

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 substancji czynnych (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> <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>Postać i cena</b></p> <p>20,08</p> <p>12,80</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 receptycie 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 receptycie 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: 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 substancji czynnych

## 5-aminolevulinic acid

Ameluz: żel 78 mg/g - tuba 2 g	Rx	100%	390,00
5-aminolevulinic acid			

## Abacavir

Trizivir®: tabl. powł. 351 mg+ 150 mg+ 300 mg - 60 szt.	Rx	100%	3616,60
Lamivudine + Abacavir + Zidovudine	GSK Pharmaceuticals SA		

Ziagen®: tabl. powł. 300 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	1379,87
Abacavir			

Ziagen®: roztw. doust. 20 mg/ml - 1 but. 240 ml	Rx-z	100%	X
Abacavir			

## Abemaciclib

Verzenio®: tabl. powł. 50 mg - 70 szt. ◆	Rx-z	100%	13076,48
bezpl.			

Verzenio®: tabl. powł. 100 mg - 70 szt. ◆	Rx-z	100%	13076,48
bezpl.			

Verzenio®: tabl. powł. 150 mg - 70 szt. ◆	Rx-z	100%	13076,48
bezpl.			

**Abemaciclib (1)** Program lekowy: leczenie raka piersi  
**W:** Lek jest wskazany w leczeniu kobiet chorych na raka piersi wykazującego ekspresję receptora hormonalnego (ang. HR) i niewykazującego ekspresji receptora typu 2. dla ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu (ang. HER2), w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami w skojarzeniu z inhibitorem aromatazy lub fulwestrantem w ramach pierwszej linii leczenia hormonalnego u kobiet, które wcześniej stosowały terapię hormonalną. U kobiet przed menopauzą lub w okresie okolonopauzalnym terapię hormonalną należy stosować w skojarzeniu z agonistą hormonu uwalniającego hormon luteinizujący (LHRH).  
 Eli Lilly

## Abiraterone acetate

Abiralt: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	3434,40
bezpl.			

**Abiraterone acetate (1)** Chemioterapia ICD-10: C.87.a.; C.87.b.  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu z prednizonem lub prednizololem do: leczenia nowo rozpoznanego hormonowrażliwego raka gruczołu krokowego wysokiego ryzyka z przerzutami (ang. mHSPC) u dorosłych mężczyzn w skojarzeniu z terapią supresji androgenowej (ang. ADT); leczenia opornego na kastrację, raka gruczołu krokowego z przerzutami (ang. mCRPC) u dorosłych mężczyzn, bez objawów lub z objawami o nieznacznym/niewielkim nasileniu, po niepowodzeniu terapii supresji androgenowej, u których zastosowanie chemioterapii nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii zawierającej docetaksel.  
 +Pharma Arzneimittel

Abiraterone Accord: tabl. 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	3606,12
bezpl.			

**Abiraterone acetate (1)** Chemioterapia ICD-10: C.87.a.; C.87.b.  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu z prednizonem lub prednizololem do: leczenia nowo rozpoznanego hormonowrażliwego raka gruczołu krokowego wysokiego ryzyka z przerzutami (ang. mHSPC) u dorosłych mężczyzn w skojarzeniu z terapią supresji androgenowej (ang. ADT); leczenia opornego na kastrację, raka gruczołu krokowego z przerzutami (ang. mCRPC) u dorosłych mężczyzn, bez objawów lub z objawami o nieznacznym/niewielkim nasileniu, po niepowodzeniu terapii supresji androgenowej, u których zastosowanie chemioterapii nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii zawierającej docetaksel.  
 Accord Healthcare

Abiraterone G.L. Pharma: tabl. powł. 250 mg - 120 szt.	Rx	100%	3606,12
bezpl.			

Abiraterone G.L. Pharma: tabl. powł. 500 mg - 60 szt. (w blistrze)	Rx	100%	3606,12
bezpl.			

**Abiraterone acetate (1)** Chemioterapia ICD-10: C.87.a.; C.87.b.  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu z prednizonem lub prednizololem do: leczenia nowo rozpoznanego hormonowrażliwego raka gruczołu krokowego wysokiego ryzyka z przerzutami (ang. mHSPC) u dorosłych mężczyzn w skojarzeniu z terapią supresji androgenowej (ang. ADT); leczenia opornego na kastrację, raka gruczołu krokowego z przerzutami (ang. mCRPC) u dorosłych mężczyzn, bez objawów lub z objawami o nieznacznym/niewielkim nasileniu, po niepowodzeniu terapii supresji androgenowej, u których zastosowanie chemioterapii nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii zawierającej docetaksel.  
 G.L. Pharma GmbH

Abiraterone Glenmark: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	3606,12
bezpl.			

**Abiraterone acetate (1)** Chemioterapia ICD-10: C.87.a.; C.87.b.  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu z prednizonem lub prednizololem do: leczenia nowo rozpoznanego hormonowrażliwego raka gruczołu krokowego wysokiego ryzyka z przerzutami (ang. mHSPC) u dorosłych mężczyzn w skojarzeniu z

terapią supresji androgenowej (ang. ADT); leczenia opornego na kastrację, raka gruczołu krokowego z przerzutami (ang. mCRPC) u dorosłych mężczyzn, bez objawów lub z objawami o nieznacznym/niewielkim nasileniu, po niepowodzeniu terapii supresji androgenowej, u których zastosowanie chemioterapii nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii z zastosowaniem docetakselu.  
 Glenmark

Abiraterone Krka: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	3548,88
bezpl.			

**Abiraterone acetate (1)** Chemioterapia ICD-10: C.87.a.; C.87.b.  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu z prednizonem lub prednizololem do: leczenia nowo rozpoznanego hormonowrażliwego raka gruczołu krokowego wysokiego ryzyka z przerzutami (ang. mHSPC) u dorosłych mężczyzn w skojarzeniu z terapią supresji androgenowej (ang. ADT); leczenia opornego na kastrację, raka gruczołu krokowego z przerzutami (ang. mCRPC) u dorosłych mężczyzn, bez objawów lub z objawami o nieznacznym/niewielkim nasileniu, po niepowodzeniu terapii supresji androgenowej, u których zastosowanie chemioterapii nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii zawierającej docetaksel.  
 Krka

Abiraterone Pharmascience: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	3548,88
bezpl.			

**Abiraterone acetate (1)** Chemioterapia ICD-10: C.87.a.; C.87.b.  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu z prednizonem lub prednizololem do: leczenia nowo rozpoznanego hormonowrażliwego raka gruczołu krokowego wysokiego ryzyka z przerzutami (ang. mHSPC) u dorosłych mężczyzn w skojarzeniu z terapią supresji androgenowej (ang. ADT); leczenia opornego na kastrację, raka gruczołu krokowego z przerzutami (ang. mCRPC) u dorosłych mężczyzn, bez objawów lub z objawami o nieznacznym/niewielkim nasileniu, po niepowodzeniu terapii supresji androgenowej, u których zastosowanie chemioterapii nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii zawierającej docetaksel.  
 Pharmascience International Limited

Abiraterone Sandoz: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	3434,40
bezpl.			

Abiraterone Sandoz: tabl. powł. 1000 mg - 60 szt.	Rx	100%	3434,40
bezpl.			

**Abiraterone acetate (1)** Chemioterapia ICD-10: C.87.a.; C.87.b.  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu z prednizonem lub prednizololem do: leczenia nowo rozpoznanego hormonowrażliwego raka gruczołu krokowego wysokiego ryzyka z przerzutami (ang. mHSPC) u dorosłych mężczyzn w skojarzeniu z terapią supresji androgenowej (ang. ADT); leczenia opornego na kastrację, raka gruczołu krokowego z przerzutami (ang. mCRPC) u dorosłych mężczyzn, bez objawów lub z objawami o nieznacznym/niewielkim nasileniu, po niepowodzeniu terapii supresji androgenowej, u których zastosowanie chemioterapii nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii zawierającej docetaksel.  
 Sandoz GmbH

Abiraterone STADA: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	3548,88
bezpl.			

**Abiraterone acetate (1)** Chemioterapia ICD-10: C.87.a.; C.87.b.  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu z prednizonem lub prednizololem do: leczenia nowo rozpoznanego hormonowrażliwego raka gruczołu krokowego wysokiego ryzyka z przerzutami (ang. mHSPC) u dorosłych mężczyzn w skojarzeniu z terapią supresji androgenowej (ang. ADT); leczenia opornego na kastrację, raka gruczołu krokowego z przerzutami (ang. mCRPC) u dorosłych mężczyzn, bez objawów lub z objawami o nieznacznym/niewielkim nasileniu, po niepowodzeniu terapii supresji androgenowej, u których zastosowanie chemioterapii nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii zawierającej docetaksel.  
 Stada Arzneimittel

Abiraterone Vipharm: tabl. powł. 500 mg - 60 szt. (w blistrze)	Rx	100%	3548,88
bezpl.			

**Abiraterone acetate (1)** Chemioterapia ICD-10: C.87.a.; C.87.b.  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu z prednizonem lub prednizololem do: leczenia nowo rozpoznanego hormonowrażliwego raka gruczołu krokowego wysokiego ryzyka z przerzutami (ang. mHSPC) u dorosłych mężczyzn w skojarzeniu z terapią supresji androgenowej (ang. ADT); leczenia opornego na kastrację, raka gruczołu krokowego z przerzutami (ang. mCRPC) u dorosłych mężczyzn, bez objawów lub z objawami o nieznacznym/niewielkim nasileniu, po niepowodzeniu terapii supresji androgenowej, u których zastosowanie chemioterapii nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii zawierającej docetaksel.  
 Vipharm

Abiraterone Zentiva: tabl. powł. 500 mg - 60 szt. (w blistrze)	Rx	100%	3672,52
bezpl.			

**Abiraterone acetate (1)** Chemioterapia ICD-10: C.87.a.; C.87.b.  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu z prednizonem lub prednizololem do: leczenia nowo rozpoznanego hormonowrażliwego raka gruczołu krokowego wysokiego ryzyka z przerzutami (ang. mHSPC) u dorosłych mężczyzn w skojarzeniu z terapią supresji androgenowej (ang. ADT); leczenia opornego na kastrację, raka gruczołu krokowego z przerzutami (ang. mCRPC) u dorosłych mężczyzn, bez objawów lub z objawami o nieznacznym/niewielkim nasileniu, po niepowodzeniu terapii supresji androgenowej, u których zastosowanie chemioterapii nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii zawierającej docetaksel.  
 Zentiva

Grumbix: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	3319,92
bezpl.			

**Abiraterone acetate (1)** Chemioterapia ICD-10: C.87.a.; C.87.b.  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu z prednizonem lub prednizololem do: leczenia nowo rozpoznanego hormonowrażliwego raka gruczołu krokowego wysokiego ryzyka z przerzutami (ang. mHSPC) u dorosłych mężczyzn w skojarzeniu z terapią supresji androgenowej (ang. ADT); leczenia opornego na kastrację, raka gruczołu krokowego z przerzutami (ang. mCRPC) u dorosłych mężczyzn, bez objawów lub z objawami o nieznacznym/niewielkim nasileniu, po niepowodzeniu terapii supresji androgenowej, u których zastosowanie chemioterapii nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii zawierającej docetaksel.  
 Adamed

Zytiga: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	10646,64
bezpl.			

**Abiraterone acetate (1)** Chemioterapia ICD-10: C.87.a.; C.87.b.  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu z prednizonem lub prednizololem do: leczenia nowo rozpoznanego hormonowrażliwego raka gruczołu krokowego wysokiego ryzyka z przerzutami (ang. mHSPC) u dorosłych mężczyzn w skojarzeniu z terapią supresji androgenowej (ang. ADT); leczenia opornego na kastrację, raka gruczołu krokowego z przerzutami (ang. mCRPC) u dorosłych mężczyzn, bez objawów lub z objawami o nieznacznym/niewielkim nasileniu, po niepowodzeniu terapii supresji androgenowej, u których zastosowanie chemioterapii nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii zawierającej docetaksel.  
 Janssen-Cilag

## Abrocitinib

Cibinqo®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	4322,12
bezpl.			

Cibinqo®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	4322,12
bezpl.			

Cibinqo®: tabl. powł. 200 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	5618,74
bezpl.			

**Abrocitinib (1)** Program lekowy: leczenie chorych z ciężką postacią atopowego zapalenia skóry  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu atopowego zapalenia skóry o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego u pacjentów dorosłych, którzy kwalifikują się do leczenia ogólnoustrojowego.  
 Pfizer

## Acalabrutinib

Calquence®: kaps. twarde 100 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	26330,40
bezpl.			

Calquence®: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	26330,40
bezpl.			

**Acalabrutinib (1)** Program lekowy: leczenie przewlekłej białaczki limfocytowej obinutuzumabem  
**W:** Produkt leczniczy w monoterapii lub w skojarzeniu z obinutuzumabem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z nieleczoną wcześniej przewlekłą białaczką limfocytową (ang. CLL). Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową (ang. CLL), którzy wcześniej otrzymali co najmniej 1 terapię.  
 AstraZeneca

## Acamprosate

Campral®: tabl. powł. dojelitowe 333 mg - 84 szt.	Rx	100%	X
Acamprosate			

Glucobay® 50: tabl. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,77
Adeksa: tabl. 50 mg - 30 szt.			

Adeksa: tabl. 50 mg - 30 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	6,13
bezpl.			

Adeksa: tabl. 100 mg - 30 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	18,95
bezpl.			

Adeksa: tabl. 100 mg - 30 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	5,69
bezpl.			

**Acarbose (1)** Cukrzyca (2) Pacjenci 65+  
**W:** Cukrzyca typu 2 (insulinozależna), zwłaszcza u osób otyłych, u których stosowanie samej diety i wysiłku fizycznego okazało się nieskuteczne.  
 Polfarmex

Glucobay® 50: tabl. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Glucobay® 50: tabl. 50 mg - 90 szt.	Rx	100%	29,12

Glucobay® 100: tabl. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Glucobay® 100: tabl. 100 mg - 90 szt.	Rx	100%	59,80

Acebutolol	Acarbose		
------------	----------	--	--

Acebutolol Gedeon Richter: tabl. powł. 200 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,26
bezpl.			









METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL  
METRONIDAZOL

**METRONIDAZOL**  
POLPHARMA  
Metronidazol

ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM

potowych (HS). Produkt jest wskazany w leczeniu czynnego ropnego zapalenia apokrynowych gruczołów potowych (trądzik odwrócony, *acne inversa*) o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u młodzieży w wieku od 12 lat z niewystarczającą odpowiedzią na konwencjonalne leczenie układowe HS. Choroba Leśniowskiego-Crohna. Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci choroby Leśniowskiego-Crohna u dorosłych pacjentów, którzy wykazali niewystarczającą odpowiedź na leczenie pomimo otrzymania pełnego i odpowiedniego cyklu leczenia lekami z grupy kortykosteroidów i/lub lekami immunomodulującymi, lub u których występowała nietolerancja lub przeciwwskazania do stosowania takich rodzajów leczenia. Choroba Leśniowskiego-Crohna u dzieci i młodzieży. Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej, czynnej postaci choroby Leśniowskiego-Crohna u dzieci i młodzieży (w wieku od 8 lat), które wykazały niewystarczającą odpowiedź na standardowe leczenie, w tym leczenie żywieniowe jako terapię pierwotną i lek z grupy kortykosteroidów i/lub lek immunomodulujący, lub u których występowała nietolerancja lub przeciwwskazania do stosowania takich rodzajów leczenia. **Wrzodzące zapalenie jelita grubego (WJZG).** Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego czynnego wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, którzy wykazali wystarczającą odpowiedź na standardowe leczenie, w tym kortykosteroidy i 6-merkaptopurynę (6-MP) lub azatioprynę (AZA), lub wtedy gdy nie tolerują takiego leczenia lub jest ono przeciwwskazane ze względów medycznych. **Wrzodzące zapalenie jelita grubego u dzieci i młodzieży.** Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dzieci i młodzieży (w wieku od 8 lat), które wykazały niewystarczającą odpowiedź na standardowe leczenie, w tym kortykosteroidy i 6-merkaptopurynę (6-MP) lub azatioprynę (AZA), lub wtedy gdy nie tolerują takiego rodzaju leczenia lub jest ono przeciwwskazane ze względów medycznych. **Zapalenie błony naczyniowej oka.** Produkt jest wskazany w leczeniu nieinfekcyjnego zapalenia błony naczyniowej oka części pośredniej, odninka tylnego i całej błony naczyniowej u dorosłych pacjentów z niewystarczającą odpowiedzią na leczenie kortykosteroidami, u pacjentów u których konieczne jest zmniejszenie dawki kortykosteroidów lub leczenie kortykosteroidami jest niewłaściwe. **Zapalenie błony naczyniowej oka u dzieci i młodzieży.** Produkt jest wskazany w leczeniu przewlekłego nieinfekcyjnego zapalenia przedniego odninka błony naczyniowej oka u pacjentów w wieku od 2 lat, którzy wykazywali niewystarczającą odpowiedź na standardowe leczenie lub gdy jest ono nietolerowane lub, u których leczenie konwencjonalne jest niewłaściwe.

