się z występowaniem zespołu, który rozpoczyna się od żółtaczki cholestatycznej lub zapalenia wątroby i postępuje do piorunującej martwicy wątroby i (niekiedy) do zgonu. Mechanizm tego zespołu nie jest znany. U pacjentów leczonych inhibitorami ACE, u których wystąpi żółtaczka lub znacznie zwiększona aktywność enzymów wątrobowych, należy przerwać stosowanie inhibitorów ACE oraz rozpocząć odpowiednie leczenie. Neutropenia / agranulocytoza: Neutropenia lub agranulocytoza, małopłytkowość i niedokrwistość były obserwowane u pacjentów leczonych inhibitorami ACE. U pacjentów z prawidłową czynnością nerek i bez innych czynników ryzyka, neutropenia występowała rzadko. Enalapryl należy stosować ze szczególną ostrożnością u pacjentów z kolagenozami, otrzymujących leki immunosupresyjne, allopurynol lub prokainamid bądź w przypadku współistnienia tych czynników, szczególnie, gdy wcześniej występowało zaburzenie czynności nerek. U niektórych pacjentów z tej grupy rozwijały się ciężkie zakażenia, które w nielicznych przypadkach nie reagowały na intensywne leczenie antybiotykami. Jeśli enalapryl jest stosowany u tych pacjentów, zaleca się okresową kontrolę liczby krwinek białych, a pacjentów należy poinformować, aby zgłaszali wszelkie objawy zakażenia. Nadwrażliwość / obrzęk naczynioruchowy: Obserwowano przypadki występowania obrzęku naczynioruchowego twarzy, kończyn, warg, języka, głośni i (lub) krtani u pacjentów leczonych inhibitorami ACE, w tym enalaprylem. Obrzęk naczynioruchowy może wystąpić w dowolnym momencie leczenia. W razie wystąpienia powyższych objawów należy natychmiast przerwać stosowanie enalaprylu i odpowiednio monitorować pacjenta, aż do całkowitego ustąpienia objawów. Nawet w przypadkach, gdy obrzęk dotyczy jedynie języka, bez towarzyszących zaburzeń oddychania, konieczna może być dłuższa obserwacja, ponieważ podanie leków przeciwhistaminowych i kortykosteroidów może nie być wystarczające. Bardzo rzadko opisywano zgony spowodowane obrzękiem naczynioruchowym krtani lub języka. U pacjentów z obrzękiem języka, głośni lub krtani częściej stwierdza się niedrożność dróg oddechowych, szczególnie, gdy wcześniej przebyli zabieg chirurgiczny w obrębie dróg oddechowych. Jeśli wystąpi obrzęk języka, głośni lub krtani, mogący spowodować niedrożność dróg oddechowych, należy niezwłocznie rozpocząć



właściwe leczenie, polegające m.in. na podskórnym podaniu roztworu adrenaliny 1:1000 (0,3 ml do 0,5 ml) i (lub) utrzymaniu drożności dróg oddechowych. Obrzęk naczynioruchowy częściej występuje u pacjentów rasy czarnej stosujących inhibitory ACE niż u przedstawicieli innych ras. U pacjentów z obrzękiem naczynioruchowym w wywiadzie, niezwiązanym z leczeniem inhibitorem ACE, występuje zwiększone ryzyko pojawienia się obrzęku naczynioruchowego podczas stosowania inhibitora ACE. Reakcje rzekomoanafilaktyczne podczas odczulania jadem owadów błonkoskrzydłych: W rzadkich przypadkach u pacjentów leczonych inhibitorami ACE dochodziło do groźnych dla życia reakcji rzekomoanafilaktycznych podczas odczulania jadem owadów błonkoskrzydłych (np. jad pszczoł i os). Reakcji tych można uniknąć poprzez czasowe przerwanie stosowania inhibitora ACE przed każdym odczulaniem. Reakcje rzekomoanafilaktyczne podczas aferezy LDL: W rzadkich przypadkach u pacjentów otrzymujących inhibitory ACE dochodziło do groźnych dla życia reakcji rzekomoanafilaktycznych podczas aferezy LDL (lipoprotein o małej gęstości) z zastosowaniem siarczanu dekstranu. Reakcji tych można uniknąć, poprzez czasowe przerwanie stosowania inhibitorów ACE przed każdą aferezą. Pacjenci poddawani hemodializie: U pacjentów leczonych inhibitorami ACE, poddawanych dializoterapii z zastosowaniem błon o dużej przepuszczalności (np. AN 69), występowały reakcje rzekomoanafilaktyczne. U tych pacjentów należy rozważyć użycie błon dializacyjnych innego typu lub leku przeciwnadciśnieniowego z innej grupy. Hipoglikemia: Należy poinformować pacjentów z cukrzycą, leczonych doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną, u których rozpoczyna się podawanie inhibitora ACE, o konieczności ścisłej kontroli stężenia glukozy we krwi, zwłaszcza w pierwszym miesiącu leczenia skojarzonego. Kaszel: Podczas stosowania inhibitorów ACE może wystąpić suchy, uporczywy kaszel, który ustępuje po zaprzestaniu leczenia. W rozpoznaniu różnicowym kaszlu należy brać pod uwagę kaszel wywołany stosowaniem inhibitorów ACE. Zabiegi chirurgiczne / znieczulenie: U pacjentów poddawanych zabiegom chirurgicznym lub znieczuleniu za pomocą preparatów powodujących niedociśnienie tętnicze, enalapryl hamuje wytwarzanie angiotensyny II, w odpowiedzi na kompensacyjne uwalnianie reniny. Niedociśnienie tętnicze spowodowane tym mechanizmem można skorygować przez zwiększenie objętości krwi krążącej. Hiperkaliemia: U niektórych pacjentów leczonych inhibitorami ACE, w tym enalaprylem, obserwowano zwiększenie stężenia potasu w surowicy. Czynniki ryzyka wystąpienia hiperkaliemii to: niewydolność nerek, pogorszenie czynności nerek, wiek powyżej 70 lat, cukrzyca, współistniejące zaburzenia, zwłaszcza odwodnienie, ostre niewyrównanie niewydolności serca, kwasica metaboliczna, jednoczesne stosowanie leków moczopędnych oszczędzających potas (np. spironolakton, eplerenon, triamteren lub amilorid), suplementów potasu lub zamienników soli zawierających potas, a także przyjmowanie innych leków powodujących zwiększenie stężenia potasu w surowicy (np. heparyny). Stosowanie suplementów potasu, leków moczopędnych oszczędzających potas lub zamienników soli zawierających potas, zwłaszcza u pacjentów z zaburzeniem czynności nerek może prowadzić do znacznego zwiększenia stężenia potasu w surowicy. Hiperkaliemia może powodować ciężkie, czasem zakończone zgonem, zaburzenia rytmu serca. Jeżeli zachodzi konieczność jednoczesnego stosowania enalaprylu z którymkolwiek z powyższych wymienionych produktów, należy zachować ostrożność i często oznaczać stężenie potasu w surowicy. Lit: Stosowanie soli litu jednocześnie z enalaprylem nie jest zalecane. Laktoza: Produkt leczniczy Enarenal zawiera laktozę jednowodną. Nie należy go stosować u pacjentów z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją galaktozy, niedoborem laktazy typu Lapp lub zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy. Dzieci i młodzież: Doświadczenie dotyczące skuteczności i bezpieczeństwa stosowania u dzieci w wieku powyżej 6 lat z nadciśnieniem tętniczym jest ograniczone, natomiast