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

### Adapalene

Acnelec: krem 1 mg/g - 1 op. 30 g	Rx	100%	25,53
Acnelec: żel 1 mg/g - 1 op. 30 g	Rx	100%	25,62

Adapalene	Bausch Health
-----------	---------------

Differin®: krem 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	26,00
--------------------------------------	----	------	-------

Adapalene	Galderna
-----------	----------

Differin® - (IR): krem 1 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	31,66
---	----	------	-------

Differin® - (IR): żel 1 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	32,30
--	----	------	-------

Adapalene	Forfarm
-----------	---------

Epiduo®: żel (1 mg+ 25 mg/g) - 1 tuba 15 g	Rx	100%	47,19
--	----	------	-------

Epiduo®: żel (1 mg+ 25 mg/g) - 1 poj. 15 g z pompką	Rx	100%	X
---	----	------	---

Epiduo®: żel (1 mg+ 25 mg/g) - 1 tuba 30 g	Rx	100%	84,99
--	----	------	-------

Adapalene + Benzoyl peroxide	Galderna
------------------------------	----------

Epiduo® Forte: żel 0,3%+ 2,5% - 1 poj. 15 g	Rx	100%	57,99
---	----	------	-------

Epiduo® Forte: żel 0,3%+ 2,5% - 1 poj. 30 g	Rx	100%	125,00
---	----	------	--------

Benzoyl peroxide + Adapalene	Galderna
------------------------------	----------

Adefovir dipivoxil	
--------------------	--

Hepsera: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
--------------------------------	------	------	---

Adefovir dipivoxil	Gilead Sciences Poland
--------------------	------------------------

Adrenaline hydrochloride	
--------------------------	--

Septanest z adrenaliną 1:100 000: inj. [roztw.] (40 mg+ 10 µg/ml) - 50 wkł. 1,8 ml	Rx	100%	155,00
--	----	------	--------

Articaine + Adrenaline hydrochloride	Septodont
--------------------------------------	-----------

Septanest z adrenaliną 1:200 000: inj. [roztw.] (40 mg+ 5 µg/ml) - 50 wkł. 1,8 ml	Rx	100%	155,00
---	----	------	--------

Articaine + Adrenaline hydrochloride	Septodont
--------------------------------------	-----------

Afatinib	
----------	--

▼Giotrif: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	6310,71
---------------------------------------	------	------	---------

▼Giotrif: tabl. powł. 30 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	6310,71
---------------------------------------	------	------	---------

▼Giotrif: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	6310,71
---------------------------------------	------	------	---------

Afatinib (1) Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca	
---	--

W: Produkt leczniczy, stosowany w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów nieleczonych wcześniej lekami z grupy inhibitorów kinazy tyrozynowej receptora naskórkowego czynnika wzrostu (TKI EGFR) z miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) z aktywującą mutacją (mutacjami) EGFR; z miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami NDRP o histologii płaskonabłonkowej z progresją podczas lub po zakończeniu chemioterapii opartej na związku platyny.

Boehringer Ingelheim

### Aflibercept

▼Eylea: inj. [roztw.] 40 mg/ml - 1 fiol. 100 µl	Rx-z	100%	2232,36
---	------	------	---------

Aflibercept (1) Program lekowy: leczenie nowosaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (AMD)	
---	--

W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych w celu leczenia: nowosaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki żółtej związanej z wiekiem (ang. AMD); zaburzeń widzenia spowodowanych obrzękiem plamki żółtej w tym do nie-drobnoczący żylnych siatkówki (jej galezi, ang. BRVO, lub żyły środkowej, ang. CRVO); zaburzeń widzenia spowodowanych cukrzycowym obrzękiem plamki żółtej (ang. DME); zaburzeń widzenia spowodowanych nowosaskularną podsiatkówkową (ang. CNV) wtórna do krótkowzroczności (CNV wtórna do krótkowzroczności).

▼Zaltrap: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fiol. 4 ml	Rx-z	100%	1109,14
---	------	------	---------

▼Zaltrap: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fiol. 8 ml	Rx-z	100%	2218,28
---	------	------	---------

Aflibercept (1) Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka jelita grubego	
---	--

W: Preparat jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z irynotekanem/5-FU/kwasem folinowym (schemat chemioterapii FOLFIRI) u dorosłych pacjentów z rakiem jelita grubego i odbytnicy z przerzutami (ang. MCRC), w przypadku oporności lub progresji choroby po uprzednim zastosowaniu schematu zawierającego oksaliplatinę.

Sanofi Winthrop Industrie

### Agalsidase beta

Fabryzyme: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 5 mg - 1 fiol.	Rx-z	100%	1722,41
--	------	------	---------

Fabryzyme: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 35 mg - 1 fiol.	Rx-z	100%	12056,77
---	------	------	----------

Agalsidase beta (1) Program lekowy: leczenie choroby Fabry'ego	
--	--

W: Preparat jest stosowany w długotrwałej enzymatycznej terapii zastępczej u pacjentów z potwierdzonym rozpoznaniem choroby Fabry'ego (niedobór  $\alpha$ -galaktozydazy A). Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych, dzieci i młodzieży w wieku 8 lat i starszych.

Sanofi B.V.

### Agomelatine

Agolek: tabl. powł. 25 mg - 28 szt.	Rx	100%	64,28
-------------------------------------	----	------	-------

Agomelatine (1) Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedonii (2) Pacjenci 65+	Rx	30% <sup>(1)</sup>	20,22
--	----	--------------------	-------

W: Leczenie dużych epizodów depresyjnych. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych.	LEK-AM
--	--------

Agomelatine +pharma: tabl. powł. 25 mg - 30 szt.	Rx	100%	66,48
--	----	------	-------

Agomelatine +pharma: tabl. powł. 25 mg - 90 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	19,94
--	----	--------------------	-------

Agomelatine (1) Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedonii (2) Pacjenci 65+	Rx	100%	X
--	----	------	---

W: Leczenie dużych epizodów depresyjnych. Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych.	+pharma Polska
--	----------------

Agomelatine Adamed: tabl. powł. 25 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
---	----	------	---

Agomelatine G.L. Pharma: tabl. powł. 25 mg - 28 szt.	Rx	100%	62,11
--	----	------	-------

Agomelatine (1) Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedonii (2) Pacjenci 65+	Rx	30% <sup>(1)</sup>	18,63
--	----	--------------------	-------

W: Leczenie dużych epizodów depresyjnych. Produkt przeznaczony jest do stosowania u pacjentów dorosłych.	G.L. Pharma Poland
--	--------------------

Agomelatyna Egis: tabl. powł. 25 mg - 28 szt.	Rx	100%	63,20
---	----	------	-------

Agomelatine (1) Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedonii (2) Pacjenci 65+	Rx	30% <sup>(1)</sup>	19,14
--	----	--------------------	-------

W: Leczenie dużych epizodów depresyjnych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.	Egis
--	------

Lamegom: tabl. powł. 25 mg - 28 szt.	Rx	100%	18,88
--------------------------------------	----	------	-------

Agomelatine (1) Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedonii (2) Pacjenci 65+	Rx	30% <sup>(1)</sup>	18,88
--	----	--------------------	-------

W: Leczenie dużych epizodów depresyjnych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.	Krka
--	------

Sedival®: tabl. powł. 25 mg - 28 szt.	Rx	100%	63,25
---------------------------------------	----	------	-------

Agomelatine	Biofarm
-------------	---------

Symago: tabl. powł. 25 mg - 28 szt.	Rx	100%	62,94
-------------------------------------	----	------	-------

Agomelatine (1) Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedonii (2) Pacjenci 65+	Rx	30% <sup>(1)</sup>	18,88
--	----	--------------------	-------

W: Leczenie dużych epizodów depresyjnych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.	Symphor
--	---------

Albendazole	
-------------	--

Zentel - (IR): tabl. do rozgr. i żucia 400 mg - 1 szt.	Rx	100%	12,00
--	----	------	-------

Zentel®: tabl. do rozgr. i żucia 400 mg - 1 szt.	Rx	100%	23,30
--	----	------	-------

Zentel®: zaw. doust. 100 mg/5 ml - 1 but. 20 ml	Rx	100%	13,42
---	----	------	-------

Albendazole	GlaxoSmithKline (Ireland) Limited
-------------	-----------------------------------

Albumin human	
---------------	--

Flexbumin 200 g/l: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 1 wor. 100 ml	Rx	100%	451,71
--	----	------	--------

Flexbumin 200 g/l: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 12 wor. 100 ml	Rx	100%	X
---	----	------	---

Albumin human	Shire
---------------	-------

Uman albumin 20% kedrion: inf. [roztw.] 10 g/50 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	252,09
--	----	------	--------

Uman albumin 20% kedrion: inf. [roztw.] 10 g/50 ml - 1 but. 50 ml	Rx	100%	176,81
---	----	------	--------

Albumin human	Kedrion
---------------	---------

Alclometasone	
---------------	--

Afloderm: krem 0,5 mg/g - 1 op. 40 g	Rx	100%	26,63
--------------------------------------	----	------	-------

Afloderm: krem 0,5 mg/g - 1 op. 20 g	Rx	100%	19,89
--------------------------------------	----	------	-------

Afloderm: maść 0,5 mg/g - 1 op. 40 g	Rx	100%	26,65
--------------------------------------	----	------	-------

Afloderm: maść 0,5 mg/g - 1 op. 20 g	Rx	100%	19,89
--------------------------------------	----	------	-------

Alclometasone	Belupo
---------------	--------

Alectinib	
-----------	--

▼Alecensa: kaps. twarde 150 mg - 224 szt.	Rx-z	100%	24196,22
---	------	------	----------

Alectinib (1) Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca	
--	--

W: Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym ALK-dodatnim (ALK - kinaza chłoniaka anaplastycznego) niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP). Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym ALK-dodatnim niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP), wcześniej leczonych krytycznym.

Roche Registration

### Alemtuzumab

▼Lemtrada: inf. [konc. do przyg. roztw.] 12 mg - 1 fiol. 1,2 ml	Rx-z	100%	29985,61
---	------	------	----------

Alemtuzumab (1) Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego	
--	--

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów z aktywną rzutowo-ustępującą postacią stwardnienia rozsianego (ang. relapsing remitting multiple sclerosis, RRMSS) potwierdzoną przez objawy kliniczne lub wyniki diagnostyki obrazowej.

Sanofi Belgium

### Alendronic acid

Alendran 70: tabl. 70 mg - 4 szt.	Rx	100%	12,30
-----------------------------------	----	------	-------

Alendronic acid (1) Osteoporoza (2) Pacjenci 65+	Rx	30% <sup>(1)</sup>	3,69
--	----	--------------------	------

W: Leczenie osteoporozy u kobiet po menopauzie. Kwas alendronowy zmniejsza ryzyko złamań kręgow i szyjki kości udowej.	Ranbaxy a SUN PHARMA company
--	------------------------------

Alendrogen: tabl. 70 mg - 4 szt.	Rx	100%	10,63
----------------------------------	----	------	-------

Alendronic acid (1) Osteoporoza (2) Pacjenci 65+	Rx	30% <sup>(1)</sup>	3,19
--	----	--------------------	------

W: Leczenie osteoporozy u kobiet po menopauzie. Preparat zmniejsza ryzyko złamań kręgow oraz szyjki kości udowej.	Mylan Ireland Limited
---	-----------------------

Alendronat Bluefish: tabl. 70 mg - 4 szt.	Rx	100%	9,44
---	----	------	------

Alendronic acid (1) Osteoporoza (2) Pacjenci 65+	Rx	30% <sup>(1)</sup>	2,83
--	----	--------------------	------

W: Leczenie osteoporozy u kobiet po menopauzie. Preparat zmniejsza ryzyko złamań kręgow i szyjki kości udowej.	Bluefish Pharma
--	-----------------

Alendronic acid Genoptim: tabl. 70 mg - 4 szt.	Rx	100%	8,32
--	----	------	------

Alendronic acid	Synopton Pharma
-----------------	-----------------

Ostemax® 70 comfort: tabl. 70 mg - 4 szt.	Rx	100%	12,50
---	----	------	-------

Alendronic acid (1) Osteoporoza (2) Pacjenci 65+	Rx	30% <sup>(1)</sup>	3,19
--	----	--------------------	------

W: Leczenie osteoporozy u kobiet po menopauzie, w celu zmniejszenia ryzyka złamań kręgow i szyjki kości udowej.	Polpharma
---	-----------

Alendronic acid (1) Osteoporoza (2) Pacjenci 65+	Rx	100%	12,52
--	----	------	-------

W: Leczenie osteoporozy u kobiet po menopauzie, w celu zmniejszenia ryzyka złamań kręgow i szyjki kości udowej. Leczenie osteoporozy u mężczyzn w celu zapobiegania złamaniom kręgow i szyjki kości udowej.	Polpharma
---	-----------

Osteni® 70: tabl. 70 mg - 4 szt.	Rx	100%	3,77
----------------------------------	----	------	------

Osteni® 70: tabl. 70 mg - 6 szt.	Rx	100%	18,21
----------------------------------	----	------	-------

Alendronic acid (1) Osteoporoza (2) Pacjenci 65+	Rx	30% <sup>(1)</sup>	5,46
--	----	--------------------	------

W: Wskazaniem do stosowania alendronianu jest leczenie osteoporozy u kobiet po menopauzie, w celu zmniejszenia ryzyka złamań kręgow i szyjki kości udowej oraz u mężczyzn w celu zapobiegania złamaniom kręgow i szyjki kości udowej.	Teva Pharmaceuticals Polska
---	-----------------------------

Ostolek: tabl. powł. 70 mg - 4 szt.	Rx	100%	
-------------------------------------	----	------	--



Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

**Alfadiol:** kaps. miękkie **0,25 µg** - 100 szt. (2 blist. po 50 szt.)

**Alfadiol:** kaps. miękkie **1 µg** - 100 szt. (2 blist. po 50 szt.)

**Alfacalcidol** Polpharma

**Alfuzosin**

**Alfabax:** tabl. o przedl. uwalnianiu **10 mg** - 30 szt.

**Alfuzosin (1)**Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+

W: 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.

**Alfurion:** tabl. o przedl. uwalnianiu **10 mg** - 30 szt.

**Alfuzosin (1)**Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+

W: Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów czynnościowych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (ang. BPH).

**Alfuzostad® 10 mg:** tabl. o przedl. uwalnianiu **10 mg** - 30 szt.

**Alfuzosin** STADA Poland Sp. z o.o.

**Dalfaz® SR 5:** tabl. powł. o przedl. uwalnianiu **5 mg** - 20 szt.

**Dalfaz® Uno:** tabl. o przedl. uwalnianiu **10 mg** - 30 szt.

**Alfuzosin (1)**Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+

W: Dawka 5 mg. Leczenie zaburzeń czynnościowych spowodowanych łagodnym rozrostem gruczołu krokowego, w przypadku gdy leczenie chirurgiczne zostało odrzucone. Dawka 10 mg. Leczenie zaburzeń czynnościowych spowodowanych łagodnym rozrostem gruczołu krokowego, w przypadku gdy leczenie chirurgiczne zostało odrzucone. Leczenie wspomagające u pacjentów z założonym cewnikiem z powodu ostrego zatrzymania moczu spowodowanego łagodnym rozrostem gruczołu krokowego.

**Alginic acid** Sanofi Winthrop Industrie

**Ranigast® S-O-S:** tabl. do ssania - 12 szt.

**Ranigast® S-O-S:** tabl. do ssania - 24 szt.

**Alginic acid + Calcium carbonate + Sodium alginate + Sodium bicarbonate** Polpharma

**Alglucosidase alfa**

**Myozyme:** inf. [konc. do przyg. rozw.] **50 mg/fiol.** - 1 fiol. 20 ml

**Alglucosidase alfa (1)**Program lekowy: leczenie choroby Pompego

W: Produkt leczniczy jest wskazany w długotrwałej, enzymatycznej terapii zastępczej (ang. ERT) u pacjentów z potwierdzonym rozpoznaniem choroby Pompego (niodoborem kwaśnej α-glikozydozy). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych, dzieci i młodzieży w każdym wieku.

**Alirocumab** Sanofi B.V.

**Praluent:** inj. [roztw.] **150 mg** - 2 wstrzyk. 1 ml

**Praluent:** inj. [roztw.] **300 mg** - 1 wstrzyk. 2 ml

**Alirocumab (1)**Program lekowy: leczenie hipercholesterolemii rodzinnej

W: Hipercholesterolemia pierwotna i dyslipidemia mieszaną. Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych z hipercholesterolemia pierwotną (heterozygotyczną rodziną i nierodzinna) lub z dyslipidemia mieszaną, jako uzupełnienie diety; w skojarzeniu ze statyną lub ze statyną stosowaną razem z innymi lekami hipolipemizującymi, u pacjentów, u których nie jest możliwe osiągnięcie docelowych wartości stężenia cholesterolu LDL (LDL-C) po zastosowaniu maksymalnej tolerowanej dawki statyny, lub w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami hipolipemizującymi u pacjentów, z nietolerancją statyn, lub u których stosowanie statyn jest przeciwwskazane. Rozpoznana miazdżycowa choroba układu sercowo-naczyniowego. Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych z rozpoznana miazdżycową chorobą układu sercowo-naczyniowego w celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia chorób układu sercowo-naczyniowego, poprzez obniżenie stężenia LDL-C, jako uzupełnienie skorygowania innych czynników ryzyka; w skojarzeniu z maks. tolerowaną dawką statyny, z innymi terapiami zmniejszającymi stężenie lipidów lub bez nich; w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi terapiami zmniejszającymi stężenie lipidów u pacjentów z nietolerancją statyn, lub dla których stosowanie statyn jest przeciwwskazane. Wyniki badań dotyczące wpływu na LDL-C, zdarzenia sercowo-naczyniowe i informacje o populacjach badanych, patrz ChPL.

**Alitretinoin** Stiefel Laboratories Legacy

**Toctino:** kaps. miękkie **10 mg** - 30 szt.

**Toctino:** kaps. miękkie **30 mg** - 30 szt.

**Allergen extracts**

**▼Acarizax:** liof. doustry **12 SQ-HDM** - 30 szt.

**Allergen extracts (1)**Leczenie młodzieży w wieku od ukończonego 12. roku życia do ukończonego 18. roku życia z umiarkowanym lub ciężkim alergicznym nieżytym 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 roztocza kurzu domo-

ego (punktowe testy skórne lub swoiste immunoglobuliny E) (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych (18-65 lat), u których rozpoznanie zostało postawione na podstawie wywiadu klinicznego oraz dodatniego testu alergicznego na roztocza kurzu domowego (punktowe testy skórne i/lub swoiste immunoglobuliny E) oraz co najmniej 1 z poniższych stanów: umiarkowany do ciężkiego alergiczny nieżyt nosa spowodowany kurzem domowym, utrzymujący się pomimo stosowania leków łagodzących objawy; astma oskrzelowa wywołana alergią na kurz domowy, niekontrolowana dobrze za pomocą zwężających kortykosteroidów z towarzyszącym umiarkowanym do ciężkiego alergicznym nieżytem nosa wywołanym przez kurz domowy. Przed rozpoczęciem leczenia należy uważnie ocenić 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 roztocza kurzu domowego (punktowe testy skórne i/lub swoiste immunoglobuliny E) w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego alergicznego nieżyty nosa spowodowanego kurzem domowym, utrzymującego się pomimo stosowania leków łagodzących objawy.

**▼ACTAIR 100 IR & 300 IR:** tabl. podjęzykowe [alergeny roztoczy kurzu domowego D.ptę/D.far 50/50] - 31 szt. (3 szt. (100 IR) + 28 szt. (300 IR))

**Allergen extracts** Stallergenes

**▼ACTAIR 100 IR:** tabl. podjęzykowe [alergeny roztoczy kurzu domowego D.ptę/D.far 50/50] - 15 szt.

**▼ACTAIR 300 IR:** tabl. podjęzykowe [alergeny roztoczy kurzu domowego D.ptę/D.far 50/50] - 30 szt.

**▼ACTAIR 300 IR:** tabl. podjęzykowe [alergeny roztoczy kurzu domowego D.ptę/D.far 50/50] - 90 szt.

**Allergen extracts** Stallergenes

**Allergovit®:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 006 Trawy100% w równych częściach: 133 Kłosałka+140 Kupkowna pospolita+157 Rajgras angielski+177 Tymotka łakowa+178 Wiechlina łakowa+179 Kostrzewa łakowa] - 2 fiol. 3 ml (steż. A i B)

**Allergovit®:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 006 Trawy60%+158 Żyto40%] - 2 fiol. 3 ml (steż. A i B)

**Allergovit®:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 006 Trawy60%+106 Bylica pospolita20%+158 Żyto20%] - 2 fiol. 3 ml (steż. A i B)

**Allergovit®:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 006 Trawy60%+108 Brzoza biała20%+158 Żyto20%] - 2 fiol. 3 ml (steż. A i B)

**Allergovit®:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 015 Trawy/zboża100% w tym: 006 Trawy55%+121 Jęczmień10%+126 Owies10%+158 Żyto15%+173 Pszenica10%] - 2 fiol. 3 ml (steż. A i B)

**Allergovit®:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 106 Bylica pospolita100%] - 2 fiol. 3 ml (steż. A i B)

**Allergovit®:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 108 Brzoza biała100%] - 2 fiol. 3 ml (steż. A i B)

**Allergovit®:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 108 Brzoza biała35%+115 Olcha30%+129 Leszczyna35%] - 2 fiol. 3 ml (steż. A i B)

**Allergovit®:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 006 Trawy100% w równych częściach: 133 Kłosałka+140 Kupkowna pospolita+157 Rajgras angielski+177 Tymotka łakowa+178 Wiechlina łakowa+179 Kostrzewa łakowa] - 1 fiol. 3 ml (steż. B)

**Allergovit®:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 006 Trawy60%+106 Bylica pospolita20%+158 Żyto20%] - 1 fiol. 3 ml (steż. B)

**Allergovit®:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 006 Trawy60%+108 Brzoza biała20%+158 Żyto20%] - 1 fiol. 3 ml (steż. B)

**Allergovit®:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 015 Trawy/zboża100% w tym: 006 Trawy55%+121 Jęczmień10%+126 Owies10%+158 Żyto15%+173 Pszenica10%] - 1 fiol. 3 ml (steż. B)

**Allergovit®:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 106 Bylica pospolita100%] - 1 fiol. 3 ml (steż. B)

**Allergovit®:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 108 Brzoza biała35%+115 Olcha30%+129 Leszczyna35%] - 1 fiol. 3 ml (steż. B)

**Allergen extracts** Sun Farm

**Alutard SQ:** inj. podsk. zaw. [alergeny pyłków roślin] - 1 zest. 4 fiol. 5 ml

**Alutard SQ:** inj. podsk. zaw. [alergeny pyłków roślin] - 1 zest. 1 fiol. 5 ml

**Alutard SQ:** inj. podsk. zaw. [alergeny kurzu domowego] - 1 zest. 1 fiol. 5 ml

**Alutard SQ:** inj. podsk. zaw. [alergeny kurzu domowego] - 1 zest. 4 fiol. 5 ml

**Alutard SQ:** inj. podsk. zaw. [alergeny pochodzenia zwierzęcego] - 1 zest. 1 fiol. 5 ml

**Alutard SQ:** inj. podsk. zaw. [alergeny pochodzenia zwierzęcego] - 1 zest. 4 fiol. 5 ml

**Alutard SQ:** inj. podsk. zaw. [jad owadów błonkoskrzydłych] - 1 zest. 4 fiol. 5 ml

**Alutard SQ:** inj. podsk. zaw. [jad owadów błonkoskrzydłych] - 1 zest. 1 fiol. 5 ml

**Allergen extracts** Alk-Abello A/S

**Alyostal:** roztw. alergenowy do testów skórných punktowych - 1 fiol. 3 ml

**Allergen extracts** Stallergenes

**Grazax:** liof. doustry - 30 szt.

**Allergen extracts** Alk-Abello A/S

**Itulazax®:** liof. doustry **12 SQ-Bet** - 30 szt.

**Allergen extracts** Alk-Abello A/S

**Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergeny grzybowe pleśniowych:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 400 Alternaria tenuis100%] - 3 fiol. 4,5 ml (steż. 1-3)

**Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergeny grzybowe pleśniowych:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 400 Alternaria tenuis100%] - 1 fiol. 4,5 ml (steż. 3)

**Allergen extracts** Sun Farm

**Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergeny pochodzenia zwierzęcego (sierść, nabłonki, pierze):** inj. podsk. [zaw.] [począt. 306 Sierść psa100%] - 3 fiol. 4,5 ml (steż. 1-3)

**Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergeny pochodzenia zwierzęcego (sierść, nabłonki, pierze):** inj. podsk. [zaw.] [począt. 309 Sierść kota100%] - 3 fiol. 4,5 ml (steż. 1-3)

**Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergeny pochodzenia zwierzęcego (sierść, nabłonki, pierze):** inj. podsk. [zaw.] [począt. 309 Sierść kota100%] - 1 fiol. 4,5 ml (steż. 3)

**Allergen extracts** Sun Farm

**Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergeny pochodzenia zwierzęcego (sierść, nabłonki, pierze):** inj. podsk. [zaw.] [począt. 306 Sierść psa100%] - 1 fiol. 4,5 ml (steż. 3)

**Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergeny pochodzenia zwierzęcego (sierść, nabłonki, pierze):** inj. podsk. [zaw.] [począt. 309 Sierść kota100%] - 1 fiol. 4,5 ml (steż. 3)

**Allergen extracts** Sun Farm

**Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergeny pochodzenia zwierzęcego (sierść, nabłonki, pierze):** inj. podsk. [zaw.] [począt. 309 Sierść kota100%] - 1 fiol. 4,5 ml (steż. 3)

**Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergeny pochodzenia zwierzęcego (sierść, nabłonki, pierze):** inj. podsk. [zaw.] [począt. 309 Sierść kota100%] - 1 fiol. 4,5 ml (steż. 3)

**Allergen extracts** Sun Farm

**Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergeny roztoczy kurzu domowego:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 708 Dermatophagoides farinae50%+725 Dermatophagoides pteronyssinus50%] - 2 fiol. 4,5 ml (steż. 3)

**Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergeny roztoczy kurzu domowego:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 708 Dermatophagoides farinae50%+725 Dermatophagoides pteronyssinus50%] - 3 fiol. 4,5 ml (steż. 1-3)

**Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergeny roztoczy kurzu domowego:** inj. podsk. [zaw.] [począt. 708 Dermatophagoides farinae50%+725 Dermatophagoides pteronyssinus50%] - 1 fiol. 4,5 ml (steż. 3)

**Allergen extracts (1)W:** Wyciągi alergeny przeznaczone są do odczuwania (immunoterapii swoistej) w schorzeniach alergicznych (IgE-zależnych), takich jak: alergiczny katar (nieżyt nosa), alergiczne zapalenie spojówek, alergiczna astma oskrzelowa itd., wywołane przez alergeny nieemożliwe do wyeliminowania ze środowiska pacjenta. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

**Oralair 100 IR & 300 IR:** tabl. podjęzykowe [alergeny pyłków traw] **100 IR/300 IR** - 3 szt. + 28 szt.

**Oralair 300 IR:** tabl. podjęzykowe [alergeny pyłków traw] **300 IR** - 30 szt.

**Oralair 300 IR:** tabl. podjęzykowe [alergeny pyłków traw] **300 IR** - 90 szt.

**Allergen extracts** Stallergenes

**Pharmalgen Hymenoptera Venoms:** inj. podsk. [prosz.+ rozp.] - 1 zest. 4 fiol. z prosz.+ 4 fiol. z rozp.

**Pharmalgen Hymenoptera Venoms:** inj. podsk. [prosz.+ rozp.] - 4 fiol. (+ rozp.)

**Allergen extracts** Alk-Abello A/S

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów drzewa] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów drzewa] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Puretha®:** inj. podsk. zaw. [mieszanki alergenów trawy] **0,5 mg/ml** - 1 fiol. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

**Allergen extracts (1)W:** Preparat stosowany jest do immunoterapii swoistej (leczenia odczułającego) alergii IgE-zależnej pochodzenia zwierzęcego, z objawami alergicznego nieżyty nosa, alergicznego zapalenia spojówek, astmy oskrzelowej o









# ZOLPIC

zoldidem

Daj owcom odpocząć.



## Aloe Vera

**Lacrima® Natura Plus:** krople do oczu - 1 but. 10 ml W/Mq 100% 31,81  
**Hypromellose + Wild Rose + Chamomile + Bilberry + Sodium chloride + Aloe Vera + Hyaluronate sodium** Polpharma

**Maxigra® femina:** żel intymny - 1 op. 75 ml DK 100% 23,46

**Glycerin + Hyaluronic acid + Lactic acid + Aqua + Aloe Vera** Polpharma

**Softeya Blepha:** chusteczki okulistyczne - 14 szt. W/Mq 100% 30,83

**Sodium hyaluronate + Aloe Vera + Tea tree oil** Polpharma

**Softeya Blepha Plus:** chusteczki okulistyczne - 14 szt. (+ ogrzewalny kompres) W/Mq 100% 35,87

**Sodium hyaluronate + Aloe Vera + Tea tree oil** Polpharma

## Alogliptin

**▼Vipidia:** tabl. powł. 12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 150,25

**▼Vipidia:** tabl. powł. 25 mg - 28 szt. Rx 100% 150,25

**Alogliptin** Takeda Pharma AJ

## Alpelisib

**▼Piqray:** tabl. powł. 50 mg+ 200 mg - 56 tabl. (28 tabl. 50 mg +28 tabl. 200 mg) Rx-z 100% 14310,00  
 b<sup>(1)</sup> bezpł.

**▼Piqray:** tabl. powł. 150 mg - 56 szt. Rx-z 100% 14310,00  
 b<sup>(1)</sup> bezpł.

**▼Piqray:** tabl. powł. 200 mg - 28 szt. Rx-z 100% 14310,00  
 b<sup>(1)</sup> bezpł.

**Alpelisib (1)** Program lekowy: leczenie raka piersi

W: Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu z fulwestrantem w leczeniu kobiet po menopauzie oraz mężczyzn z miejscowo zaawansowanym lub rozsiały rakiem piersi wykazującym ekspresję receptora hormonalnego (HR-dodatnim) i niewykazującym ekspresji ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu typu 2 (HER2-ujemnym) oraz mutacją PIK3CA, w przypadku stwierdzenia progresji choroby w trakcie lub po leczeniu hormonalnym stosowanym w monoterapii.  
 Novartis Europharm Limited

## Alpha lipoic acid

**Neurolipon-MIP 600:** kaps. miękkie 600 mg - 30 szt. Rx 100% 68,00

**Neurolipon-MIP 600:** kaps. miękkie 600 mg - 100 szt. Rx 100% 189,00

**Alpha lipoic acid** MIP Pharma

## Alprazolam

**○ Afobam®:** tabl. 1 mg - 30 szt. Rx 100% 37,99

**Alprazolam** Egis

**○ Afobam®:** tabl. 0,25 mg - 30 szt. Rx 100% 19,99

**○ Afobam®:** tabl. 0,5 mg - 30 szt. Rx 100% 26,49

**Alprazolam** Egis

**○ Alpragen:** tabl. 0,5 mg - 30 szt. Rx 100% 10,40

**○ Alpragen:** tabl. 1 mg - 30 szt. Rx 100% 14,95

**○ Alpragen:** tabl. 0,25 mg - 30 szt. Rx 100% 8,71

**Alprazolam** Vietris Ltd

**○ Alprazolam Aurovitas:** tabl. 0,25 mg - 30 szt. Rx 100% 6,70

**○ Alprazolam Aurovitas:** tabl. 0,5 mg - 30 szt. Rx 100% 8,50

**○ Alprazolam Aurovitas:** tabl. 1 mg - 30 szt. Rx 100% 12,30

**Alprazolam** Aurovitas

**○ Alprox®:** tabl. 0,25 mg - 30 szt. Rx 100% 9,54

**○ Alprox®:** tabl. 0,5 mg - 30 szt. Rx 100% 14,44

**○ Alprox®:** tabl. 1 mg - 30 szt. Rx 100% 23,28

**Alprazolam** Orion Corporation

**○ Neuro® 0,25:** tabl. 0,25 mg - 30 szt. Rx 100% 11,07

**○ Neuro® 1,0:** tabl. 1 mg - 30 szt. Rx 100% 33,21

**○ Neuro® SR:** tabl. o przedl. uwalnianiu 0,5 mg - 30 szt. Rx 100% 26,64

**Alprazolam** Zentiva

**○ Xanax®:** tabl. 0,25 mg - 30 szt. Rx 100% 19,43

**○ Xanax®:** tabl. 0,5 mg - 30 szt. Rx 100% 28,23

**○ Xanax®:** tabl. 1 mg - 30 szt. Rx 100% 41,03

**○ Xanax®:** tabl. 2 mg - 30 szt. Rx 100% 69,89

**○ Xanax® SR:** tabl. o przedl. uwalnianiu 0,5 mg - 30 szt. Rx 100% 30,35

**○ Xanax® SR:** tabl. o przedl. uwalnianiu 1 mg - 30 szt. Rx 100% 39,97

**○ Xanax® SR:** tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 30 szt. Rx 100% 66,76

**Alprazolam** Upjohn EESV

## Prostacidil

**Prostasin® 60:** inf. doz. [prosz. do przyg. roztw.] 60 µg - 10 amp. Rx 100% 2345,90

**Prostacidil** UCB Pharma

## Althaea root extract

**Rubital® compositum:** syrop 6,5 mg/5 ml - 1 but. 125 ml Rx 100% 6,80

**Althaea root extract + Ephedrine hydrochloride** Gemi

## Alverine

**Meteospasmyl:** kaps. 60 mg/300 mg - 20 szt. Rx 100% 18,00

**Meteospasmyl:** kaps. 60 mg/300 mg - 40 szt. Rx 100% 28,00

**Meteospasmyl:** kaps. 60 mg/300 mg - 64 szt. Rx 100% 42,70

**Simeticone + Alverine** Laboratoires Mayoly Spindler

**NO-IBS:** kaps. twarde 60 mg - 100 szt. Rx 100% 49,50

**NO-IBS:** kaps. twarde 120 mg - 60 szt. Rx 100% 49,50

**Alverine** Adamed

**Spasmolina:** kaps. twarde 60 mg - 20 szt. Rx 100% 39,15

**Alverine** Syntexa

## Amantadine hydrochloride

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

**Viregyt® -K:** kaps. 100 mg - 50 szt. Rx 100% 21,10

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

**Viregyt® -K:** kaps. 100 mg - 50 szt. Rx 5%<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

## Amantadine sulfate

**Amantix®:** inf. doz. [roztw.] 200 mg/500 ml - 10 but. 500 ml Rx 100% 635,00

**Amantadine sulfate** Merz Pharmaceuticals

**Amantix®:** tabl. powł. 100 mg - 30 szt. Rx 100% 16,00

**Amantix®:** tabl. powł. 100 mg - 100 szt. Rx 100% 52,00

**Amantadine sulfate** Merz Pharmaceuticals

## Ambrisentan

**Volibris:** tabl. powł. 5 mg - 10 szt. Rx-z 100% X

**Volibris:** tabl. powł. 10 mg - 10 szt. Rx-z 100% X

**Ambrisentan** GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

## Ambroxol hydrochloride

**Aflegan:** inj. [roztw.] 7,5 mg/ml - 10 amp. 2 ml Rx 100% 25,20

**Ambroxol hydrochloride** Bausch Health

**AmbroHEXAL®:** inj. 15 mg/2 ml - 5 amp. 2 ml Rx 100% 10,26

**Ambroxol hydrochloride** Sandoz GmbH

**Mucosolvan®:** plyn do inhal. z nebulizatora 7,5 mg/ml - 1 but. 100 ml Rx 100% 19,33

**Ambroxol hydrochloride** Opella Healthcare Poland

## Amifampridine

**▼Firdapse:** tabl. 10 mg - 100 szt. Rx-z 100% 9015,30  
 b<sup>(1)</sup> bezpł.

**Amifampridine (1)** Program lekowy: leczenie amifamprydyną pacjentów z zespołem miastenicznym Lamberta-Eatona  
 W: Objawowe leczenie zespołu miastenicznego Lamberta-Eatona (ang. Lambert-Eaton myasthenic syndrome, LEMS) u osób dorosłych. SERB