brak doświadczenia ze stosowaniem leku w innych wskazaniach. Są dostępne nieliczne dane dotyczące farmakokinetyki u dzieci w wieku powyżej 2 miesięcy. Nie zaleca się stosowania produktu Enarenal u dzieci w innych wskazaniach niż nadciśnienie tętnicze. Ze względu na brak odpowiednich danych nie zaleca się podawania produktu Enarenal noworodkom oraz dzieciom i młodzieży ze wskazaniami przesączania kłębuszkowego (GFR) <30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>. Ciąża i laktacja: Leczenia inhibitorami ACE nie należy rozpoczynać w czasie ciąży. U pacjentek planujących ciążę należy zastosować inne leczenie przeciwnadciśnieniowe o potwierdzonym profilu bezpieczeństwa stosowania w ciąży, chyba, że dalsze leczenie inhibitorami ACE uważa się za niezbędne. W przypadku rozpoznania ciąży, należy natychmiast przerwać leczenie inhibitorami ACE oraz zastosować leczenie alternatywne, jeżeli jest to konieczne. Nie zaleca się podawania enalaprylu w czasie karmienia piersią. Różnice etniczne: Podobnie jak inne inhibitory ACE, enalapryl jest wyraźnie mniej skuteczny w obniżeniu ciśnienia tętniczego u pacjentów rasy czarnej niż u pacjentów innych ras, prawdopodobnie z powodu częstszego występowania małej aktywności reniny w osoczu w populacji pacjentów rasy czarnej z nadciśnieniem tętniczym. **Działania niepożądane:** Zaburzenia krwi i układu chłonnego: Niezbyt często: niedokrwistość (w tym niedokrwistość aplastyczna i hemolityczna); Rzadko: neutropenia, zmniejszenie stężenia hemoglobiny, zmniejszenie wartości hematokrytu, małopłytkowość, agranulocytoza, zahamowanie czynności szpiku kostnego, pancytopenia, uogólnione powiększenie węzłów chłonnych, choroby autoimmunologiczne. Zaburzenia endokrynologiczne: Nieznana: zespół nieprawidłowego wydzielania hormonu antydiuretycznego (SIADH). Zaburzenia metabolizmu i odżywiania: Niezbyt często: hipoglikemia. Zaburzenia układu nerwowego i zaburzenia psychiczne: Często: bóle głowy, depresja; Niezbyt często: dezorientacja, senność, bezsennność, nerwowość, parestezje, zawroty głowy pochodzenia obwodowego; Rzadko: niezwykle marzenia sennie, zaburzenia snu. Zaburzenia oka: Bardzo często: nieostre widzenie. Zaburzenia serca i zaburzenia naczyniowe: Bardzo często: zawroty głowy pochodzenia ośrodkowego; Często: niedociśnienie (w tym niedociśnienie ortostatyczne), omdlenie, ból w klatce piersiowej, zaburzenia rytmu serca, dławica piersiowa, tachykardia; Niezbyt często: niedociśnienie ortostatyczne, kołatanie serca, zawał mięśnia sercowego lub incydent naczyniowo-mózgowy (częstości występowania w badaniach klinicznych były porównywalne zarówno w grupie placebo jak i grupie otrzymującej substancję czynną.), prawdopodobnie wtórny do nadmiernego obniżenia ciśnienia tętniczego u pacjentów z grupy dużego ryzyka; Rzadko: objaw Raynauda. Zaburzenia układu oddechowego, klatki piersiowej i śródpiersia: Bardzo często: kaszel; Często: duszność; Niezbyt często: wydzielina z nosa, ból gardła i chrypka, skurcz oskrzeli / astma; Rzadko: nacieki w płucach, zapalenie błony śluzowej nosa, alergiczne zapalenie pęcherzyków płucnych / eozynofilowe zapalenie płuc. Zaburzenia żołądka i jelit: Bardzo często: nudności; Często: biegunka, ból brzucha, zaburzenia smaku; Niezbyt często: niedrożność jelit, zapalenie trzustki, wymioty, niestrawność, zaparcie, brak łaknienia, podrażnienie żołądka, suchość błony śluzowej jamy ustnej, wrzód trawienny; Rzadko: zapalenie / owrzodzenie (afty) jamy ustnej, zapalenie języka; Bardzo rzadko: obrzęk naczynioruchowy jelit. Zaburzenia wątroby i dróg żółciowych: Rzadko: niewydolność wątroby, zapalenie wątroby (wątrobowokomórkowe lub cholestatyczne), zapalenie wątroby, w tym martwica, zastój żółci (w tym żółtaczką). Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej: Często: wysypka, nadwrażliwość / obrzęk naczynioruchowy; obserwowano obrzęk naczynioruchowy twarzy, kończyn, warg, języka, głośni i (lub) krtani; Niezbyt często: nadmierne pocenie się, świąd, pokrzywka, wypadanie włosów; Rzadko: rumień wielopostaciowy, zespół Stevensa-Johnsona, złuszczone zapalenie skóry, toksyczne martwicze oddzielanie się naskórka, pęcherzyca, erytrodermia. Opisano również zespół, który może obejmować niektóre lub wszystkie spośród następujących objawów: gorączka, zapalenie błon surowiczych, zapalenie naczyń, ból / zapalenie mięśni, ból / zapalenie stawów, dodatnie miano przeciwciał przeciwjądrowych, przyspieszone OB, eozynofilia i leukocytoza. Może wystąpić wysypka, nadwrażliwość na światło i inne objawy skóry; Zaburzenia nerek i dróg moczowych: Niezbyt często: zaburzenia nerek, niewydolność nerek, białkomocz; Rzadko: skąpomocz. Zaburzenia układu rozrodczego i piersi: Niezbyt często: impotencja; Rzadko: ginekomastia. Zaburzenia ogólne i stany w miejscu podania: Bardzo często: osłabienie; Często: uczucie zmęczenia; Niezbyt często: kurcze mięśni, zaczerwienienie twarzy, szum uszny, złe samopoczucie, gorączka. Badania diagnostyczne: Często: hiperkaliemia, zwiększenie stężenia kreatyniny w surowicy. Niezbyt często: zwiększenie stężenia mocznika we krwi, hiponatremia. Rzadko: zwiększenie aktywności enzymów wątrobowych, zwiększenie stężenia bilirubiny w surowicy. Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych: Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego

personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzanym działaniom niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. **Podmiot odpowiedzialny:** ZF Polpharma S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu: Enarenal 5 mg, 10 mg lub 20 mg odpowiednio: R/0149, R/0150 i R/0208 wydane przez MR. Dodatkowych informacji o leku udziela: Polpharma Biuro Handlowe Sp. z o.o., ul. Bobrowiecka 6, 00-728 Warszawa, tel. +48 22 364 61 00; fax. +48 22 364 61 02. [www.polpharma.pl](http://www.polpharma.pl). Lek wydawany na podstawie recepty. Cena urzędowa detaliczna leku dla dawki 5 mg opak. 30 tabl. i opak. 60 tabl. wynosi odpowiednio 3,89 PLN i 7,23 PLN. Kwota dopłaty dla pacjenta wynosi odpowiednio 3,89 PLN i 4,80 PLN. Cena urzędowa detaliczna leku dla dawki 10 mg opak. 30 tabl. i opak. 60 tabl. wynosi odpowiednio 6,12 PLN i 11,77 PLN. Kwota dopłaty dla pacjenta wynosi odpowiednio 3,69 PLN i 6,92 PLN. Cena urzędowa detaliczna leku dla dawki 20 mg opak. 30 tabl. i opak. 60 tabl. wynosi odpowiednio 11,25 PLN i 20,12 PLN. Kwota dopłaty dla pacjenta wynosi odpowiednio 6,40 PLN i 12,80 PLN. ChPL z dnia 17.04.2014 r.