## Amikacin

**Amikacin Adamed:** inj. [roztw.] 250 mg/ml - 1 fiol. Lz 100% -

**Amikacin** Adamed

**Amikacin B. Braun:** inf. [roztw.] 2,5 mg/ml - 10 but. 100 ml Rx 100% 129,99

**Amikacin B. Braun:** inf. [roztw.] 5 mg/ml - 10 but. 100 ml Rx 100% X

**Amikacin B. Braun:** inj. [roztw.] 10 mg/ml - 10 but. 100 ml Rx 100% X

**Amikacin** Aesculap Chifa

**Amikacin Kabi:** inj./inf. [roztw.] 5 mg/ml - 10 but. 200 ml Rx 100% X

**Amikacin Kabi:** inj./inf. [roztw.] 5 mg/ml - 10 but. 100 ml Rx 100% X

**Amikacin Kabi:** inj./inf. [roztw.] 5 mg/ml - 10 but. 50 ml Rx 100% X

**Amikacin** Fresenius Kabi

**Biodacyna®:** inj. dom./inf. doz. [roztw.] 125 mg/ml - 1 amp. 2 ml Lz 100% -

**Biodacyna®:** inj. dom./inf. doz. [roztw.] 250 mg/ml - 1 amp. 2 ml Lz 100% -

**Biodacyna®:** inj. dom./inf. doz. [roztw.] 250 mg/ml - 1 amp. 4 ml Lz 100% -

**Amikacin** Polpharma

**Biodacyna® ophthalmicum 0,3%:** krople do oczu 3 mg/ml - 1 but. 5 ml Rx 100% 29,55

**Amikacin** Polfa Warszawa

## Amiloride + Hydrochlorothiazide

**Tialorid®:** tabl. 50 mg/5 mg - 50 szt. Rx 100% 10,68

**Tialorid®:** tabl. 50 mg/5 mg - 50 szt. Rx 30%<sup>(1)</sup> 2,72

**Tialorid®:** tabl. 50 mg/5 mg - 50 szt. Rx 5%<sup>(2)</sup> bezpł.

**Tialorid® mite:** tabl. 25 mg/2,5 mg - 50 szt. Rx 100% 8,48

**Tialorid® mite:** tabl. 25 mg/2,5 mg - 50 szt. Rx 30%<sup>(1)</sup> 3,42

**Tialorid® mite:** tabl. 25 mg/2,5 mg - 50 szt. Rx 5%<sup>(2)</sup> bezpł.

**Amiloride + Hydrochlorothiazide (1)W:** Preparat jest wskazany w leczeniu: nadciśnienia tętniczego krwi lekkiego lub umiarkowanego (w monoterapii lub z innymi lekami obniżającymi ciśnienie krwi); zastoinowej niewydolności krążenia; marskości wątroby z wodobrzuszem i obrzękami. WP: Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.z.; moczówka nerkopochodna (2) Pacjenci 65+ Polpharma

## Amino acids

**Aminomix® 1 Novum:** inf. [roztw.] - 4 wor. 2 l Rx 100% 112,71

**Aminomix® 1 Novum:** inf. [roztw.] - 4 wor. 1,5 l Rx 100% 106,08

**Aminomix® 1 Novum:** inf. [roztw.] - 1 but. 1000 ml Rx 100% 98,12

**Amino acids + Electrolytes** Fresenius Kabi

**Aminoven Infant 10%:** inf. [roztw.] - 1 but. 100 ml Rx 100% 29,48

**Aminoven Infant 10%:** inf. [roztw.] - 1 but. 1000 ml Rx 100% X

**Aminoven Infant 10%:** inf. [roztw.] - 1 but. 250 ml Rx 100% 51,40

**Amino acids** Fresenius Kabi

**Ketosteril®:** tabl. powł. 630 mg - 100 szt. Rx 100% 179,88

**Ketosteril®:** tabl. powł. 630 mg - 100 szt. Rx 100% bezpł.

**Amino acids (1)** Program lekowy: leczenie pacjentów z chorobami nerek

W: Lek jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu następstw niewprawidłowego lub niewystarczającego metabolizmu białek u pacjentów z przewlekłą chorobą nerek, w połączeniu z ograniczonym spożyciem białka w pożywieniu w ilości 40 g/dobę lub mniej (u dorosłych). Stosowany jest zwykle u pacjentów z filtracją kłębuskową (GFR) mniejszą niż 25 ml/min. Fresenius Kabi

**SmofKabiven Low Osmo Peripheral:** inf. [emulsja] - 3 wor. 2500 ml Rx 100% X

**SmofKabiven Low Osmo Peripheral:** inf. [emulsja] - 4 wor. 1400 ml Rx 100% X

**SmofKabiven Low Osmo Peripheral:** inf. [emulsja] - 4 wor. 1950 ml Rx 100% X

**SmofKabiven Low Osmo Peripheral:** inf. [emulsja] - 5 wor. 850 ml Rx 100% X

**Glucose + Fats + Electrolytes + Amino acids** Fresenius Kabi

## Amiodarone

**Cordaron®:** tabl. 200 mg - 30 szt. Rx 100% 20,11

**Amiodarone** Sanofi Winthrop Industrie

**Cordaron® - (IR):** tabl. 200 mg - 30 szt. Rx 100% 25,50

**Amiodarone** Delfarma

## Amiodarone hydrochloride

**Amiodaron Hameln:** inj./inf. [konc. do przyg. roztw.] 50 mg/ml - 10 amp. 3 ml Lz 100% 19,44

**Amiodarone hydrochloride** Hameln Pharma GMBH

**Opacorden®:** tabl. powł. 200 mg - 60 szt. Rx 100% 32,49

**Opacorden®:** tabl. powł. 200 mg - 60 szt. Rx 100% 5,76

**Opacorden®:** tabl. powł. 200 mg - 60 szt. Rx 100% bezpł.

**Opacorden®:** tabl. powł. 200 mg - 60 szt. Rx 100% bezpł.

**Amiodarone hydrochloride (1)W:** Zaburzenia rytmu w przebiegu zespołu Wolffa-Parkinsona-White'a (WPW). Migotanie i trzepotanie przedsionków, napadowe tachyarytmie nadkomorowe: częstoskurcz nadkomorowy i węzłowy, gdy inne leki nie mogą być zastosowane. Leczenie groźnych dla życia komorowych zaburzeń rytmu (częstoskurcz komorowy, migotanie komór), gdy inne leki antyarytmiczne są nieskuteczne. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Polpharma

## Amisulpride

**Amipryd:** tabl. 100 mg - 30 szt. Rx 100% 31,80

**Amipryd:** tabl. 100 mg - 30 szt. Rx 100% 5,08

**Amipryd:** tabl. 100 mg - 30 szt. Rx 100% bezpł.

**Amipryd:** tabl. 200 mg - 30 szt. Rx 100% 59,75

**Amipryd:** tabl. 200 mg - 30 szt. Rx 100% bezpł.

**Amipryd:** tabl. 200 mg - 30 szt. Rx 100% 3,20

**Amipryd:** tabl. 200 mg - 30 szt. Rx 100% bezpł.

**Amipryd:** tabl. 400 mg - 30 szt. Rx 100% 113,21

**Amipryd:** tabl. 400 mg - 30 szt. Rx 100% bezpł.

**Amipryd:** tabl. 400 mg - 30 szt. Rx 100% 3,20

**Amipryd:** tabl. 400 mg - 30 szt. Rx 100% 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: stopienienie uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne), w tym także u chorych z przewagą objawów negatywnych. Hесо-Lek SA

**Amisan:** tabl. 50 mg - 60 szt. Rx 100% 32,14

**Amisan:** tabl. 50 mg - 60 szt. Rx 100% bezpł.

**Amisan:** tabl. 50 mg - 60 szt. Rx 100% 5,42

**Amisan:** tabl. 50 mg - 60 szt. Rx 100% bezpł.

**Amisan:** tabl. 200 mg - 30 szt. Rx 100% 56,96

**Amisan:** tabl. 200 mg - 30 szt. Rx 100% bezpł.

**Amisan:** tabl. 200 mg - 30 szt. Rx 100% 3,20

**Amisan:** tabl. 200 mg - 30 szt. Rx 100% bezpł.

pozytywnymi, takimi jak urojenia, omamy, zaburzenia myślenia, wrogość, nieufność; z objawami negatywnymi (zespół niedoboru), takimi jak stopienie 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**

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: stopienie uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne), w tym także u chorych z przewagą objawów negatywnych. **Aurovites**

Masultab: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆ <b>NOWOŚĆ</b>	Rx	100%	58,38
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Masultab: tabl. 400 mg - 30 szt. ◆ <b>NOWOŚĆ</b>	Rx	100%	110,46
		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 wskazany jest do stosowania w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii: z objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia myślenia, wrogość i urojenia paranoiczne); z objawami negatywnymi (takimi jak: stopienie uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne). Amisulpryd pozwala także kontrolować wtórne objawy negatywne i zaburzenia afektywne, takie jak depresja. **G.L. Pharma GmbH**

Solian®: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	32,26
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,54
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Solian®: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	60,62
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,98
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Solian®: tabl. 400 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	114,92
		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: Amisulpryd stosowany jest w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii z objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia myślenia) i/lub objawami negatywnymi (takimi jak: stopienie uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne), w tym także u chorych z przewagą objawów negatywnych. **Sonofi Winthrop Industrie**

Solian® - (IR): tabl. powł. 400 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	110,46
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Solian® - (IR): tabl. powł. 400 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	110,34
		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: Amisulpryd stosowany jest w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii z objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia myślenia) i/lub objawami negatywnymi (takimi jak: stopienie uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne), w tym także u chorych z przewagą objawów negatywnych. **Inpharm**

Solian® - (IR): tabl. powł. 400 mg - 30 szt.	Rx	100%	110,34
		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: Amisulpryd stosowany jest w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii z objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia myślenia) i/lub objawami negatywnymi (takimi jak: stopienie uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne), w tym także u chorych z przewagą objawów negatywnych. **Delfarm**

Symamis: 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.

Symamis: 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 wskazany jest do stosowania w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii: z objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia my-

ślenia, wrogość i urojenia paranoiczne), objawami negatywnymi (takimi jak: stopienie uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne). Amisulpryd pozwala także kontrolować wtórne objawy negatywne i zaburzenia afektywne, takie jak depresja. **Symphar**

<b>Amitriptyline hydrochloride</b>		
Amitriptylinum VP: tabl. powł. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx 100%	6,62
Amitriptylinum VP: tabl. powł. 25 mg - 60 szt. ◆	Rx 100%	11,17
<b>Amitriptyline hydrochloride</b>		
<b>Bausch Health</b>		

<b>Amlodipine</b>			
Adipine: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,21
		30% <sup>(1)</sup>	2,46
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Adipine: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,62
		30% <sup>(1)</sup>	4,09
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amlodipine** (1) W: Naciśnięcie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurcząca dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ **Bausch Health**

Agen 5 - (IR): tabl. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	13,30
		30% <sup>(1)</sup>	3,99
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Agen 10 - (IR): tabl. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	24,58
		30% <sup>(1)</sup>	7,37
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amlodipine** (1) W: Naciśnięcie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurcząca dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ **Delfarm**

Agen® 5: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,03
		30% <sup>(1)</sup>	2,41
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Agen® 5: tabl. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	13,51
		30% <sup>(1)</sup>	4,05
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Agen® 10: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	14,90
		30% <sup>(1)</sup>	4,47
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Agen® 10: tabl. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	25,04
		30% <sup>(1)</sup>	7,51
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amlodipine** (1) W: Naciśnięcie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurcząca dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ **Zentiva**

Aldan®: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,64
		30% <sup>(1)</sup>	2,59
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Aldan®: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,88
		30% <sup>(1)</sup>	4,76
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amlodipine** (1) W: W leczeniu nadciśnienia tętniczego, stabilnej dławicy piersiowej oraz naczynioskurczącej dławicy piersiowej (angina Prinzmetal). WP: Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ **Poifarmer**

Almiden: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	X
Almiden: tabl. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx 100%	X
Almiden: tabl. 5 mg - 90 szt. ◆	Rx 100%	X
Almiden: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	X
Almiden: tabl. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx 100%	X

<b>Amlodipine</b>			
Alneta: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,48
		30% <sup>(1)</sup>	2,54
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Alneta: tabl. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	15,12
		30% <sup>(1)</sup>	4,54
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Alneta: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,88
		30% <sup>(1)</sup>	4,76
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Alneta: tabl. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	28,34
		30% <sup>(1)</sup>	8,50
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amlodipine** (1) W: Naciśnięcie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurcząca dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ **Ukrka**

Amlodipine Aurobindo: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	X
Amlodipine Aurobindo: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	X
<b>Amlodipine</b>		
<b>Aurobindo Pharma (Molfa) Limited</b>		

Amlodipine Aurovitas: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	6,15
		30% <sup>(1)</sup>	1,85
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amlodipine Aurovitas: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,03
		30% <sup>(1)</sup>	3,31
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amlodipine** (1) W: Naciśnięcie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurcząca dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ **Aurovites**

Amlodipine Bluefish: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	6,86
		30% <sup>(1)</sup>	2,06
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amlodipine Bluefish: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,72
		30% <sup>(1)</sup>	3,52
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amlodipine** (1) W: Naciśnięcie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurcząca dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ **Bluefish Pharma**

Amlodipine Vitabalans: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	6,70
Amlodipine Vitabalans: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	14,80
<b>Amlodipine</b>		
<b>Vitabalans</b>		

Amlomyl: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,02
		30% <sup>(1)</sup>	2,11
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amlomyl: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	12,00
		30% <sup>(1)</sup>	3,60
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amlodipine** (1) W: Naciśnięcie tętnicze. Przewlekła, stabilna i naczynioskurcząca dławica piersiowa. Naczynioskurcząca dusznica piersiowa (Prinzmetal). WP: Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ **Myton Ireland Limited**

Amlonor®: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	7,56
Amlonor®: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	14,55
<b>Amlodipine</b>		
<b>Adamed</b>		

Amlopin®: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	9,23
		30% <sup>(1)</sup>	3,16
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amlopin®: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	17,54
		30% <sup>(1)</sup>	5,41
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amlodipine** (1) W: Naciśnięcie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurcząca dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ **Sandoz GmbH**

Amlopin® - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100%	6,05	
Amlopin® - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx 100%	9,84	
Amlopin® - (IR): tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	14,68
		30% <sup>(1)</sup>	4,40
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amlopin® - (IR): tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	14,68
		30% <sup>(1)</sup>	4,40
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amlodipine** (1) W: Naciśnięcie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurcząca dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ **Inpharm**





Naszym wyborem

**enarenal**  
 enalapryli maleas

Amlopin® - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 7,05 30% <sup>(1)</sup> 2,12 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	Vilpin®: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 8,26 30% <sup>(1)</sup> 2,48 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	Prestocek Combi: tabl. 8/10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 57,05 30% <sup>(1)</sup> 47,51 S <sup>(2)</sup> bezpl.
Amlopin® - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 11,02 30% <sup>(1)</sup> 3,31 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	Vilpin®: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 15,65 30% <sup>(1)</sup> 4,70 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Amlodipine + Perindopril tert-butyloamine (1)W:</b> Produkt jest wskazany w leczeniu zastępczym samoistnego nadciśnienia tętniczego i/lub stabilnej choroby wieńcowej, u pacjentów, u których uzyskano kontrolę stosując jednocześnie peryndopryl i amlodypinę, w takich samych dawkach. <b>WP:</b> Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+ <span style="float: right;">Adamed</span>		
Amlopin® - (IR): tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 14,73 30% <sup>(1)</sup> 4,42 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Amlodipine (1)W:</b> Nadciśnienie tętnicze, przewlekła, stabilna dławica piersiowa, naczynioskurczowa dławica piersiowa (dławica Prinzmetal). <b>WP:</b> Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <span style="float: right;">Teva Pharmaceuticals Polska</span>			<b>Amlodipine + Valsartan</b>		
Amlozek®: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 13,79 30% <sup>(1)</sup> 6,95 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	Vilpin® - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% X	<b>Avasart Plus: tabl. powł. 5/160 mg - 28 szt.</b> Rx 100% 24,25 30% <sup>(1)</sup> 9,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Amlozek®: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 20,26 30% <sup>(1)</sup> 7,32 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Amlodipine</b>			<b>Avasart Plus: tabl. powł. 5/80 mg - 28 szt.</b> Rx 100% 12,45 30% <sup>(1)</sup> 4,96 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
<b>Amlodipine (1)W:</b> Nadciśnienie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurczowa dławica piersiowa (typu Prinzmetal). <b>WP:</b> Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <span style="float: right;">Adamed</span>			<b>Amlodipine + Atorvastatin</b>			<b>Avasart Plus: tabl. powł. 10/160 mg - 28 szt.</b> Rx 100% 24,25 30% <sup>(1)</sup> 9,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
ApoAmlo 5: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 7,78	Vilpin® - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% X	<b>Amlodipine + Valsartan (1)W:</b> Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane podczas monoterapii amlodypiną lub walsartanem. <b>WP:</b> Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+ <span style="float: right;">Polfarmex</span>		
ApoAmlo 10: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 14,98	<b>Amlodipine</b>			<b>Dipperam: tabl. powł. 5/80 mg - 28 szt. ◆</b> Rx 100% 12,61 30% <sup>(1)</sup> 5,12 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
<b>Amlodipine</b>			<b>Amlodipine + Olmesartan medoxomil</b>			<b>Dipperam: tabl. powł. 5/160 mg - 28 szt. ◆</b> Rx 100% 24,25 30% <sup>(1)</sup> 9,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Cardiolipin: tabl. 2,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 6,11 30% <sup>(1)</sup> 3,08 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Amlodipine + Olmesartan medoxomil</b>			<b>Dipperam: tabl. powł. 5/160 mg - 56 szt. ◆</b> Rx 100% 44,79 30% <sup>(1)</sup> 14,83 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Cardiolipin: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 7,99 30% <sup>(1)</sup> 2,40 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	Elestar: tabl. powł. 5 mg/20 mg - 28 szt.	Rx	100% 24,95	<b>Dipperam: tabl. powł. 5/80 mg - 56 szt. ◆</b> Rx 100% 23,68 30% <sup>(1)</sup> 8,70 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Cardiolipin: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 14,85 30% <sup>(1)</sup> 4,46 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	Elestar: tabl. powł. 5 mg/40 mg - 28 szt.	Rx	100% 33,36	<b>Dipperam: tabl. powł. 10/160 mg - 28 szt. ◆</b> Rx 100% 24,25 30% <sup>(1)</sup> 9,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
<b>Amlodipine (1)W:</b> Nadciśnienie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurczowa dławica piersiowa (typu Prinzmetal). <b>WP:</b> Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <span style="float: right;">Proterapia</span>			Elestar: tabl. powł. 10 mg/40 mg - 28 szt.	Rx	100% 34,88	<b>Dipperam: tabl. powł. 10/160 mg - 56 szt. ◆</b> Rx 100% 44,79 30% <sup>(1)</sup> 14,83 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Finamlox: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% X	<b>Amlodipine + Olmesartan medoxomil</b>			<b>Dipperam: tabl. powł. 5/80 mg - 56 szt. ◆</b> Rx 100% 23,68 30% <sup>(1)</sup> 8,70 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Finamlox: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% X	<b>Amlodipine + Perindopril tert-butyloamine</b>			<b>Dipperam: tabl. powł. 10/160 mg - 28 szt. ◆</b> Rx 100% 24,25 30% <sup>(1)</sup> 9,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
<b>Amlodipine</b>			<b>Amlodipine + Olmesartan medoxomil</b>			<b>Dipperam: tabl. powł. 10/160 mg - 56 szt. ◆</b> Rx 100% 44,79 30% <sup>(1)</sup> 14,83 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Normodipine®: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 7,34 30% <sup>(1)</sup> 2,20 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	Amlessa: tabl. 4/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 14,69 R <sup>(1)</sup> 12,31 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Exforge®: tabl. powł. 5/80 mg - 28 szt.</b> Rx 100% 104,99 30% <sup>(1)</sup> 34,97 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Normodipine®: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 13,58 30% <sup>(1)</sup> 4,07 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	Amlessa: tabl. 4/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 14,69 R <sup>(1)</sup> 12,31 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Exforge®: tabl. powł. 5/160 mg - 28 szt.</b> Rx 100% 111,75 30% <sup>(1)</sup> 37,87 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
<b>Amlodipine (1)W:</b> Nadciśnienie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurczowa dławica piersiowa (typu Prinzmetal). <b>WP:</b> Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <span style="float: right;">Gedeon Richter</span>			Amlessa: tabl. 4/5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 42,12 R <sup>(1)</sup> 34,97 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Exforge®: tabl. powł. 10/160 mg - 14 szt.</b> Rx 100% 57,87 30% <sup>(1)</sup> 19,04 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Norvasc®: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 14,50	Amlessa: tabl. 4/5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 42,12 R <sup>(1)</sup> 34,97 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Exforge®: tabl. powł. 10/160 mg - 28 szt.</b> Rx 100% 111,75 30% <sup>(1)</sup> 37,87 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Norvasc®: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 19,50	Amlessa: tabl. 8/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 29,04 R <sup>(1)</sup> 24,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Exforge®: tabl. powł. 10/160 mg - 28 szt.</b> Rx 100% 111,75 30% <sup>(1)</sup> 37,87 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
<b>Amlodipine</b>			Amlessa: tabl. 8/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 29,04 R <sup>(1)</sup> 24,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Amlodipine + Valsartan</b>		
Tenox®: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 8,48 30% <sup>(1)</sup> 2,54 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	Amlessa: tabl. 8/10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 82,28 R <sup>(1)</sup> 67,97 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Novartis Europharm Limited</b>		
Tenox®: tabl. 5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 23,14 30% <sup>(1)</sup> 6,94 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	Amlessa: tabl. 8/5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 82,28 R <sup>(1)</sup> 67,97 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Wamlox: tabl. 5/160 mg - 28 szt. ◆</b> Rx 100% 26,20 30% <sup>(1)</sup> 9,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Tenox®: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 15,88 30% <sup>(1)</sup> 4,76 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Amlodipine + Perindopril tert-butyloamine (1)W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nadciśnienia tętniczego samoistnego i/lub stabilnej choroby wieńcowej, jako leczenie zastępcze u pacjentów, u których objawy są kontrolowane podczas jednoczesnego podawania peryndoprylu i amlodypiny, w takich samych dawkach jak w produkcie. <b>WP:</b> Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+ <span style="float: right;">Krka</span>			<b>Wamlox: tabl. 10/160 mg - 28 szt. ◆</b> Rx 100% 26,76 30% <sup>(1)</sup> 9,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
<b>Amlodipine (1)W:</b> Nadciśnienie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurczowa dławica piersiowa (typu Prinzmetal). <b>WP:</b> Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <span style="float: right;">Krka</span>			Prestocek Combi: tabl. 4/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 14,69 R <sup>(1)</sup> 12,31 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Amlodipine + Valsartan + Hydrochlorothiazide</b>		
Prestocek Combi: tabl. 4/5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 29,04 R <sup>(1)</sup> 24,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.	Prestocek Combi: tabl. 4/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 14,69 R <sup>(1)</sup> 12,31 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Dipperam HCT: tabl. powł. 5/160/12,5 mg - 28 szt. ◆</b> Rx 100% 21,40 30% <sup>(1)</sup> 6,42 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Prestocek Combi: tabl. 4/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 29,04 R <sup>(1)</sup> 24,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.	Prestocek Combi: tabl. 4/10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 29,04 R <sup>(1)</sup> 24,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Dipperam HCT: tabl. powł. 10/160/12,5 mg - 28 szt. ◆</b> Rx 100% 21,40 30% <sup>(1)</sup> 6,42 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Prestocek Combi: tabl. 8/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 29,04 R <sup>(1)</sup> 24,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.	Prestocek Combi: tabl. 8/5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 29,04 R <sup>(1)</sup> 24,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Dipperam HCT: tabl. powł. 10/160/25 mg - 28 szt. ◆</b> Rx 100% 21,40 30% <sup>(1)</sup> 6,42 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Prestocek Combi: tabl. 8/5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 47,51 R <sup>(1)</sup> 12,31 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Amlodipine + Valsartan + Hydrochlorothiazide (1)W:</b> Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego, jako terapia zastępcza u dorosłych, u których ciśnienie tętnicze jest odpowiednio kontrolowane za pomocą amlodypiny, walsartanu i hydrochlorotiazidu (HCT) podawanych jako trzy osobne produkty lecznicze lub jako dwa produkty lecznicze, z których jeden zawiera dwie substancje czynne, a drugi zawiera pozostałą substancję czynną. <b>WP:</b> Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+ <span style="float: right;">Sandoz GmbH</span>			<b>Exforge® HCT: tabl. powł. 5/160/25 mg - 14 szt.</b> Rx 100% 62,14 30% <sup>(1)</sup> 21,40 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Prestocek Combi: tabl. 8/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 29,04 R <sup>(1)</sup> 24,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Amlodipine + Valsartan + Hydrochlorothiazide</b>			<b>Exforge® HCT: tabl. powł. 5/160/12,5 mg - 14 szt.</b> Rx 100% 44,70 30% <sup>(1)</sup> 14,83 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Prestocek Combi: tabl. 8/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 29,04 R <sup>(1)</sup> 24,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Amlodipine + Valsartan + Hydrochlorothiazide</b>			<b>Exforge® HCT: tabl. powł. 10/160/25 mg - 14 szt.</b> Rx 100% 62,14 30% <sup>(1)</sup> 21,40 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
<b>Amlodipine (1)W:</b> Nadciśnienie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurczowa dławica piersiowa (typu Prinzmetal). <b>WP:</b> Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <span style="float: right;">Novartis Europharm Limited</span>			Prestocek Combi: tabl. 8/5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 57,05 R <sup>(1)</sup> 47,51 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Valtricom: tabl. powł. 5/160/12,5 mg - 28 szt.</b> Rx 100% 26,47 30% <sup>(1)</sup> 11,49 S <sup>(2)</sup> bezpl.		
Prestocek Combi: tabl. 8/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 29,04 R <sup>(1)</sup> 24,27 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Amlodipine + Valsartan + Hydrochlorothiazide</b>			<b>Valtricom: tabl. powł. 10/160/25 mg - 28 szt.</b> Rx 100% 26,47 30% <sup>(1)</sup> 11,49 S <sup>(2)</sup> bezpl.		

# Loperamid WZF

Loperamidi hydrochloridum

Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:  
**2 mg x 15 tabl.**

Valtricom: tabl. powł. 10/320/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
		100%	26,47
Valtricom: tabl. powł. 10/160/12,5 mg - 28 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	11,49
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Amlodipine + Valsartan + Hydrochlorothiazide (1)W:** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę ciśnienia tętniczego podczas leczenia skojarzonego amlodypina, walsartanu i hydrochlorotiazidem (HCTZ), jako leczenie zastępujące przyjmowanie tych substancji czynnych w trzech oddzielnych preparatach lub w dwóch preparatach, z których jeden zawiera dwie substancje czynne, a drugi pozostałą substancję czynną. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

<b>Amorolfine</b>			
Amorolak: lakier do paznokci leczniczy 50 mg/ml - 1 but. 3 ml	OTC	100%	55,00
Amorolfine			Sun Farm

Funtrol: lakier do paznokci leczniczy 50 mg/ml - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	55,00
Funtrol: lakier do paznokci leczniczy 50 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	86,00

<b>Amorolfine</b>			
Myconolak: lakier do paznokci leczniczy 50 mg/ml - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	64,73
Amorolfine			Aristo Pharma

Perlid: lakier do paznokci leczniczy 50 mg/ml - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	60,41
Perlid: lakier do paznokci leczniczy 50 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	66,03

<b>Amorolfine</b>			
Amoxicillin			

Amotaks®: granulát do przyg. zaw. 500 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	38,72
		R <sup>(1)</sup>	2,88
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amotaks®: granulát do przyg. zaw. 500 mg/5 ml - 1 but. 60 ml	Rx	100%	26,16
		R <sup>(1)</sup>	5,52
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amoxicillin (1)W:** Produkt wskazany jest do leczenia następujących zakażeń u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok; ostre zapalenie ucha środkowego; ostre paciorkowcowe zapalenie migdałków i zapalenie gardła; zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli; pozaszpitalne zapalenie płuc; ostre zapalenie pęcherza moczowego; bezobjawowy bakteriomoc w okresie ciąży; ostre odmienniczkowe zapalenie nerek; dur brzuszny i dur rzekomy; ropień okołozębowy z szerczącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia związane z protezowaniem stawów; eradykacja *Helicobacter pylori*; choroba z Lyme. Lek jest również wskazany w zapobieganiu zapaleniu wsierdza. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Amotaks®: kaps. 500 mg - 16 szt.	Rx	100%	14,21
		R <sup>(1)</sup>	6,22
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amotaks®: kaps. 500 mg - 20 szt.	Rx	100%	16,27
		R <sup>(1)</sup>	5,71
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amotaks®: tabl. 1 g - 16 szt.	Rx	100%	23,65
		R <sup>(1)</sup>	5,27
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amotaks®: tabl. 1 g - 20 szt.	Rx	100%	26,25
		R <sup>(1)</sup>	2,88
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amoxicillin (1)W:** Produkt wskazany jest do leczenia następujących zakażeń u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok; ostre zapalenie ucha środkowego; ostre paciorkowcowe zapalenie migdałków i zapalenie gardła; zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli; pozaszpitalne zapalenie płuc; ostre zapalenie pęcherza moczowego; bezobjawowy bakteriomoc w okresie ciąży; ostre odmienniczkowe zapalenie nerek; dur brzuszny i dur rzekomy; ropień okołozębowy z szerczącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia związane z protezowaniem stawów; eradykacja *Helicobacter pylori*; choroba z Lyme. Lek jest również wskazany w zapobieganiu zapaleniu wsierdza. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Amotaks® Dis: tabl. 500 mg - 16 szt.	Rx	100%	14,21
		R <sup>(1)</sup>	6,22
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amotaks® Dis: tabl. 500 mg - 20 szt.	Rx	100%	16,27
		R <sup>(1)</sup>	5,71
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amotaks® Dis: tabl. 750 mg - 16 szt.	Rx	100%	16,61
		R <sup>(1)</sup>	3,65
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amotaks® Dis: tabl. 750 mg - 20 szt.	Rx	100%	19,70
		R <sup>(1)</sup>	2,89
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amotaks® Dis: tabl. 1 g - 16 szt.	Rx	100%	23,65
		R <sup>(1)</sup>	5,27
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amotaks® Dis: tabl. 1 g - 20 szt.	Rx	100%	26,25
		R <sup>(1)</sup>	2,88
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amoxicillin (1)W:** Produkt leczniczy wskazany jest do leczenia następujących zakażeń u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok; ostre zapalenie ucha środkowego; ostre paciorkowcowe zapalenie migdałków i zapalenie gardła; zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli; pozaszpitalne zapalenie płuc; ostre zapalenie pęcherza moczowego; bezobjawowy bakteriomoc w okresie ciąży; ostre odmienniczkowe zapalenie nerek; dur brzuszny i dur rzekomy; ropień okołozębowy z szerczącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia związane z protezowaniem stawów; eradykacja *Helicobacter pylori*; choroba z Lyme. Preparat jest również wskazany w zapobieganiu zapaleniu wsierdza. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Amoxicillin Aurovitas: tabl. do przyg. zaw. 750 mg - 16 szt.	Rx	100%	X
		R <sup>(1)</sup>	15,94
		DZ <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amoxicillin Aurovitas: tabl. do przyg. zaw. 1000 mg - 16 szt.	Rx	100%	3,20
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amoxicillin (1)W:** Lek wskazany jest do leczenia następujących zakażeń u dzieci i dorosłych. Ostre bakteryjne zapalenie zatok. Ostre zapalenie ucha środkowego. Ostre paciorkowcowe zapalenie migdałków i zapalenie gardła. Zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli. Pozaszpitalne zapalenie płuc. Ostre zapalenie pęcherza moczowego. Bezobjawowy bakteriomoc w okresie ciąży. Ostre odmienniczkowe zapalenie nerek. Dur brzuszny i dur rzekomy. Ropień okołozębowy z szerczącym się zapaleniem tkanki łącznej. Zakażenia związane z protezowaniem stawów. Eradykacja *H. pylori*. Choroba z Lyme. Lek jest również wskazany w zapobieganiu zapaleniu wsierdza. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Duomox®: tabl. 250 mg - 20 szt.	Rx	100%	7,93
Duomox®: tabl. 375 mg - 20 szt.	Rx	100%	9,50
Duomox®: tabl. 500 mg - 20 szt.	Rx	100%	11,79
Duomox®: tabl. 750 mg - 20 szt.	Rx	100%	13,78
Duomox®: tabl. 1 g - 20 szt.	Rx	100%	17,76

<b>Amoxicillin</b>			
Hiconcil: kaps. 500 mg - 16 szt.	Rx	100%	9,40
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Hiconcil: prosz. do przyg. zaw. 250 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	14,38
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Amoxicillin (1)W:</b> Lek wskazany jest do leczenia następujących zakażeń u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, ostre paciorkowcowe zapalenie migdałków i zapalenie gardła, zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, pozaszpitalne zapalenie płuc, ostre zapalenie pęcherza moczowego, bezobjawowy bakteriomoc w okresie ciąży, ostre odmienniczkowe zapalenie nerek, dur brzuszny i dur rzekomy, ropień okołozębowy z szerczącym się zapaleniem tkanki łącznej, zakażenia związane z protezowaniem stawów, eradykacja <i>Helicobacter pylori</i> , choroba z Lyme. Lek jest również wskazany w zapobieganiu zapaleniu wsierdza. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. <b>WP:</b> Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+
--