**Loperamid WZF** (*Loperamidi hydrochloridum*). **Skład i postać:** Tabletki; 1 tabletkę zawiera 2 mg loperamidu chlorowodoru. Substancja pomocnicza o znanym działaniu: każda tabletkę zawiera 100 mg laktozy jednowodnej. **Wskazania:** Loperamid WZF jest wskazany w objawowym leczeniu ostrej i przewlekłej biegunki. U pacjentów z wytworzoną przetoką jelita krętego Loperamid WZF może być stosowany w celu zmniejszenia liczby i objętości stolców oraz zwiększenia ich konsystencji. Loperamid WZF jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i powyżej. **Dawkowanie i sposób podawania:** Dorośli i dzieci w wieku 6 lat i powyżej: Ostra biegunka: początkowa dawka - 2 tabletki (4 mg) dla dorosłych i 1 tabletkę (2 mg) dla dzieci; a następnie 1 tabletkę (2 mg) po każdym kolejnym wolnym stolcu; Przewlekła biegunka: początkowa dawka wynosi 2 tabletki (4 mg) na dobę dla dorosłych i 1 tabletkę (2 mg) na dobę dla dzieci; tę początkową dawkę należy zmodyfikować aż do momentu uzyskania od 1 do 2 normalnych stolców na dobę, co zazwyczaj osiąga się poprzez stosowanie dawki podtrzymującej wynoszącej od 1 do 6 tabletek (od 2 do 12 mg) na dobę; Dawka maksymalna w ostrej i przewlekłej biegunce wynosi 8 tabletek (16 mg) na dobę dla dorosłych; u dzieci dawka produktu musi być dostosowana do masy ciała (3 tabletki/20 kg mc./dobę). Osoby w podeszłym wieku: U osób w podeszłym wieku nie jest konieczna modyfikacja dawkowania. Pacjenci z zaburzeniami czynności nerek: U pacjentów z zaburzeniami czynności nerek nie jest konieczna modyfikacja dawkowania. Pacjenci z zaburzeniami czynności wątroby: Pomimo, że brak jest danych dotyczących farmakokinetyki leku u pacjentów z zaburzeniami czynności wątroby, w tej grupie pacjentów Loperamid WZF należy stosować ostrożnie z powodu zmniejszenia metabolizmu związanego z efektem pierwszego przejścia przez wątrobę. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na loperamid chlorowodorek lub na którąkolwiek substancję pomocniczą. Loperamid WZF nie jest przeznaczony do leczenia dzieci w wieku poniżej 6 lat. Produktu Loperamid WZF nie należy stosować jako leczenia zasadniczego: u pacjentów z ostrą czerwonką, która charakteryzuje się obecnością krwi w kale i wysoką gorączką; u pacjentów z ostrym rzutem wrzodziejącego zapalenia jelita grubego; u pacjentów z bakteryjnym zapaleniem jelita cienkiego i okrężnicy spowodowanym chorobotwórczymi bakteriami z rodzaju *Salmonella*, *Shigella* i *Campylobacter*; u pacjentów z rzekomobłoniastym zapaleniem jelit, związanym z podawaniem antybiotyków o szerokim spektrum działania. Ogólnie, produktu Loperamid WZF nie należy stosować w przypadkach, w których powinno się unikać zwolnienia perystaltyki jelit, z powodu możliwego ryzyka wystąpienia ciężkich powikłań, w tym niedrożności jelit, okrężnicy obrzmiałej (*megacolon*) i toksycznego rozszerzenia okrężnicy (*megacolon toxicum*). Leczenie produktem Loperamid WZF należy natychmiast przerwać w przypadku wystąpienia zaparcia, wzdęcia brzucha lub niedrożności jelit. Leczenie biegunki produktem Loperamid WZF jest leczeniem wyłącznie objawowym. W każdym przypadku, w którym możliwe jest ustalenie etiologii, gdy jest to uzasadnione (lub wskazane) należy zastosować leczenie przyczynowe. **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:** U pacjentów z biegunką, zwłaszcza u dzieci, może dojść do utraty płynów i elektrolitów. W tych przypadkach postępowaniem z wyboru jest uzupełnianie odpowiednich ilości płynów i elektrolitów. Ponieważ długotrwała biegunka może być objawem poważniejszych chorób, nie należy stosować loperamidu długotrwale, dopóki przyczyna biegunki nie zostanie ustalona. Jeżeli po podaniu leku w ostrej biegunce, w ciągu 48 godzin nie obserwuje się poprawy stanu klinicznego pacjenta, podawanie produktu Loperamid WZF należy przerwać i pacjent powinien skonsultować się z lekarzem. Produkt należy stosować ostrożnie u pacjentów z zaburzeniami czynności wątroby, ponieważ może to powodować względne przedawkowanie, prowadzące do działania toksycznego na ośrodkowy układ nerwowy. Pacjentów z zaburzeniami czynności wątroby należy uważnie obserwować, czy nie występują u nich objawy toksyczności ze strony ośrodkowego układu nerwowego. U pacjentów z AIDS leczonych z powodu biegunki loperamidem, należy przerwać podawanie produktu przy pierwszych objawach wzdęcia brzucha. Istnieją pojedyncze doniesienia o przypadkach wystąpienia toksycznego rozszerzeniu okrężnicy podczas stosowania loperamidu u pacjentów z AIDS z zakaźnym zapaleniem okrężnicy wywołanym zarówno przez bakterie jak i wirusy. Ponieważ większość leku jest metabolizowana w wątrobie, a metabolity lub lek w postaci niezmiennionej są wydalane z kałem, nie ma konieczności modyfikacji dawkowania u pacjentów z zaburzeniami czynności nerek. Ze względu na zawartość laktozy, produkt nie powinien być stosowany u pacjentów z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją galaktozy, niedoborem laktazy typu Lappa lub zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy. **Działania niepożądane:** Wiele zdarzeń niepożądanych związanych ze stosowaniem loperamidu są częstymi objawami zespołów biegunkowych (dyskomfort i ból w jamie brzusznej, nudności, wymioty, suchość w jamie ustnej, zmęczenie, senność, zawroty głowy, zaparcie, wzdęcia z oddawaniem wiatrów). Często objawy te trudno jest odróżnić od działań niepożądanych stosowanego leku. Poniżej przedstawiono działania niepożądane związane ze stosowaniem loperamidu: [bardzo rzadko (<1/10 000)]. Zaburzenia psychiczne: bardzo rzadko: senność. Zaburzenia układu nerwowego: bardzo rzadko: zawroty głowy. Zaburzenia żołądka i jelit: bardzo rzadko: ból brzucha, niedrożność jelit, wzdęcia brzucha, nudności, zaparcia, wymioty, rozszerzenie okrężnicy (*megacolon*), w tym toksyczne rozszerzenie okrężnicy (*megacolon toxicum*), wzdęcia z oddawaniem wiatrów i niestrawność. Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej: bardzo rzadko: wysypka, pokrzywka i świąd. Pojedyncze przypadki obrzęku naczyńioruchowego, wysypki pęcherzowej, w tym zespołu Stevensa i Johnsona, rumienia wielopostaciowego i martwicy toksyczno-rozplywnej naskórka. Zaburzenia nerek i dróg moczowych: bardzo rzadko: pojedyncze przypadki zatrzymania moczu. Zaburzenia ogólne i stany w miejscu podania: bardzo rzadko: pojedyncze przypadki reakcji alergicznych, niekiedy ciężkie reakcje nadwrażliwości, w tym wstrząs anafilaktyczny i reakcje przypominające anafilaksję. **Podmiot odpowiedzialny:** WZF Polfa S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu nr R/0382 wydane przez MZ. Dodatkowych informacji o leku udziela: Polpharma Biuro Handlowe Sp. z o.o., ul. Bobrowiecka 6, 00-728 Warszawa, tel. +48 22 364 61 00, fax. +48 22 364 61 02. [www.polpharma.pl](http://www.polpharma.pl) Lek wydawany na podstawie recepty. Cena urzędowa detaliczna leku Loperamid WZF wynosi: 7,56 PLN. Kwota dopłaty pacjenta wynosi: 3,78 PLN. ChPL: 2014.07.28

**Metronidazol Polpharma** (*Metronidazolium*). **Skład i postać:** 1 tabletkę zawiera 250 mg metronidazolu. **Wskazania:** Leczenie zakażeń bakteriami beztlenowymi z rodzaju *Bacteroides*, *Fusobacterium*, *Clostridium*, *Eubacterium*, ziarniaki beztlenowe i *Gardnerella vaginalis*, a także pierwotniakami *Trichomonas*, *Entamoeba histolytica*, *Giardia lamblia* i *Balantidium*. Zapobieganie zakażeniom pooperacyjnym spowodowanych bakteriami beztlenowymi, szczególnie gatunkami z rodzaju *Bacteroides* i



Streptococcus. Lecznico w zakażeniach spowodowanych bakteriami beztlenowymi (posocznica, bakteremia, zapalenie otrzewnej, ropień mózgu, zapalenie płuc, zapalenie szpiku, gorączka połogowa, ropień w obrębie miednicy mniejszej, zapalenie przymacicza, zakażenia ran po zabiegach chirurgicznych). Rzęsistkowica układu moczowo-płciowego zarówno u kobiet jak i u mężczyzn. Bakteryjne zapalenie pochwy. Pełzakowica (ameboza). Giardioza (lamblioza). Ostre wrzodziejące zapalenie dziąseł. Ostre zakażenia okołozębowe. Owrzodzenia kończyn dolnych i odleżyny (zakażenia bakteriami beztlenowymi). W skojarzeniu z innymi zalecanymi lekami w leczeniu wrzodu trawiennego z jednoczesnym zakażeniem *Helicobacter pylori*. **Dawkowanie i sposób podawania:** Zwykle zaleca się następujące dawkowanie, doustnie: Zapobieganie zakażeniom wywołanym przez bakterie beztlenowe. Dorośli i dzieci powyżej 12 lat: początkowo 1 g (4 tabletki 250 mg) w dawce jednorazowej, następnie po 1 tabletkę 250 mg 3 razy na dobę w czasie lub po posiłkach, do czasu głodówki przedoperacyjnej. Dzieci od 5 do 12 lat: 125 mg co 8 godzin przez 2 doby. Niemowlęta i dzieci do 5 lat: 5 mg/kg masy ciała co 8 godzin przez 2 doby. Zakażenia bakteriami beztlenowymi. Lecznico metronidazol można stosować jako jedyny lek lub łącznie z innymi preparatami przeciwbakteryjnymi. Przeciętny okres leczenia nie powinien trwać dłużej niż 7 dni. Dorośli i dzieci powyżej 12 lat: 1 - 2 tabletki 250 mg 3 razy na dobę w czasie lub po posiłkach. Niemowlęta i dzieci do 12 lat: 7,5 mg/kg masy ciała 3 razy na dobę w czasie lub po posiłkach. Rzęsistkowica. Uwaga: leczenie przeprowadza się równocześnie u obojga partnerów seksualnych. Kobiety: 2 razy na dobę 250 mg (1 tabletkę 250 mg) rano i wieczorem w czasie posiłku przez 10 dni lub 750 mg rano i 1250 mg wieczorem przez 2 dni bądź 2 g w pojedynczej jednorazowej dawce. Mężczyźni: przeciętnie 2 razy na dobę 250 mg (1 tabletkę 250 mg) rano i wieczorem w czasie posiłku przez 10 dni lub 750 mg rano i 1250 mg wieczorem przez 2 dni, bądź 2 g w pojedynczej jednorazowej dawce. Dzieci: 35 - 50 mg/kg mc/dobę, w trzech dawkach podzielonych, przez 10 dni. Bakteryjne zapalenie pochwy. Dorośli: 500 mg (2 tabletki 250 mg) rano i wieczorem przez 7 dni lub 2 g jednorazowo. Pełzakowica (ameboza). Dorośli: 750 mg (3 tabletki 250 mg) 3 razy na dobę przez 5-10 dni. Dzieci: 35 - 50 mg/kg mc/dobę, w trzech dawkach podzielonych, przez 5-10 dni. Giardioza (lamblioza). Dorośli: 250 mg trzy razy na dobę przez 5-7 dni lub 2 g raz na dobę przez 3 dni. Dzieci: od 2 do 5 lat: ½ tabletki 250 mg 2 razy na dobę (dawka dobową 250 mg), od 6 do 10 lat: 3 razy na dobę po ½ tabletki 250 mg (375 mg na dobę). Powyżej 10 lat: 2 razy na dobę 1 tabletkę 250 mg (500 mg na dobę). Preparat przyjmuje się rano i wieczorem zazwyczaj przez 5 do 10 dni. Jeśli to konieczne, leczenie można powtórzyć po 4 - 6 tygodniach, o czym decyduje lekarz. Eradykacja *Helicobacter pylori*. Metronidazol powinien być stosowany przez co najmniej 7 dni w skojarzeniu z innymi lekami zalecanymi w leczeniu zakażeń *Helicobacter pylori*. Dorośli: 500 mg (2 tabletki 250 mg) od 2 do 3 razy na dobę przez 7 - 14 dni. Brak specjalnych zaleceń w przypadku stosowania u dzieci. Ostre wrzodziejące zapalenie dziąseł. Dorośli: 250 mg 2 razy na dobę przez 3 dni. Dzieci: 35 - 50 mg/kg mc./dobę, w trzech dawkach podzielonych, przez 3 dni. Ostre zakażenia okołozębowe. Dorośli: 250 mg 2 razy na dobę przez 3-7 dni. Niemowlętom i dzieciom o wadze mniejszej niż 10 kg należy podawać proporcjonalnie mniejsze dawki. Pacjenci w podeszłym wieku; lek powinien być ostrożnie stosowany u pacjentów w podeszłym wieku, szczególnie podczas stosowania w dużych dawkach. Owrzodzenia kończyn dolnych i odleżyny. Dorośli: 500 mg 2 razy na dobę przez 7 dni. Stosowanie u pacjentów z niewydolnością wątroby. Metronidazol jest metabolizowany głównie na drodze utleniania w wątrobie. U pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby metronidazol metabolizowany jest powoli, czego efektem może być kumulowanie się metronidazolu i jego metabolitów w organizmie. Preparat może kumulować się w znacznym stopniu u pacjentów z encefalopatią wątrobową, a osiągnięte wysokie stężenia metronidazolu w osoczu mogą wywołać objawy encefalopatii. Dawkę dobową, którą można podawać raz na dobę, należy zmniejszyć do jednej trzeciej. Stosowanie u pacjentów z niewydolnością nerek. W niewydolności nerek biologiczny okres półtrwania metronidazolu nie zmienia się. Zmniejszenie dawek preparatu nie jest więc konieczne. U pacjentów poddawanych hemodializie metronidazol i jego metabolity są usuwane w ciągu 8 godzin trwania dializy. Natychmiast po dializie, metronidazol należy podać pacjentowi powtórnie. U pacjentów poddawanych dializie otrzewnej przerywanej lub ambulatoryjnej ciągłej nie ma konieczności modyfikacji dawkowania. Stosowanie u pacjentów w podeszłym wieku. Preparat powinien być ostrożnie stosowany u pacjentów w podeszłym wieku, szczególnie podczas stosowania dużych dawek. Sposób użycia: UWAGA! Tabletki można rozkruszyć, aby ułatwić podawanie dzieciom. Preparat można przyjmować niezależnie od posiłków. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na metronidazol, inne składniki preparatu lub inne pochodne 5-nitroimidazolu. Pierwszy trymestr ciąży. **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:** Metronidazol powinien być ostrożnie stosowany u pacjentów z czynną chorobą ośrodkowego układu nerwowego. Pacjenci, u których w czasie terapii wystąpiły zaburzenia neurologiczne (drgawienie, mrowienie kończyn lub drgawki), mogą przyjmować preparat tylko wtedy, jeśli korzyści z jego stosowania przewyższają ryzyko wystąpienia powikłań. Preparat należy ostrożnie stosować u pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby oraz encefalopatią wątrobową. Metronidazol należy stosować ostrożnie u pacjentów leczonych kortykosteroidami oraz podatnych na występowanie obrzęków. Pacjenci, u których przed i po leczeniu metronidazolem stwierdzono znaczne nieprawidłowości w obrazie krwi i wzorze odsetkowym, w razie konieczności powtórnego zastosowania metronidazolu powinni pozostawać pod obserwacją. W czasie leczenia należy kontrolować obraz krwi. Jeśli lek stosuje się dłużej niż przez 10 dni, kontrola taka jest bezwzględnie konieczna. Po zastosowaniu metronidazolu może wystąpić kandydoza w obrębie jamy ustnej, pochwy i przewodu pokarmowego, które wymagają odpowiedniego leczenia. W czasie leczenia metronidazolem i przynajmniej jeden dzień po zakończeniu leczenia nie należy spożywać napojów alkoholowych, ze względu na możliwość wystąpienia reakcji niepożądanych. Metronidazol