Ospamox®: tabl. powł. 500 mg - 16 szt.	Rx	100%	8,95
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ospamox®: tabl. powł. 500 mg - 20 szt.	Rx	100%	10,86
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ospamox®: tabl. powł. 750 mg - 16 szt.	Rx	100%	12,60
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ospamox®: tabl. powł. 750 mg - 20 szt.	Rx	100%	15,39
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ospamox®: tabl. powł. 1000 mg - 16 szt.	Rx	100%	18,89
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ospamox®: tabl. powł. 1000 mg - 20 szt.	Rx	100%	23,29
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amoxicillin (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu następujących zakażeń u dorosłych i dzieci: ostre bakteryjne zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, ostre paciorkowcowe zapalenie migdałków i zapalenie gardła, zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, pozaszpitalne zapalenie płuc, ostre zapalenie pęcherza moczowego, bezobjawowy bakteriomoc w okresie ciąży, ostre odmienniczkowe zapalenie nerek, dur brzuszny i dur rzekomy, ropień okołozębowy z szerczącym się zapaleniem tkanki łącznej, zakażenia związane z protezowaniem stawów, eradykacja *Helicobacter pylori*, choroba z Lyme. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu zapaleniu wsierdza. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ospamox®: prosz. do przyg. zaw. 250 mg/5 ml - 1 but. 6,6 g	Rx	100%	7,62
		R <sup>(1)</sup>	23,52
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ospamox®: prosz. do przyg. zaw. 500 mg/5 ml - 1 but. 60 ml	Rx	100%	3,49
		R <sup>(1)</sup>	3,49
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ospamox®: prosz. do przyg. zaw. 500 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	3,20
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amoxicillin (1)W:** Leczenie następujących zakażeń bakteryjnych, wywołanych przez wrażliwe na amoksylicynę bakterie Gram(+) i Gram(-). Zakażenia górných dróg oddechowych: ostre zapalenie ucha środkowego, ostre zapalenie zatok oraz zapalenie migdałków podniebienných, w którym udokumentowano, że jest wywołane przez paciorkowce beta-hemolizujące grupy A; zakażenia dolnych dróg oddechowych: przewlekłe zapalenie oskrzeli, pozaszpitalne zapalenie płuc; zapalenie dolnych dróg moczowych; zapalenie pęcherza moczowego; zapalenie oraz zapobieganie zapaleniu wsierdza; wczesna postać boreliozy związana z rumieniem wędrującym (stadium 1); eradykacja *H. pylori*; w skojarzeniu z odpowiednim innym lekiem przeciwbakteryjnym oraz odpowiednim lekiem przeciwrzodowym u dorosłych z chorobą wrzodową związaną z zakażeniem *H. pylori*. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Amoxicillin + Clavulanic acid</b>			
Amoclan: tabl. powł. 1 g - 14 szt.	Rx	100%	31,39
<b>Amoxicillin + Clavulanic acid</b>			Hikma

Amoksiklav®: prosz. do przyg. zaw. 457 mg/5 ml - 1 fl. 35 ml	Rx	100%	12,71
		R <sup>(1)</sup>	8,27
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amoksiklav®: prosz. do przyg. zaw. 457 mg/5 ml - 1 fl. 70 ml	Rx	100%	23,59
		R <sup>(1)</sup>	14,71
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amoksiklav®: prosz. do przyg. zaw. 457 mg/5 ml - 1 fl. 140 ml	Rx	100%	35,71
		R <sup>(1)</sup>	17,94
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W:** Lek jest wskazany w leczeniu następujących zakażeń bakteryjnych u dorosłych i u dzieci: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozaszpitalne zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmienniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich, zwłaszcza zapalenie tkanki łącznej, zakażenia po ukąszeniach zwierząt, ciężki ropień okołozębowy z szerczącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, zwłaszcza zapalenie kości i szpiku. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Amoksiklav®: tabl. powł. 625 mg - 14 szt.	Rx	100%	18,71
		R <sup>(1)</sup>	10,14
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amoksiklav®: tabl. powł. 625 mg - 21 szt.	Rx	100%	23,16
		R <sup>(1)</sup>	31,35
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amoksiklav®: tabl. powł. 1 g - 14 szt.	Rx	100%	16,36
		R <sup>(1)</sup>	42,84
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Amoksiklav®: tabl. powł. 1 g - 20 szt.	Rx	100%	21,42
		R <sup>(1)</sup>	42,84
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W:** Lek jest wskazany w leczeniu następujących zakażeń bakteryjnych u dorosłych i u dzieci: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozaszpitalne zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmienniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich, zwłaszcza zapalenie tkanki łącznej, zakażenia po ukąszeniach zwierząt, ciężki ropień okołozębowy z szerczącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, zwłaszcza zapalenie kości i szpiku. Należy wziąć pod uwa-







Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Augmentin® ES: prosz. do przyg. zaw. doust. 642,9 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	39,64
		50% <sup>(1)</sup>	20,61
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Augmentin® ES: prosz. do przyg. zaw. doust. 642,9 mg/5 ml - 1 but. 50 ml	Rx	100%	24,78
		50% <sup>(1)</sup>	15,26
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W:** Produkt leczniczy wskazany jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych, wywołanych lub uznanych za prawdopodobnie wywołane przez *Streptococcus pneumoniae* opornego na penicylinę, u dzieci w wieku od 3 m-cy i mł. <40 kg: ostre zapalenie ucha środkowego; pozaszpitalne zapalenie płuc. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Augmentin® MFF: prosz. do przyg. zaw. doust. (400 mg+ 57 mg/5 ml - 1 but. 35 ml)	Rx	100%	12,25
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Augmentin® MFF: prosz. do przyg. zaw. doust. (400 mg+ 57 mg/5 ml - 1 but. 140 ml)	Rx	100%	30,54
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Augmentin® MFF: prosz. do przyg. zaw. doust. (400 mg+ 57 mg/5 ml - 1 but. 70 ml)	Rx	100%	23,97
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W:** Amoksylicyna z kwasem klawulanowym jest wskazana w leczeniu następujących zakażeń bakteryjnych, jeśli podejrzewa się, że są one wywołane przez wytwarzające β-laktamazy szczepy odporne na działanie amoksyliny. W innych przypadkach należy rozważyć podanie samej amoksyliny: zakażenia górnych dróg oddechowych (w tym ucha, nosa i gardła); zaostrenie nawracającego zapalenia migdałków podniebiennych, ostre zapalenie zatok obocznych nosa, ostre zapalenie ucha środkowego; zakażenia dolnych dróg oddechowych; zaostrenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, zewnątrzszpitalne zapalenie płuc; zakażenia dróg moczowych; zapalenie pęcherza moczowego (szczególnie nawracające lub powikłane, nie obejmujące zapalenia gruczołu krokowego), odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich; zapalenie tkanki łącznej, zakażenia po ukąszeniach przez zwierzęta, ciężki ropień okołozębowy z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej; inne zakażenia: poronienie septyczne, posocznica połogowa, posocznica wewnątrzbrzuszna. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Hiconcil combi: prosz. do przyg. zaw. doust. 400 mg+ 57 mg/5 ml - 1 but. 14 g	Rx	100%	15,05
		50% <sup>(1)</sup>	7,53
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Hiconcil combi: tabl. powł. 500 mg+ 125 mg - 14 szt.	Rx	100%	X
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Hiconcil combi: tabl. powł. 875 mg+ 125 mg - 14 szt.	Rx	100%	29,00
		50% <sup>(1)</sup>	14,50
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W:** Produkt leczniczy wskazany jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie ucha (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostrenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozaszpitalne zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta, ciężki ropień okołozębowy z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, w szczególności zapalenie kości i szpiku. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Penlac: tabl. powł. 1 g - 14 szt.	Rx	100%	27,29
		50% <sup>(1)</sup>	13,65
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Penlac: tabl. powł. 1 g - 20 szt.	Rx	100%	36,84
		50% <sup>(1)</sup>	18,42
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W:** Amoksylicyna z kwasem klawulanowym wskazana jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie ucha (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostrenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozaszpitalne zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta, ciężki ropień okołozębowy z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, w szczególności zapalenie kości i szpiku. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Polamoklav: tabl. powł. 1 g - 14 szt.	Rx	100%	31,00
		50% <sup>(1)</sup>	16,01
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W:** Lek wskazany jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostrenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozaszpitalne zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta, ciężki ropień okołozębowy z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, w szczególności zapalenie kości i szpiku. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta, ciężki ropień okołozębowy z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, szczególnie zapalenie kości i szpiku. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ramoclav: tabl. powł. 1 g - 14 szt.	Rx	100%	28,48
		50% <sup>(1)</sup>	14,24
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Ramoclav: tabl. powł. 1 g - 21 szt.	Rx	100%	41,04
		50% <sup>(1)</sup>	20,52
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W:** Lek wskazany jest w leczeniu następujących zakażeń bakteryjnych u dorosłych i dzieci: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostrenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozaszpitalne zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich, szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta, ciężki ropień okołozębowy z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, szczególnie zapalenie kości i szpiku. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ramoclav - (IR): tabl. powł. 875 mg+ 125 mg - 14 szt.	Rx	100%	28,14
		50% <sup>(1)</sup>	14,07
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Ramoclav - (IR): tabl. powł. 875 mg+ 125 mg - 21 szt.	Rx	100%	40,53
		50% <sup>(1)</sup>	20,27
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W:** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu następujących zakażeń bakteryjnych u dorosłych i dzieci: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostrenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozaszpitalne zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich, szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta, ciężki ropień okołozębowy z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, szczególnie zapalenie kości i szpiku. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Tarmentin®: inf. doż./inj. [prosz. do przyg. rozwtw.] 2,2 g - 1 fiol.	Rx	100%	24,39
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Tarmentin®: tabl. powł. 1 g - 14 szt.	Rx	100%	40,04
		50% <sup>(1)</sup>	22,55
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Tarmentin®: tabl. powł. 1 g - 21 szt.	Rx	100%	52,77
		50% <sup>(1)</sup>	27,25
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W:** Preparat wskazany jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostrenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozaszpitalne zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta, ciężki ropień okołozębowy z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, w szczególności zapalenie kości i szpiku. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Tarmentin®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 but. 35 ml	Rx	100%	14,20
		50% <sup>(1)</sup>	8,78
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Tarmentin®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 but. 140 ml	Rx	100%	39,95
		50% <sup>(1)</sup>	19,96
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Tarmentin®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 but. 70 ml	Rx	100%	26,43
		50% <sup>(1)</sup>	15,80
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W:** Lek wskazany jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostrenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozaszpitalne zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta, ciężki ropień okołozębowy z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, w szczególności zapalenie kości i szpiku. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Tarmentin®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 but. 35 ml	Rx	100%	14,20
		50% <sup>(1)</sup>	8,78
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Tarmentin®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 but. 140 ml	Rx	100%	39,95
		50% <sup>(1)</sup>	19,96
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Tarmentin®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 but. 70 ml	Rx	100%	26,43
		50% <sup>(1)</sup>	15,80
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W:** Lek wskazany jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostrenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozaszpitalne zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta, ciężki ropień okołozębowy z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, w szczególności zapalenie kości i szpiku. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Tarmentin®: tabl. powł. 625 mg - 14 szt.	Rx	100%	23,98
		50% <sup>(1)</sup>	13,87
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Tarmentin®: tabl. powł. 625 mg - 21 szt.	Rx	100%	34,22
		50% <sup>(1)</sup>	19,23
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W:** Preparat wskazany jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostrenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozaszpitalne zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich, szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta, ciężki ropień okołozębowy z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, w szczególności zapalenie kości i szpiku. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Amphotericin B	Rx	100%	1023,52
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Ampicillin	Rx	100%	3,37
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Ampicillin TZF: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. rozwtw.] 500 mg - 1 fiol.	Rx	100%	5,49
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Ampicillin TZF: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. rozwtw.] 2 g - 1 fiol.	Rx	100%	6,32
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Amphotericin B**  
**Ambisome:** inf. [prosz. do przyg. rozwtw.] 50 mg - 1 fiol.  
**Amphotericin B**  
**Ampicillin**  
**Ampicillin TZF:** inj. dom./doż. [prosz. do przyg. rozwtw.] 500 mg - 1 fiol.  
**Ampicillin TZF:** inj. dom./doż. [prosz. do przyg. rozwtw.] 1 g - 1 fiol.  
**Ampicillin TZF:** inj. dom./doż. [prosz. do przyg. rozwtw.] 2 g - 1 fiol.

Amphotericin B	Rx	100%	1023,52
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Ampicillin	Rx	100%	3,37
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Ampicillin TZF: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. rozwtw.] 500 mg - 1 fiol.	Rx	100%	5,49
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Ampicillin TZF: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. rozwtw.] 2 g - 1 fiol.	Rx	100%	6,32
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Ampicillin + Sulbactam**  
**Sulcid - import interwencyjny:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwtw.] 1 g+ 500 mg - 1 fiol.  
**Ampicillin + Sulbactam**  
**Unasyn:** inj. dom./doż. 1 g+ 500 mg - 1 fiol.  
**Unasyn:** inj. dom./doż. 2 g+ 1 g - 1 fiol.  
**Unasyn:** inj. dom./doż. 500 mg+ 250 mg - 1 fiol.

Anagrelide	Rx-x	100%	X
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Anagrelide Accord: kaps. twarde 0,5 mg - 100 szt.	Rx-x	100%	572,40
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Anagrelide Accord: kaps. twarde 1 mg - 100 szt.	Rx-x	100%	1144,80
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Anagrelide (1) Chemioterapia ICD-10: C.72.**  
**W:** Anagrelid jest wskazany do obniżenia zwiększonej liczby płytek krwi u zagrożonych pacjentów z nadpłytkowością samodzielną (NS), którzy nie tolerują wcześniej stosowanego leczenia lub u których zwiększona liczba płytek krwi nie obniżyła się do zadowalających wartości podczas wcześniej stosowanego leczenia. Pacjent zagrożony z nadpłytkowością samodzielną. Zagrożenie pacjenta z nadpłytkowością samodzielną określa się na podstawie obecności jednego lub więcej z następujących czynników: wiek powyżej 60 lat; lub; liczba płytek krwi >1000 x 10<sup>9</sup>/l; lub; przebyte zdarzenia zakrzepowo-krwotoczne.

Anagrelide Bioton: kaps. twarde 0,5 mg - 100 szt.	Rx-x	100%	X
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Anagrelide Bluefish: kaps. twarde 0,5 mg - 100 szt.	Rx-x	100%	251,86
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	
Anagrelide (1) Chemioterapia ICD-10: C.72.	Rx-x	100%	435,02
		50% <sup>(1)</sup>	
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup> bezpl.	

**Anagrelide (1) Chemioterapia ICD-10: C.72.**  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w celu zmniejszenia zwiększonej liczby płytek krwi u pacjentów zagrożonych z nadpłytkowością samodzielną (NS), którzy nie tolerują bieżącego leczenia lub u których zwiększona liczba płytek krwi nie zmniejszyła się do zadowalających wartości podczas stosowania bieżącego leczenia. Pacjent zagrożony z nadpłytkowością samodzielną. Zagrożenie pacjenta z nadpłytkowością samodzielną określa się na podstawie obecności jednego lub więcej z następujących czynników: wiek powyżej 60 lat; lub; liczba płytek krwi >1000 x 10<sup>9</sup>/l; lub; przebyte zdarzenia zakrzepowo-krwotoczne.



## W trosce o pacjenta z migreną!

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

Anagrelide Ranbaxy: kaps. twarde 0,5 mg - 100 szt. Rx-z 100% 457,92

Anagrelide (1) Chemioterapia ICD-10: C.72.

W: Lek jest wskazany do stosowania w celu zmniejszenia zwiększonej liczby płytek krwi u pacjentów zagrożonych nadpłytkowością samoinną (NS), którzy nie tolerują dotychczasowego leczenia lub, u których zwiększona liczba płytek krwi nie zmniejsza się do zadowalających wartości podczas dotychczasowego leczenia. Pacjent zagrożony nadpłytkowością samoinną. Zagrożenie pacjenta nadpłytkowością samoinną określa się na podstawie obecności jednego lub więcej z następujących czynników: wiek powyżej 60 lat, liczba płytek krwi >1000 x 10<sup>9</sup>/l lub przebyte zdarzenia zakrzepowo-krwotoczne.

Anagrelide Sandoz: kaps. twarde 0,5 mg - 100 szt. Rx-z 100% X

Anagrelide Sandoz GmbH

Anagrelide Stada: kaps. twarde 0,5 mg - 100 szt. Rx-z 100% 514,02

Anagrelide (1) Chemioterapia ICD-10: C.72.

W: Produkt jest wskazany w celu zmniejszenia zwiększonej liczby płytek krwi u zagrożonych pacjentów z nadpłytkowością samoinną, którzy nie tolerują bieżącego leczenia lub u których zwiększona liczba płytek krwi nie obniżyła się do zadowalających wartości podczas stosowania bieżącego leczenia. Pacjent zagrożony z nadpłytkowością samoinną. Zagrożenie pacjenta z nadpłytkowością samoinną określa się na podstawie obecności jednego lub więcej z następujących czynników: wiek powyżej 60 lat lub liczba płytek krwi >1000 x 10<sup>9</sup>/l lub przebyte zdarzenia zakrzepowo-krwotoczne.

Anagrelide Vipham: kaps. twarde 0,5 mg - 100 szt. Rx-z 100% 583,85

Anagrelide Vipham: kaps. twarde 1 mg - 100 szt. Rx-z 100% 1167,70

Anagrelide (1) Chemioterapia ICD-10: C.72.