może wpływać na wskaźniki niektórych badań laboratoryjnych (AspAT, ALAT, LDH, trójglicerydy, glukoza). **Działania niepożądane:** Najczęściej występującymi działaniami niepożądanymi są: nudności, wymioty, biegunka, dyskomfort w jamie brzusznej, metaliczny smak w ustach, obłożony język. Ponadto mogą wystąpić. Zaburzenia krwi i układu chłonnego: umiarkowana, przemijająca leukopenia i trombocytopenia; bardzo rzadko agranulocytoza, neutropenia i pancytopenia, często ustępujące po odstawieniu preparatu; opisano 1 przypadek aplazji szpiku. Zaburzenia układu nerwowego: neuropatia obwodowa charakteryzująca się drętwieniem, mrowieniem, parestezjami, w większości przypadków ustępująca po odstawieniu leku lub zmniejszeniu dawki; ataki padaczkopodobne, zawroty głowy, dezorientacja, nerwowość, depresja, osłabienie, senność, bezsenność, bóle głowy, omdlenia, bardzo rzadko występowała encefalopatia, podosty zespół mózdkowy (np. ataksja, upośledzenie wymowy, zaburzenia chodzenia, oczopląs, drżenie, zaburzenia koordynacji ruchowej) oraz zaburzenia psychiczne, w tym omamy oraz jądłowstręt. Zaburzenia oka: zaburzenia widzenia, w tym podwójne widzenie czy krótkowzroczność. Zaburzenia ucha i błędnika: szum w uszach, utrata słuchu. Zaburzenia żołądka i jelit: suchość w ustach, zapalenie błony śluzowej jamy ustnej, zapalenie trzustki ustępujące po odstawieniu preparatu. Zaburzenia wątroby i dróg żółciowych: bardzo rzadko nieprawidłowe wyniki testów czynności wątroby, zapalenie wątroby cholestatyczne i żółtaczka, ustępujące po odstawieniu preparatu. Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej: zmiany skórne (wysypka), świąd. Zaburzenia mięśniowo-szkieletowe i tkanki łącznej: mialgia, artralgia. Zaburzenia nerek i dróg moczowych: ciemniejsze zabarwienie moczu spowodowane obecnością dobrze rozpuszczalnych w wodzie barwników, powstających w wyniku przemian metronidazolu. Zaburzenia układu rozrodczego i piersi: ból w pochwie i zakażenie drożdżakowe. Zaburzenia układu immunologicznego: reakcje nadwrażliwości: pokrzywka, świąd, obrzęk nacynioruchowy, rzadko - anafilaksja, rumień wielopostaciowy. **Podmiot odpowiedzialny:** ZF Polpharma S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu nr R/1602 wydane przez MZ. Dodatkowych informacji o leku udziela: Polpharma Biuro Handlowe Sp. z o.o., ul. Bobrowiecka 6, 00-728 Warszawa, tel. +48 22 364 61 00; fax. +48 22 364 61 02. [www.polpharma.pl](http://www.polpharma.pl). Lek wydawany na podstawie recepty. ChPL: 2008.05.21.

**Polfilin prolongatum 400 mg** tabletki o przedłużonym uwalnianiu (*Pentoxifyllinum*). **Skład i postać:** 1 tabletki o przedłużonym uwalnianiu zawiera 400 mg pentoksyfiliny. **Wskazania:** Chromanie przestankowe. Zaburzenia krążenia w obrębie gałki ocznej (ostre i przewlekłe zaburzenia krążenia w obrębie siatkówki i naczyńki oka). Zaburzenia czynności ucha wewnętrznego (np. zaburzenia słuchu, nagła utrata słuchu itd.) spowodowane zmianami krążenia. Stany niedokrwienia mózgu (np. stany po udarze mózgu, zaburzenia czynności mózgu pochodzenia naczyniowego z objawami takimi, jak brak koncentracji, zawroty głowy, zaburzenia pamięci). **Dawkowanie i sposób podawania:** Tabletki należy przyjmować w całości, po posiłkach, popijając odpowiednią ilością płynu. Zwykle stosuje się: Dorosli: 1 tabletki o przedłużonym uwalnianiu 400 mg 2 do 3 razy na dobę. U pacjentów z ciężkimi zaburzeniami krążenia działanie produktu może przyspieszyć jednoczesne podawanie pentoksyfiliny we wlewie dożylnym. Czas trwania leczenia zależy od rodzaju choroby i określany jest indywidualnie przez lekarza. U pacjentów z obniżonym lub zmiennym ciśnieniem tętniczym może być konieczna modyfikacja dawkowania leku. U pacjentów z zaburzeniami czynności nerek (klirens kreatyniny mniejszy niż 30 ml/min) dawkę leku należy zmniejszyć do 50-70% dawki standardowej - w zależności od indywidualnej tolerancji np. podawać dwie, zamiast trzech, tabletki na dobę. Zmniejszenie dawki jest niezbędne u pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby. Lekarz prowadzący ustala dawkę w zależności od nasilenia objawów choroby i tolerancji leku. Nie ustalono dotychczas bezpieczeństwa i skuteczności stosowania leku u dzieci. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na pentoksyfilinę, jakąkolwiek substancję pomocniczą lub nadwrażliwość na metyloksantyny (kofeina, teofilina, teobromina). Niedawno przebyty zawał mięśnia sercowego lub udar mózgu. Krwawienie o znacznym nasileniu i schorzenia z dużym ryzykiem krwotoków. Wylew do siatkówki. **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:** Pentoksyfilinę należy z ostrożnością stosować u pacjentów z niedociśnieniem lub ciężką chorobą naczyń wieńcowych. U pacjentów z zaburzeniami czynności nerek (klirens kreatyniny mniejszy niż 30 ml/min), należy zmniejszyć dawkę dobową pentoksyfiliny, aby zapobiec kumulacji leku. Dawkę leku należy również zmniejszyć u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami czynności wątroby. Należy wnikliwie obserwować pacjentów. **Działania niepożądane:** Częstość występowania działań niepożądanych uszeregowana została na podstawie następującej klasyfikacji: Bardzo częste (> 1/10), Częste (≥ 1/100, < 1/10), Niezbyt częste (≥ 1/1000, < 1/100), Rzadkie (≥ 1/10 000, < 1/1000), Bardzo rzadkie (< 1/10 000), w tym pojedyncze przypadki. Zaburzenia serca i zaburzenia naczyniowe: Czasami mogą wystąpić uderzenia gorąca (zaczerwienienie twarzy, uczucie gorąca), rzadziej arytmia serca (np. tachykardia), niedociśnienie, bardzo rzadko objawy dławicy piersiowej. Objawy te występują przede wszystkim podczas stosowania dużych dawek pentoksyfiliny. Zaburzenia krwi i układu chłonnego: W bardzo rzadkich przypadkach mogą w czasie leczenia pentoksyfiliną wystąpić epizody krwawienia (np. na skórze, błonie śluzowej, w żołądku, w obrębie jelit). W pojedynczych przypadkach obserwowano trombocytopenię. Zaburzenia żołądka i jelit: Czasami mogą wystąpić dolegliwości ze strony przewodu pokarmowego, takie jak nudności, wymioty, wzdęcia, uczucie pełności i biegunka. Zaburzenia wątroby i dróg żółciowych: Bardzo rzadko może wystąpić cholestaza wewnątrzwątrobowa, zwiększenie aktywności enzymów wątrobowych (aminotransferazy, fosfataza alkaliczna). Zaburzenia układu immunologicznego: Rzadko występują reakcje nadwrażliwości, takie jak świąd, rumień, pokrzywka (pęcherze i świąd). W pojedynczych przypadkach mogą rozwinąć się w pierwszych minutach po podaniu produktu bardzo ciężkie reakcje nadwrażliwości (obrzęk naczynioruchowy, skurcz oskrzeli, wstrząs anafilaktyczny). Inne: Rzadko odnotowywano zawroty i bóle głowy. Bardzo rzadko występowały pobudzenie i zaburzenia snu. **Podmiot odpowiedzialny:** ZF Polpharma S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu nr R/2065 wydane przez MZ. Dodatkowych informacji o leku udziela: Polpharma Biuro Handlowe Sp. z o.o., ul. Bobrowiecka 6, 00-728 Warszawa, tel. +48 22 364 61 00; fax. +48 22 364 61 02. [www.polpharma.pl](http://www.polpharma.pl). Lek wydawany na podstawie recepty.

**Sumamigren (*Sumatriptanum*).** **Skład i postać:** tabletki powlekane, 1 tabletki powlekana zawiera 50 mg lub 100 mg sumatriptanu w postaci odpowiednio 70 mg i 140 mg bursztynianu sumatriptanu oraz substancje pomocnicze. **Wskazania:** Doraźne zwalczanie napadów migreny. **Dawkowanie i sposób podawania:** Sumamigren jest dostępny w postaci tabletek powlekanych 50 mg i 100 mg. Sumatriptanu nie należy stosować profilaktycznie. Wskazany jest do leczenia napadu migreny jako jedyny lek i nie należy go podawać jednocześnie z ergotaminą lub pochodnymi ergotaminy (włącznie z metyzergidem). Lek należy stosować jak najszybciej po wystąpieniu napadu migreny. Jest on również skuteczny po zastosowaniu w dowolnym stadium napadu bólu. **Dorośli:** Zalecaną doustną dawką jest 50 mg. U niektórych pacjentów wymagane jest podanie dawki 100 mg. W przypadku nie ustąpienia objawów po podaniu jednorazowej dawki leku, nie należy przyjmować kolejnej dawki leku podczas trwania tego samego napadu migreny. Następną tabletkę można przyjąć podczas kolejnego napadu. Jeżeli zastosowanie jednorazowej dawki leku spowodowało ustąpienie objawów, jednak napad migreny powrócił, drugą dawkę leku można przyjąć w ciągu kolejnych 24 godzin, pamiętając, że nie należy stosować dawki większej niż 300 mg na dobę. Tabletki należy połykać w całości popijając wodą. U pacjentów z zaburzeniami czynności wątroby, maksymalna dawka dobowa wynosi 50 mg. **Dzieci i młodzież (w wieku poniżej 18 lat):** Leku nie należy stosować u dzieci i młodzieży ze względu na brak wystarczających danych dotyczących skuteczności i bezpieczeństwa stosowania. **Pacjenci w podeszłym wieku (powyżej 65 lat):** Dane na temat stosowania sumatriptanu w postaci tabletek u pacjentów w wieku powyżej 65 lat są ograniczone. Nie wykazano znaczących różnic w farmakokinetyce między tą grupą badanych, a osobami młodszymi. Do czasu zebrania szczegółowych danych klinicznych stosowanie sumatriptanu w tej grupie pacjentów nie jest zalecane. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na sumatriptan lub którąkolwiek substancję pomocniczą produktu. Nie stosować w zapobieganiu napadom migrenowym. Nie stosować u pacjentów w wieku poniżej 18 lub powyżej 65 lat. Choroba niedokrwienności serca lub objawy z nią związane, skurcz naczyń wieńcowych (dusznicza Prinzmetal), przebyty zawał mięśnia sercowego. Przebyty udar mózgu lub przemijający mózgowy napad niedokrwienności. Choroby naczyń obwodowych. Umiarkowane i ciężkie nadciśnienie oraz niedostatecznie kontrolowane nadciśnienie. Stosowanie równocześnie z inhibitorami monoaminooksydazy (sumatriptanu nie można stosować przez 2 tygodnie od zakończenia leczenia inhibitorami monoaminooksydazy). Równoczesne stosowanie z lekami zawierającymi ergotaminę lub jej pochodne, jak np. metyzergid lub innymi lekami z grupy agonistów receptorów 5-HT<sub>1</sub>. Ciężka niewydolność wątroby. **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:** Lek należy stosować tylko u pacjentów po dokładnym rozpoznaniu migreny. Nie jest wskazany u pacjentów z migreną hemiplegiczną, podstawną lub okoporażną. Leku nie należy stosować u pacjentów z grupy ryzyka wystąpienia choroby niedokrwiennej serca, w tym pacjentów palących tytoń lub stosujących substytuty nikotyny bez poprzedniej oceny stanu układu krążenia. Szczególną ostrożność należy zachować u kobiet po menopauzie oraz u mężczyzn w wieku powyżej 40 lat, których także zalicza się do grupy ryzyka. Należy jednak wziąć pod uwagę, że nie w każdym przypadku przeprowadzone badania pozwalają prawidłowo zdiagnozować istniejącą chorobę serca, oraz to, że w bardzo rzadkich przypadkach ciężkie objawy sercowe mogą wystąpić bez współistniejącego schorzenia układu sercowo-naczyniowego. Po podaniu leku może wystąpić przemijający ból oraz uczucie ucisku w klatce piersiowej i gardle, czasami o znacznym nasileniu. Objawy te mogą sugerować chorobę niedokrwiennej serca. W razie ich wystąpienia, zaleca się odstawienie leku i wykonanie odpowiednich badań. Lek może wywołać krótkotrwałe zwiększenie ciśnienia krwi i obwodowego oporu naczyniowego. Lek należy stosować bardzo ostrożnie u pacjentów z leczoną chorobą nadciśnieniową. U pacjentów z bólem głowy typu migrenowego, u których wcześniej nie rozpoznano migreny oraz u pacjentów z uprzednio rozpoznaną migreną, ale z nietypowym obrazem danego napadu bólu głowy, należy brać pod uwagę inną przyczynę dolegliwości - pochodzenia neurologicznego. Należy pamiętać, że pacjenci, u których występuje migrena, mogą należeć do osób z grupy ryzyka wystąpienia naczyniowego uszkodzenia mózgu, jak np.