W: Anagrelid jest wskazany do obniżania zwiększonej liczby płytek krwi u pacjentów z nadpłytkowością samoinną (NS), którzy nie tolerują wcześniej stosowanego leczenia lub u których zwiększona liczba płytek krwi nie obniżyła się do zadowalających wartości podczas stosowania bieżącego leczenia. Zagrożenie pacjenta nadpłytkowością samoinną określa się na podstawie obecności jednego lub więcej następujących czynników: wiek powyżej 60 lat, lub liczba płytek krwi >1000 x 10<sup>9</sup>/l, lub przebyte zdarzenia zakrzepowo-krwotoczne.

Grenalvon: kaps. twarde 0,5 mg - 100 szt. Rx-z 100% X

Grenalvon: kaps. twarde 1 mg - 100 szt. Rx-z 100% X

Anagrelide Alvogen

Thromboreductin: kaps. twarde 0,5 mg - 100 szt. Rx 100% 515,16

Anagrelide (1) Chemioterapia ICD-10: C.72.

W: Preparat jest wskazany w leczeniu nadpłytkowości samoistnej. Decyzja o leczeniu powinna być podejmowana indywidualnie dla każdego pacjenta, w zależności od liczby krwinek płytkowych, wieku pacjenta, objawów klinicznych i danych z wywiadu, od szybkości narastania liczby płytek po postawieniu rozpoznania, współistniejących chorób i czynników ryzyka zakrzepów, oraz od obecności stosowanego leczenia, np. hydroksymocznikiem lub interferonem  $\alpha$ .

Anastrozole

Anastrozol Bluefish: tabl. powł. 1 mg - 28 szt. Rx 100% 52,36

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: 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

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

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.

Apo-Nastrol: tabl. powł. 1 mg - 28 szt. Rx 100% 60,98

Anastrozole Apotex Inc.

Arimidex®: tabl. powł. 1 mg - 28 szt. Rx 100% 64,43

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.

Atrozol: tabl. powł. 1 mg - 28 szt. Rx 100% 56,41

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.

Egistrozol: tabl. powł. 1 mg - 28 szt. Rx 100% 61,00

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.

Egistrozol (IR): tabl. powł. 1 mg - 30 szt. Rx 100% 52,91

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.

Anidulafungin

Anidulafungin Fresenius Kabi: inf./inj. [rozw.] 100 mg - fiol. 30 ml Rx-z 100% X

Anidulafungin Ecalta: inf. [rozw.+ rozp.] 100 mg - 1 fiol. 30 ml Rx-z 100% X

Anidulafungin Anifrolumab

Saphnelo: inf. [konc. do przyg. rozw.] 300 mg - 1 fiol. 2 ml Rx-z 100% 4510,51

Anifrolumab (1) Program leków: leczenie chorych z toczeniem rumieniowatym układowym (TRU, SLE)

W: Produkt jest wskazany do stosowania jako leczenie uzupełniające u dorosłych pacjentów z aktywnym, seropozytywnym toczeniem rumieniowatym układowym (kon. SLE) o postaci umiarkowanej do ciężkiej, pomimo stosowania standardowego leczenia.

Antazoline

Phenazolinum: inj. [rozw.] 50 mg/ml - 10 amp. Rx 100% 31,19

Antazoline Antazoline hydrochloride

Spersallerg®: krople do oczu (0,5 mg+ 0,4 mg/ml) - 1 but. 10 ml (z zakraplaczem) Rx 100% 18,07

Tetryzolin + Antazoline hydrochloride Laboratoires Thee

AntiD (Rh) immunoglobulin

Gamma® anti-D 50: inj. dom. [rozw.] 50 µg/ml Rx 100% 135,00

Gamma® anti-D 150: inj. dom. [rozw.] 150 µg/ml Rx 100% 280,00

AntiD (Rh) immunoglobulin Synthovase S.A.

Rhopylac 300: inj. [rozw.] 300 µg/2 ml Rx 100% 417,96

AntiD (Rh) immunoglobulin CSL Behring GmbH

Antigen RSVPreF3 + Quillaja saponaria

Arexvy: inj. [rozw.+ zaw.] 120 µg+ 25 µg/0,5 ml Rx 100% X

Antigen RSVPreF3 + Quillaja saponaria GlaxoSmithKline Biologicals S.A.

Apalutamid

Erleada: tabl. powł. 60 mg - 120 szt. Rx-z 100% 13122,84

Apalutamid (1) Program leków: leczenie opornego na kastrację raka gruczołu krokowego

W: Produkt leczniczy jest wskazany: u dorosłych mężczyzn w leczeniu opornego na kastrację raka gruczołu krokowego bez przerzutów (ang. non-metastatic castration resistant prostate cancer, nmCRPC), z dużym ryzykiem wystąpienia przerzutów; u dorosłych mężczyzn w leczeniu raka gruczołu krokowego z przerzutami, wrażliwego na hormony (ang. metastatic hormone sensitive prostate cancer, mHSPC) w skojarzeniu z terapią supresji androgenowej (ang. Androgen Deprivation Therapy, ADT).

Apixaban

Eliquis: tabl. powł. 2,5 mg - 20 szt. Rx 100% 80,38

Eliquis: tabl. powł. 2,5 mg - 60 szt. Rx 100% 285,00

Eliquis: tabl. powł. 5 mg - 56 szt. Rx 100% 275,11

Eliquis: tabl. powł. 5 mg - 60 szt. Rx 100% 140,42

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. Złynie powikłania zakrzepowo-zatorowe u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego (do 30 dnia po przebytej alloplastyce) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej alloplastyce) - prewencja pierwotna (2) Pacjenci 65+ (3)

W: Zapobieganie epizodom złyniej 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 niedokrwienności (ang. TIA); wiek  $\geq$  75 lat, nadciśnienie tętnicze; cukrzyca; objawowa niewydolność serca (klasa wg NYHA  $\geq$  II). Leczenie zakrzepicy żył głębokich (ZZG) i zatorowości płucnej (ZP) oraz zapobieganie nawrotowej ZZG i ZP u dorosłych (pacjenci z ZP hemodynamicznie niestabilni - szczegóły patrz ChPL).

Apomorphine hydrochloride

Dacepton: inf. [rozw.] 5 mg/ml - 5 fiol. 20 ml Rx 100% 801,36

Dacepton: inf. [rozw.] 10 mg/ml - 10 amp. 5 ml Rx 100% 1080,00

Apomorphine hydrochloride (1) Program leków: leczenie zaburzeń motorycznych w przebiegu zaawansowanej choroby Parkinsona

W: Dawka 5 mg. Leczenie obniżających sprawność fluktuacji ruchowych (zjawisk „on-off”) u pacjentów z chorobą Parkinsona, które utrzymują się pomimo stosowania dostutnych leków przeciw chorobie Parkinsona. Dawka 10 mg. Leczenie obniżających sprawność fluktuacji ruchowych (zjawisk „on-off”) u pacjentów z chorobą Parkinsona, które utrzymują się pomimo indywidualnie dobranego leczenia lewodopą (z działającym obwodowo inhibitorem dekarboksylazy) i/lub innymi agonistami dopaminy.

Aprepitant

Aprepitant Accord: kaps. twarde 125 mg+ 80 mg - 3 szt. (1 kaps. 125 mg+ 2 kaps. 80 mg) Rx 100% 68,69

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>, dokсорubicyny i cyklofosfamidu - profilaktyka (3) Pacjenci 65+

W: Zapobieganie nudnościom i wymiotom związanym z przeciwnowotworową chemioterapią u wysoki i umiarkowanym ryzyku wymiotów u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat. Produkt leczniczy stosuje się w leczeniu skojarzonym.

Aprepitant Mylan: kaps. twarde 125 mg+ 80 mg - 3 szt. (1 kaps. 125 mg+ 2 kaps. 80 mg) Rx 100% 68,69

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>, dokсорubicyny i cyklofosfamidu - profilaktyka (3) Pacjenci 65+

W: Zapobieganie nudnościom i wymiotom związanym z przeciwnowotworową chemioterapią u wysoki i umiarkowanym ryzyku wymiotów u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat. Produkt stosuje się w leczeniu skojarzonym.

Aprepitant Sandoz: kaps. twarde 125 mg+ 80 mg - 3 szt. (1 kaps. 125 mg+ 2 kaps. 80 mg) Rx 100% 68,69

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>, dokсорubicyny i cyklofosfamidu - profilaktyka



# ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



(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.

<b>Sandoz GmbH</b>	
Rx	100% <b>62,96</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Aprepitant Stada:** kaps. twarde **125 mg + 80 mg**  
 - 3 szt. (1 kaps. 125 mg + 2 kaps. 80 mg)

**Aprepitant (1)** Chemioterapia ICD-10: C.0.12. (2) Wczesne albo opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem cisplatyny w dawce 70 mg/m<sup>2</sup>, dokсорubicyny 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.

<b>STADA Poland Sp. z o.o.</b>	
Rx	100% <b>X</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Aprepitant Teva:** kaps. twarde **125 mg + 80 mg**  
 - 3 szt. (1 kaps. 125 mg + 2 kaps. 80 mg)

**Aprepitant (1)** Chemioterapia ICD-10: C.0.12. (2) Wczesne albo opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem cisplatyny w dawce 70 mg/m<sup>2</sup>, dokсорubicyny 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 125 mg/80 mg stosuje się w leczeniu skojarzonym.

<b>Teva B.V.</b>	
Rx	100% <b>68,69</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**EMEND®:** kaps. twarde **125 mg + 80 mg**  
 - 1 szt. (125 mg) + 2 szt. (80 mg)

**Aprepitant (1)** Chemioterapia ICD-10: C.0.12. (2) Wczesne albo opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem cisplatyny w dawce 70 mg/m<sup>2</sup>, dokсорubicyny 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 125 mg/80 mg stosuje się w leczeniu skojarzonym.

<b>Merck Sharp &amp; Dohme</b>	
Rx	100% <b>15,52</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Aqua**  
**Maxigra® femina:** żel intymny - 1 op. 75 ml

<b>Polpharma</b>	
Rx	100% <b>23,46</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Glycerin + Hyaluronic acid + Lactic acid + Aqua + Aloe Vera**

**Aqua sterilisata**

**Aqua Pro Iniectione Kabi:** rozp. do sporz. leków parenteralnych - 50 amp. 10 ml

<b>Fresenius Kabi</b>	
Rx	100% <b>X</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Aqua pro iniectione POLPHARMA:** inj. [rozp.] - 100 poj. 10 ml

<b>Polpharma</b>	
Rx	100% <b>X</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Aqua pro iniectione POLPHARMA:** inj. [rozp.] - 100 poj. 5 ml

<b>Polpharma</b>	
Rx	100% <b>X</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Aqua sterilisata**

**Argan oil**

**Biotebal® EFFECT Specjalistyczna odżywka przeciw wypadaniu włosów:** odżywka - 1 op. 200 ml

<b>Polpharma</b>	
Rx	100% <b>37,50</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Kopexil + Biotin + Keratin + Argan oil**

**Aripiprazole**

**Abilify®:** tabl. 10 mg - 28 szt. ◆

<b>Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd.</b>	
Rx	100% <b>523,63</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>134,39</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Abilify®:** tabl. 10 mg - 56 szt. ◆

<b>Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd.</b>	
Rx	100% <b>4,26</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>105,54</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Abilify®:** tabl. 15 mg - 28 szt. ◆

<b>Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd.</b>	
Rx	100% <b>8,16</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>201,16</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Abilify®:** tabl. 15 mg - 56 szt. ◆

<b>Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd.</b>	
Rx	100% <b>5,97</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>201,16</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Abilify®:** tabl. 30 mg - 28 szt. ◆

<b>Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd.</b>	
Rx	100% <b>X</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>389,49</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Abilify®:** tabl. 30 mg - 56 szt. ◆

<b>Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd.</b>	
Rx	100% <b>11,95</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>11,95</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

ży 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.

**Abilify® - (IR):** tabl. 15 mg - 28 szt. ◆

<b>Inpharm</b>	
Rx	100% <b>86,03</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Abilify® - (IR):** tabl. 15 mg - 56 szt. ◆

<b>Inpharm</b>	
Rx	100% <b>162,19</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>5,97</b>
	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.

**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>Delfarma</b>	
Rx	100% <b>100,14</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Apranax:** tabl. 15 mg - 28 szt. ◆

**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. 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>Adamed</b>	
Rx	100% <b>134,39</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,60</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Aribit:** tabl. 10 mg - 56 szt. ◆

<b>Adamed</b>	
Rx	100% <b>100,98</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,06</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Aribit:** tabl. 15 mg - 28 szt. ◆

<b>Polpharma</b>	
Rx	100% <b>201,22</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>5,13</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Aribit:** tabl. 15 mg - 56 szt. ◆

<b>Polpharma</b>	
Rx	100% <b>402,10</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>10,16</b>
	S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Aribit:** tabl. 30 mg - 56 szt. ◆

<b>Polpharma</b>	
Rx	100% <b>100,98</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,60</b>
	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:** Lek 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.

**Aripiprazole (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 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>Polpharma</b>	
Rx	100% <b>100,98</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,60</b>
	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:** Lek 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.

<b>Polpharma</b>	
Rx	100% <b>100,98</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,60</b>
	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>Polpharma</b>	
Rx	100% <b>100,98</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,60</b>
	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>Polpharma</b>	
Rx	100% <b>100,98</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,60</b>
	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>Polpharma</b>	
Rx	100% <b>100,98</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,60</b>
	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>Polpharma</b>	
Rx	100% <b>100,98</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,60</b>
	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>Polpharma</b>	
Rx	100% <b>100,98</b>
	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
	R <sup>(2)</sup> <b>3,60</b>
	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



Aripilek: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 69,27 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,42 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Aripilek: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 106,09 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,71 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Aripilek: tabl. 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 113,17 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,61 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Aripilek: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 201,22 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,03 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Aripilek: tabl. 15 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 184,35 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Aripilek: tabl. 15 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 323,19 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 9,60 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Aripilek: tabl. 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 201,22 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 6,03 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**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. 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.

Aripiprazole +pharma: tabl. 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 116,15 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,59 S <sup>(3)</sup> bezpl.
---	----	--

**Aripiprazole** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP**: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
**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 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.

Aripiprazole Accord: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% X
Aripiprazole Accord: tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% X
Aripiprazole Accord: tabl. 15 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% X
Aripiprazole Accord: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% X
Aripiprazole Accord: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% X

Aripiprazole Aurovitas: tabl. 15 mg - 28 szt.	Rx	100% 120,09 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 22,71 S <sup>(3)</sup> bezpl.
---	----	--

Aripiprazole Aurovitas: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt.	Rx	100% 120,09 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 22,71 S <sup>(3)</sup> bezpl.
---	----	--

**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.

Aripiprazole Mylan Pharma: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% X
Aripiprazole Mylan Pharma: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% X

Aripiprazole Orion: tabl. 15 mg - 28 szt.	Rx	100% 87,65 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
---	----	--

**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. Leczenie 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.

Aripiprazole Sandoz: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 84,73 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 20,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--	----	---

Aripiprazole Sandoz: tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 163,14 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 33,01 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--	----	--

Aripiprazole Sandoz: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 125,84 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 28,46 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--	----	--

Aripiprazole Sandoz: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 243,23 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 48,04 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--	----	--

**Aripiprazole** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP**: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+

**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 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.

Aripiprazole STADA: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% X
---	----	--------

Aripiprazole	Stade Arzneimittel	100% X
--------------	--------------------	--------

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 35,92 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,59 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 67,44 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,59 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 67,44 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,59 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 127,42 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,98 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	---

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 97,91 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 185,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,97 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	---

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 185,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,97 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	---

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aripiprazole	PRO.MED.PL	100% 358,95 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 11,95 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	------------	--

Aryzalera: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 83,93 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 20,08 S <sup>(3)</sup> bezpl.
------------------------------------	----	---

Aryzalera: tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 160,39 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 30,26 S <sup>(3)</sup> bezpl.
------------------------------------	----	--

Aryzalera: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 122,62 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 25,24 S <sup>(3)</sup> bezpl.
------------------------------------	----	--

Aryzalera: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 235,37 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 40,18 S <sup>(3)</sup> bezpl.
------------------------------------	----	--

Aryzalera: tabl. 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 221,76 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 26,57 S <sup>(3)</sup> bezpl.
------------------------------------	----	--

**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. 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.

Aryzalera - (IR): tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% X
---	----	--------

Aripiprazole	Inpharm	100% 70,92 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 7,07 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	---------	--

Asduter: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 100,98 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,60 S <sup>(3)</sup> bezpl.
----------------------------------	----	---

Asduter: 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.
----------------------------------	----	---

**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. 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.

Aripiprazole	Vipbarum	100% 106,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,83 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	----------	---

Aripiprazole	Vipbarum	100% 106,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,83 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	----------	---

Aripiprazole	Vipbarum	100% 106,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,83 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	----------	---

Aripiprazole	Vipbarum	100% 106,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,83 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	----------	---

Aripiprazole	Vipbarum	100% 106,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,83 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	----------	---

Aripiprazole	Vipbarum	100% 106,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,83 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	----------	---

Aripiprazole	Vipbarum	100% 106,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,83 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	----------	---

Aripiprazole	Vipbarum	100% 106,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,83 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	----------	---

Aripiprazole	Vipbarum	100% 106,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,83 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	----------	---

Aripiprazole	Vipbarum	100% 106,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,83 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	----------	---

Aripiprazole	Vipbarum	100% 106,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,83 S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------	----------	---