przemijający mózgowy napad niedokrwienny czy udar mózgu. Podczas jednoczesnego stosowania leku i selektywnych inhibitorów wychwyty zwrotnego serotoniny (SSRI) odnotowano wystąpienie zespołu serotoninowego (w tym zmiany stanu psychicznego, niestabilność układu wegetatywnego oraz zaburzenia nerwowo-mięśniowe). Wystąpienie zespołu serotoninowego odnotowano także po jednoczesnym stosowaniu tryptanów z inhibitorami wychwyty zwrotnego serotoniny i noradrenaliny (SNRI). Jeżeli równoczesne leczenie sumatryptanem i lekami z grupy SSRI/SNRI jest klinicznie uzasadnione zaleca się odpowiednią obserwację pacjenta. Lek należy podawać ostrożnie pacjentom, u których można spodziewać się zmian we wchłanianiu, metabolizmie lub wydalaniu leku np. w niewydolności wątroby lub nerek. Lek należy stosować z dużą ostrożnością u pacjentów, u których stwierdzano napady drgawek lub czynniki obniżające próg drgawkowy. U pacjentów uczulonych na sulfonamidy po podaniu leku mogą wystąpić objawy alergii o różnym nasileniu, od zmian skórnych do wstrząsu anafilaktycznego. Informacje na ten temat są ograniczone, niemniej jednak należy zachować ostrożność u tych pacjentów. Długotrwałe stosowanie jakichkolwiek leków przeciwbólowych może spowodować nasilenie bólu głowy. Jeśli u pacjenta występuje lub jest podejrzewana taka przyczyna bólu głowy, powinien on odstawić lek i zasięgnąć porady lekarza. U pacjentów, u których występują częste lub codzienne bóle głowy pomimo (lub z powodu) regularnego stosowania leków przeciw tym bólom, należy rozważyć rozpoznanie bólu głowy zależnego od ciągłego stosowania leków. Podczas jednoczesnego stosowania leku i preparatów zawierających ziele dziurawca (*Hypericum perforatum*) działania niepożądane mogą występować częściej. Nie należy stosować dawki większej niż zalecana. Ze względu na zawartość laktozy, produktu nie należy stosować u pacjentów z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją galaktozy, niedoborem laktazy typu „Lapp” lub zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy. Produkt zawiera lak czerwień koszenilowej, który może wywołać reakcje alergiczne. **Działania niepożądane:** Niektóre z wymienionych działań niepożądanych mogą być objawem migreny. Często: zawroty głowy, senność, zaburzenia uczucia, w tym parestezje i niedoczułca, przemijający wzrost ciśnienia tętniczego krwi wkrótce po podaniu leku, nagłe zaczerwienienie zwłaszcza twarzy, duszność, u niektórych pacjentów występują nudności i wymioty (ale ich związek z podawaniem sumatryptanu nie jest jasny), uczucie ciężkości (objaw zazwyczaj przemijający, może być silny i występować w różnych częściach ciała, w tym w klatce piersiowej i gardle), bóle mięśni, ból, uczucie gorąca lub zimna, napięcia lub ucisku (objawy te zazwyczaj są przemijające, mogą być silne i występować w różnych częściach ciała, w tym w klatce piersiowej i gardle), uczucie słabości, zmęczenie (objawy te najczęściej mają nasilenie łagodne do umiarkowanego i są przemijające). Bardzo rzadko: niewielkie zmiany wartości parametrów czynności wątroby. Częstość nieznaną: objawy nadwrażliwości od zmian skórnych (jak pokrzywka) do rzadkich przypadków wstrząsu anafilaktycznego, napady drgawek, które wystąpiły u osób z napadami drgawek stwierdzanymi w przeszłości lub współistniejącymi czynnikami predysponującymi do ich wystąpienia, jak i u osób bez czynników ryzyka, drżenie, dystonia, oczopląs, mroczenie, migotanie światła, podwójne widzenie, zmiany w polu widzenia, utrata widzenia, w tym stałe ubytki widzenia (zaburzenia widzenia mogą być składową napadu migreny), bradykardia, tachykardia, kołatanie serca, zaburzenia rytmu serca, przemijające zmiany niedokrwienne w zapisie EKG, skurcz naczyń wieńcowych, dusznica bolesna, zawał mięśnia sercowego, niedociśnienie, zespół Raynauda, niedokrwiennie zapalenie okrężnicy, biegunka, sztywność karku, bóle stawów, łęk, nadmierne pocenie się. **Podmiot odpowiedzialny:** ZF Polpharma S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu: Sumamigren 50 mg oraz Sumamigren 100 mg odpowiednio nr 8967 i 8968 wydane przez MZ. Dodatkowych informacji o leku udziela: Polpharma Biuro Handlowe Sp. z o.o., ul. Bobrowiecka 6, 00-728 Warszawa, tel. +48 22 364 61 00; fax. +48 22 364 61 02. [www.polpharma.pl](http://www.polpharma.pl). Lek wydawany na podstawie recepty. ChPL: 2013.05.27

**Zolpic (Zolpidemi tartras). Skład i postać:** tabletki powlekane, 1 tabl. zawiera 10 mg winianu zolpidemu. **Wskazania do stosowania:** Krótkotrwałe leczenie bezsenności. **Dawkowanie i sposób podawania:** Sposób podawania: doustnie. Winian zolpidemu jest lekiem działającym bardzo szybko, dlatego powinien być stosowany bezpośrednio przed pójściem spać lub w łóżku. Dorośli: Zalecana dawka dobową dla dorosłych wynosi 10 mg. Pacjenci w podeszłym wieku: U pacjentów w podeszłym wieku lub pacjentów osłabionych, którzy mogą być szczególnie wrażliwi na winian zolpidemu, zaleca się dawkę 5 mg na dobę. Pacjenci z niewydolnością wątroby: U pacjentów z niewydolnością wątroby, ze względu na zmniejszony klirens i metabolizm winianu zolpidemu, leczenie należy rozpocząć od dawki 5 mg na dobę. U dorosłych poniżej 65 lat, w dobrym stanie ogólnym i w przypadku niewystarczającej skuteczności mniejszej dawki, dawkę dobową można następnie zwiększyć do 10 mg na dobę. Dzieci i młodzież: Bezpieczeństwo i skuteczność stosowania zolpidemu u dzieci i młodzieży w wieku poniżej 18 lat nie zostały określone. Z uwagi na to, nie należy stosować zolpidemu w tej grupie pacjentów. Zalecany czas stosowania leku wynosi od kilku dni do dwóch tygodni. Podobnie jak w przypadku innych leków nasennych, winianu zolpidemu nie należy stosować dłużej niż 4 tygodnie. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na którykolwiek składnik preparatu; napady bezdechu sennego; miastenia; ciężka niewydolność wątroby; ostra niewydolność płuc lub zaburzenia oddychania. Ze względu na brak wystarczających danych, leku nie należy stosować u dzieci i pacjentów z chorobami psychicznymi. **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:** Przed zaleceniem środka nasennego, należy w miarę możliwości wyjaśnić przyczynę bezsenności i wyeliminować czynniki ją wywołujące. Utrzymywanie się bezsenności po 7 – 14 dniach leczenia, może wskazywać na występowanie pierwotnych zaburzeń psychicznych lub fizycznych i powinno być poddane wnikliwej ocenie; Niewydolność oddechowca: Ze względu na to, że leki nasenne mogą hamować czynność ośrodka oddechowego, należy zachować ostrożność w przypadku stosowania zolpidemu u pacjentów z zaburzeniem czynności oddechowej. Stosowanie u dzieci i młodzieży: Bezpieczeństwo i skuteczność stosowania zolpidemu u dzieci i młodzieży poniżej 18 lat nie zostały ustalone. Z tego względu nie należy stosować zolpidemu w tej grupie pacjentów. W badaniach prowadzonych w czasie 8 tygodni u dzieci w wieku od 6 do 17 lat z objawami bezsenności związanymi z występowaniem zespołu nadpobudliwości psychoruchowej (ADHD), zaburzeniami psychicznymi i zaburzeniami układu nerwowego, w grupie stosującej zolpidem obserwowano zwiększoną częstość występowania działań niepożądanych w porównaniu do grupy stosującej placebo. Dotyczyły to następujących działań niepożądanych: zawroty głowy (23,5% w stosunku do 1,5%), bóle głowy (12,5% w stosunku do 9,2%) i omamy (7,4% w stosunku do 0%); Depresja: Winian zolpidemu, tak jak inne leki nasenne, należy ostrożnie stosować u pacjentów z objawami depresji. Ze względu na istnienie ryzyka tendencji samobójczych w tej grupie pacjentów, przepisywana ilość leku powinna być jak najmniejsza, aby zapobiec celowemu przedawkowaniu. Podczas stosowania zolpidemu może ujawnić się wcześniej istniejąca depresja. Ze względu na to, że bezsenność może być objawem depresji, należy pacjenta ponownie zbadać w przypadku utrzymywania się bezsenności; Tolerancja: Podczas stosowania dłuższego niż kilka tygodni, obserwuje się niekiedy zmniejszenie skuteczności leków nasennych; Uzależnienie: Stosowanie leków nasennych może prowadzić do rozwoju uzależnienia psychicznego i fizycznego. Niebezpieczeństwo rozwoju uzależnienia wzrasta proporcjonalnie do stosowanej dawki oraz czasu trwania leczenia, jest ono również większe u pacjentów uzależnionych od alkoholu lub narkotyków w wywiadzie. Tacy pacjenci powinni być pod obserwacją podczas stosowania leków nasennych. U pacjentów, u których doszło do rozwoju uzależnienia, po nagłym odstawieniu leku mogą wystąpić objawy, takie jak na przykład: bóle głowy i mięśni, łęk i napięcie psychiczne, niepokój, splątanie i drażliwość, a w ciężkich przypadkach mogą również wystąpić: derealizacja, depersonalizacja, nadwrażliwość na bodźce dźwiękowe, światło i dotyk, drętwienie i mrowienie kończyn, omamy i napady drgawkowe. Bezsenność z odbicia: Jest to przemijający zespół, w którym nasileniu ulegają objawy będące przyczyną przepisania leku. Może on wystąpić po odstawieniu preparatu. Bezsenności z odbicia towarzyszyć mogą inne objawy, takie jak zmiany nastroju, niepokój, łęk. Pacjenta należy poinformować o możliwości wystąpienia bezsenności z odbicia. Ponieważ ryzyko wystąpienia tych objawów jest większe po nagłym odstawieniu leku, zaleca się stopniowe zmniejszanie jego dawki. Istnieją

doniesienia, że w przypadku stosowania leków nasennych o krótkim czasie działania, zespół odstawienny może występować w przerwie pomiędzy kolejnymi dawkami, zwłaszcza wtedy gdy dawki te są duże; Niepamięć: Leki nasenne mogą powodować niepamięć następczą, która występuje najczęściej w kilka godzin po przyjęciu leku. Aby zmniejszyć ryzyko jej wystąpienia, pacjent powinien zapewnić sobie 7-8 godzin nieprzerwanego snu; Reakcje psychiczne i „paradoksalne”: Podczas stosowania leków nasennych (szczególnie u pacjentów w podeszłym wieku) mogą wystąpić reakcje takie, jak: niepokój, pobudzenie, rozdrażnienie, agresywność, urojenia, napady wściekłości, koszmary nocne, omamy, psychozy, nieadekwatne zachowanie i inne zaburzenia zachowania. W takich przypadkach leczenie należy przerwać; Somnambulizm i podobne rodzaje zachowań: U pacjentów, którzy przyjmowali zolpidem i nie obudzili się całkowicie, mogą wystąpić następujące zaburzenia: chodzenie we śnie i podobne zaburzenia zachowania, takie jak prowadzenie pojazdu we śnie, przygotowanie i spożywanie jedzenia, rozmowy telefoniczne lub stosunki seksualne we śnie z niepamięcią wykonywanych czynności. Jak się wydaje, spożycie alkoholu lub przyjęcie innych leków o działaniu depresyjnym na ośrodkowy układ nerwowy, w skojarzeniu z zolpidemem, zwiększa ryzyko występowania takich zachowań, podobnie jak stosowanie zolpidemu w dawkach przekraczających maksymalną zalecaną dawkę. U pacjentów zgłaszających takie zachowania (np. prowadzenie pojazdu we śnie), ze względu na bezpieczeństwo pacjenta jak i innych osób należy rozważyć przerwanie stosowania zolpidemu. Produkt zawiera laktozę. Nie powinien być stosowany u pacjentów z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją galaktozy, niedoborem laktazy (typu Lapp) lub zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy. **Działania niepożądane:** Istnieją dowody, że działania niepożądane po zastosowaniu winianu zolpidemu, zwłaszcza ze strony przewodu pokarmowego i ośrodkowego układu nerwowego, zależą od dawki. Działania niepożądane są mniej nasilone, jeżeli lek jest przyjmowany bezpośrednio przed pójściem spać lub w łóżku. Obserwuje się częściej u pacjentów w podeszłym wieku; Zaburzenia układu nerwowego: Często: senna, bóle głowy, zawroty głowy, nasilenie bezsenności, niepamięć następcza (niepamięć może być związana z nieprawidłowym zachowaniem). Częstość nieznana: senna utrzymująca się następnego dnia po zażyciu leku, zaburzenia świadomości; Zaburzenia psychiczne: Często: omamy, pobudzenie, koszmary senna. Niezbyt często: stan splątania, drażliwość. Częstość nieznana: niepokój, agresja, urojenia, gniew, zaburzenia zachowania, psychozy, somnambulizm, uzależnienie (po przerwaniu leczenia mogą wystąpić objawy odstawienny lub zjawiska „z odbicia”), zaburzenia libido, aktywność podczas snu: chodzenie we śnie i podobne zaburzenia zachowania, takie jak prowadzenie pojazdu we śnie, przygotowanie i spożywanie jedzenia, rozmowy telefoniczne lub stosunki seksualne we śnie z niepamięcią wykonywanych czynności. Większość psychicznych działań niepożądanych związana jest z reakcjami paradoksalnymi. Zaburzenia ogólne i stany w miejscu podania: Często: zmęczenie. Częstość nieznana: zaburzenia chodu, tolerancja na lek, upadek (głównie u pacjentów w podeszłym wieku oraz w przypadkach, kiedy zolpidem nie był przyjmowany zgodnie z zaleceniami); Zaburzenia oka: Niezbyt często: podwójne widzenie; Zaburzenia żołądka i jelit: Często: biegunka, nudności, wymioty, ból brzucha; Zaburzenia mięśniowo-szkieletowe i tkanki łącznej: Częstość nieznana: osłabienie mięśni; Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej: Częstość nieznana: wysypka, świąd, pokrzywka, nadmierne pocenie się; Zaburzenia układu immunologicznego: Częstość nieznana: obrzęk naczynioruchowy; Zaburzenia wątroby i dróg żółciowych: Częstość nieznana: zwiększenie aktywności enzymów wątrobowych. **Podmiot odpowiedzialny:** ZF Polpharma S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu nr 9890 wydane przez MZ. Dodatkowych informacji o leku udziela: Polpharma Biuro Handlowe Sp. z o.o., ul. Bobrowiecka 6, 00-728 Warszawa, tel. +48 22 364 61 00; fax. +48 22 364 61 02. [www.polpharma.pl](http://www.polpharma.pl). Lek wydawany na podstawie recepty. ChPL z dnia 14.12.2012 r.