Aripiprazole	Vipbarum	100% 106,21 D
--------------	----------	------------------



Naszym wyborem

enarenal  
enalapril maleas

<b>Trisenox®:</b> inf. [konc. do przyg. rozw.] <b>1 mg/ml</b> - 10 amp. 10 ml	Rx-z	100%	X
--	------	------	---

<b>Trisenox®:</b> inf. [konc. do przyg. rozw.] <b>2 mg/ml</b> - 10 fioł. 6 ml	Rx-z	100%	<b>8986,68</b> B <sup>(1)</sup> bezpl.
--	------	------	---

**Artenic trioxide (1)** Chemioterapia **ICD-10:** C.65.a.; C.65.b.; C.65.c.

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do indukcji remisji i konsolidacji u dorosłych pacjentów z: nowo zdiagnozowaną ostrą białaczką promielocytową (ang. Acute Promyelocytic Leukaemia, APL) z niskim lub pośrednim ryzykiem (liczba białych krwinek  $\leq 10 \times 10^9/l$ ) w skojarzeniu z kwasem all-trans-retynowym (ang. all-trans-retinoic acid, ATRA); nawracającą/oporną na leczenie ostrą białaczką promielocytową (APL) (wcześniejsze leczenie powinno obejmować stosowanie retynoidu i chemioterapii), charakteryzującą się translokacją t (15; 17) i/lub obecnością genu (ang. Pro-Myelocytic Leukaemia/Retinoic Acid Receptor - alpha - PML/RAR-alpha). Nie badano współzależności odpowiedzi innych podtypów ostrej białaczki pochodzenia szpikowego na trójtlenek arsenu. **Teva Pharmaceuticals Polska**

**Articaine**

<b>Citocartin 100:</b> inj. [rozw.] <b>(40 mg+ 10 µg)/ml</b> - 50 wkł. do strzyk. 1,7 ml	Rx	100%	<b>118,64</b>
---	----	------	---------------

<b>Citocartin 200:</b> inj. [rozw.] <b>(40 mg+ 5 µg)/ml</b> - 50 wkł. do strzyk. 1,7 ml	Rx	100%	<b>126,67</b>
--	----	------	---------------

**Epinephrine + Articaine**

<b>Septanest z adrenaliną 1:200 000:</b> inj. [rozw.] <b>(40 mg+ 10 µg/ml - 50 wkł. 1,8 ml)</b>	Rx	100%	<b>155,00</b>
---	----	------	---------------

**Articaine + Adrenaline hydrochloride**

<b>Septanest z adrenaliną 1:200 000:</b> inj. [rozw.] <b>(40 mg+ 5 µg/ml - 50 wkł. 1,8 ml)</b>	Rx	100%	<b>155,00</b>
--	----	------	---------------

**Articaine + Adrenaline hydrochloride**

<b>Ubistesin® Forte:</b> inj. [rozw.] <b>(40 mg+ 12 µg/ml)</b> - 50 amp. 1,7 ml	Rx	100%	<b>88,90</b>
--	----	------	--------------

**Articaine + Epinephrine**

**Asciminib**

<b>▼Scemblix:</b> tabl. powł <b>20 mg - 60 szt.</b>	Rx-z	100%	<b>30039,55</b> B <sup>(1)</sup> bezpl.
---	------	------	--

<b>▼Scemblix:</b> tabl. powł <b>40 mg - 60 szt.</b>	Rx-z	100%	<b>30039,55</b> B <sup>(1)</sup> bezpl.
---	------	------	--

**Asciminib (1)** Program lekowy: leczenie przewlekłej białaczki szpikowej

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z przewlekłą białaczką szpikową z chromosomem Philadelphia (ang. chronic myeloid leukaemia, CML), leczonych wcześniej dwoma lub więcej inhibitorami kinazy tyrozynowej. **Novartis Europharm Limited**

**Ascorbic acid**

<b>Ibuvit C:</b> krople doustne [rozw.] <b>100 mg/ml</b> - 1 but. 30 ml	OTC	100%	<b>16,60</b>
--	-----	------	--------------

**Ascorbic acid**

<b>Ibuvit Witamina C 1000:</b> tabl. o kontrol. uwalnianiu, trójwarstwowa <b>1000 mg - 30 szt.</b>	SD	100%	<b>22,59</b>
--	----	------	--------------

**Ascorbic acid**

<b>Ibuvit Zelazo + C:</b> tabl. o kontrol. uwalnianiu, trójwarstwowa - 30 szt.	SD	100%	<b>25,09</b>
--	----	------	--------------

**Ferrous + Ascorbic acid**

<b>Litorsal:</b> tabl. - 24 szt.	SD	100%	<b>12,80</b>
----------------------------------	----	------	--------------

**Glucose + Potassium + Ascorbic acid + Sodium**

<b>Moviprep:</b> roztw. doust. [prosz.] - 1 zest.	Rx	100%	<b>53,69</b>
---	----	------	--------------

**Macrogol + Electrolytes + Ascorbic acid**

<b>Scorbolamid®:</b> tabl. draż. <b>300 mg+ 5 mg+ 100 mg - 20 szt.</b>	OTC	100%	<b>14,11</b>
--	-----	------	--------------

<b>Scorbolamid®:</b> tabl. draż. <b>300 mg+ 5 mg+ 100 mg - 40 szt.</b>	OTC	100%	<b>23,03</b>
--	-----	------	--------------

**Rutoside + Salicylamide + Ascorbic acid**

<b>Scorbolamid® EXTRA:</b> tabl. powł. <b>300 mg+ 200 mg+ 50 mg+ 5 mg - 20 szt.</b>	OTC	100%	<b>20,18</b>
---	-----	------	--------------

**Salicylamide + Ascorbic acid + Rutoside + Zinc**

<b>Scorbolamid® EXTRA Hot:</b> zaw. doust. [granulat] <b>(300 mg+ 300 mg+ 50 mg+ 5 mg)/sasz. - 8 sasz.</b>	OTC	100%	<b>14,03</b>
--	-----	------	--------------

**Zinc + Rutoside + Salicylamide + Ascorbic acid**

<b>Scorbolamid® na Gardło:</b> tabl. do ssania - 16 szt.	SD	100%	<b>18,03</b>
--	----	------	--------------

**Ascorbic acid + Menthol + Thymus extract**

<b>Sorbifer Durules:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>100 mg+ 60 mg - 50 szt.</b>	Rx	100%	<b>45,99</b>
--	----	------	--------------

**Ferrous sulphate + Ascorbic acid**

<b>Vici - (IR):</b> inj. [rozw.] <b>100 mg/ml - 5 amp. 5 ml</b>	Rx	100%	X
---	----	------	---

**Ascorbic acid**

<b>Vitaminum C Teva:</b> inj. [rozw.] <b>100 mg/ml</b> - 10 amp. 5 ml	Rx	100%	<b>45,60</b>
--	----	------	--------------

**Ascorbic acid**

**Ataluren**

<b>▼Translarna:</b> granulki do przyg. zaw. doust. <b>125 mg - 30 sasz.</b>	Rx-z	100%	<b>14956,30</b> B <sup>(1)</sup> bezpl.
---	------	------	--

<b>▼Translarna:</b> granulki do przyg. zaw. doust. <b>250 mg - 30 sasz.</b>	Rx-z	100%	<b>29912,62</b> B <sup>(1)</sup> bezpl.
---	------	------	--

<b>▼Translarna:</b> granulki do przyg. zaw. doust. <b>125 mg - 30 sasz.</b>	Rx-z	100%	<b>115037,80</b> B <sup>(1)</sup> bezpl.
---	------	------	---

**Ataluren (1)** Program lekowy: leczenie chorych z dystrofią mięśniową Duchenne'a spowodowaną mutacją nonsensową w genie dystrofiny

**W:** Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu dystrofii mięśniowej Duchenne'a a warunkowanej przez mutację nonsensową w genie dystrofiny u pacjentów chodzących w wieku od 2 lat. Obecność mutacji nonsensowej w genie dystrofiny należy potwierdzić poprzez badania genetyczne. **PTC Therapeutics International Limited**

**Atezolizumab**

<b>Tecentriq:</b> inf. [konc. do przyg. rozw.] <b>840 mg</b> - 1 fioł. 14 ml	Rx-z	100%	<b>13091,27</b> B <sup>(1)</sup> bezpl.
---	------	------	--

<b>▼Tecentriq:</b> inf. [konc. do przyg. rozw.] <b>1200 mg</b> - 1 fioł. 20 ml	Rx-z	100%	<b>18701,82</b> B <sup>(2)</sup> bezpl.
---	------	------	--

**Atezolizumab (1)** Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca

**W:** Rak urotelialny (ang. UC). Produkt w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rakiem urotelialnym miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, po wcześniejszej chemioterapii zawierającej związki platyny lub u pacjentów, którzy nie kwalifikują się do leczenia cisplatiną i u których ekspresja PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi  $\geq 5\%$ . **Niedrobnokomórkowy rak płuca (NDRP)** we wczesnym stadium. Produkt w monoterapii jest wskazany jako leczenie adiuwantowe po całkowitej resekcji i chemioterapii opartej na związkach platyny u dorosłych pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca o wysokim ryzyku wystąpienia nawrotu, u których w tkance nowotworowej ekspresja PD-L1 wynosi  $\geq 50\%$  na komórkach guza (ang. TC) oraz u których nie wykryto mutacji EGFR ani rearanżacji ALK. **Niedrobnokomórkowy rak płuca (NDRP) z przerzutami.** Produkt, w skojarzeniu z bewacyzumabem, paklitaksellem i karboplatiną, jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieplaskonabłonkowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca z przerzutami. U pacjentów z NDRP z mutacją EGFR lub z ALK-dodatnym NDRP produkt w skojarzeniu z bewacyzumabem, paklitaksellem i karboplatiną jest wskazany dopiero po niepowodzeniu odpowiednich terapii ukierunkowanych molekularnie. Produkt w skojarzeniu z nab-paklitaksellem i karboplatiną jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieplaskonabłonkowym NDRP z przerzutami, u których nie wykryto mutacji EGFR ani rearanżacji ALK. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z NDRP z przerzutami, z ekspresją PD-L1  $\geq 50\%$  na komórkach guza (TC) lub  $\geq 10\%$  na komórkach immunologicznych naciekających guz (ang. IC) oraz u których nie wykryto mutacji EGFR ani rearanżacji ALK. Produkt w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z NDRP miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, po wcześniejszej chemioterapii. Pacjenci z NDRP z mutacją EGFR lub ALK-dodatnym NDRP przed leczeniem produktem powinni otrzymać również terapię ukierunkowaną molekularnie. **Drobnokomórkowy rak płuca (DRP).** Produkt, w skojarzeniu z karboplatiną i etopozydem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z drobnokomórkowym rakiem płuca w chorobie rozległej (ang. ES-SCLC). **Potrójnie ujemny rak piersi (ang. TNBC).** Produkt w skojarzeniu z nab-paklitaksellem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym potrójnie ujemnym rakiem piersi, miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, z ekspresją PD-L1 na komórkach immunologicznych naciekających guz (IC)  $\geq 1\%$ , którzy wcześniej nie otrzymywali chemioterapii z powodu choroby rozsianej. **Rak wotrubokomórkowy (ang. HCC).** Produkt, w skojarzeniu z bewacyzumabem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym lub nieresekcyjnym rakiem wątrobowokomórkowym, którzy wcześniej nie otrzymywali leczenia systemowego. **Roche**

**Atomoxetine**

<b>Atofab:</b> kaps. twarde <b>25 mg - 28 szt.</b>	Rx	100%	<b>66,41</b> DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20
--	----	------	---

<b>Atofab:</b> kaps. twarde <b>40 mg - 28 szt.</b>	Rx	100%	<b>102,63</b> DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20
--	----	------	--

**Atomoxetine (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 wskazany jest w leczeniu nadpobudliwości psychoruchowej z deficytem uwagi (ang. ADHD) u dzieci w wieku 6 lat i starszych, u młodzieży oraz u dorosłych, jako część 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 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 zweryfikować 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 (na przykład funkcjonowania w społeczeństwie, w szkole/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. **Aurovitas**

**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 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 zweryfikować 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 (na przykład funkcjonowania w społeczeństwie, w szkole/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. **Aurovitas**

**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 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 zweryfikować 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 (na przykład funkcjonowania w społeczeństwie, w szkole/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. **Inpharm**

**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 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 zweryfikować 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 (na przykład funkcjonowania w społeczeństwie, w szkole/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. **G.L. Pharma GmbH**

**Atomoxetine hydrochloride**

<b>Atomoksetyna Medice:</b> tabl. powł. <b>25 mg - 28 szt.</b>	Rx	100%	<b>66,42</b> DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20
--	----	------	---

<b>Atomoksetyna Medice:</b> tabl. powł. <b>40 mg - 28 szt.</b>	Rx	100%	<b>102,58</b> DZ <sup>(1)</sup> bezpl. 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 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 zweryfikować 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 (na przykład funkcjonowania w społeczeństwie, w szkole/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. **Inpharm**

**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 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 zweryfikować 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 (na przykład funkcjonowania w społeczeństwie, w szkole/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. **Inpharm**

**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 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 zweryfikować 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 (na przykład funkcjonowania w społeczeństwie, w szkole/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. **Inpharm**

**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 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 zweryfikować 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 wyk



Konaten: kaps. twarde 10 mg - 28 szt.	Rx	100% 31,73 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 8,36
Konaten: kaps. twarde 18 mg - 28 szt.	Rx	100% 54,43 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 9,81
Konaten: kaps. twarde 25 mg - 28 szt.	Rx	100% 73,51 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 10,29
Konaten: kaps. twarde 40 mg - 28 szt.	Rx	100% 113,96 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. 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 dorosłych jako element kompleksowego programu leczenia. Leczenie powinno być rozpracowane przez lekarza specjalistę w leczeniu ADHD, takiego jak pediatra, psychiatrę dzieci i młodzieży lub psychiatrę. Diagnozę należy postawić zgodnie z aktualną klasyfikacją zaburzeń psychicznych (DSM) lub 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 zweryfikować 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 wskazują co najmniej umiarkowane zaburzenie funkcjonowania w 2 lub więcej sferach życia społecznego (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 długotrwała trudność 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.

### Atorvastatin

Apo-Atorva: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100% 9,65 30% <sup>(1)</sup> 6,70 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Apo-Atorva: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100% 17,75 30% <sup>(1)</sup> 11,85 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Apo-Atorva: tabl. powł. 30 mg - 30 szt.	Rx	100% 12,05 30% <sup>(1)</sup> 3,62 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Apo-Atorva: tabl. powł. 30 mg - 60 szt.	Rx	100% 22,63 30% <sup>(1)</sup> 6,79 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Apo-Atorva: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100% 32,04 30% <sup>(1)</sup> 20,24 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Apo-Atorva: tabl. powł. 60 mg - 30 szt.	Rx	100% 22,63 30% <sup>(1)</sup> 6,79 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Atorvastatin** (1) **W:** **Hipercholesterolemia** jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu, cholesterolu LDL, apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych, młodzieży oraz dzieci w wieku 10 lat lub starszych z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana) (odpowiadającą hiperlipidemii typu IIa i IIb wg klasyfikacji Fredrickson'a) w przypadku niewystarczającej odpowiedzi na stosowanie diety i innych niefarmakologicznych metod leczenia. Jest również stosowana w celu obniżenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu-LDL u dorosłych z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. aferza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. **Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym** u pacjentów, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtrona hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Atoris®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100% 9,56 30% <sup>(1)</sup> 6,61 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
--------------------------------------	----	---

Atoris®: tabl. powł. 10 mg - 90 szt.	Rx	100% 27,65 30% <sup>(1)</sup> 18,80 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atoris®: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100% 13,71 30% <sup>(1)</sup> 7,81 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atoris®: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx	100% 25,28 30% <sup>(1)</sup> 13,48 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atoris®: tabl. powł. 20 mg - 90 szt.	Rx	100% 39,46 30% <sup>(1)</sup> 21,76 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atoris®: tabl. powł. 30 mg - 30 szt.	Rx	100% 19,02 30% <sup>(1)</sup> 10,17 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atoris®: tabl. powł. 30 mg - 60 szt.	Rx	100% 35,10 30% <sup>(1)</sup> 17,40 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atoris®: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100% 26,75 30% <sup>(1)</sup> 14,95 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atoris®: tabl. powł. 40 mg - 60 szt.	Rx	100% 48,61 30% <sup>(1)</sup> 25,01 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atoris®: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100% 72,77 30% <sup>(1)</sup> 37,36 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atoris®: tabl. powł. 60 mg - 30 szt.	Rx	100% 39,46 30% <sup>(1)</sup> 21,76 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atoris®: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100% 51,54 30% <sup>(1)</sup> 27,94 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Atorvastatin** (1) **W:** **Hipercholesterolemia**. Stosowany jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu, cholesterolu LDL, apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych, młodzieży oraz dzieci w wieku  $\geq 10$  lat z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana) (odpowiadającą hiperlipidemii typu IIa i IIb wg klasyfikacji Fredrickson'a) w przypadku niewystarczającej odpowiedzi na stosowanie diety i innych niefarmakologicznych metod leczenia. W celu obniżenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu-LDL u dorosłych z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. aferza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. **Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym**. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtrona hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Atorvastatin Bluefish AB: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100% 5,50 30% <sup>(1)</sup> 2,55 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atorvastatin Bluefish AB: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100% 9,61 30% <sup>(1)</sup> 3,71 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atorvastatin Bluefish AB: tabl. powł. 30 mg - 30 szt.	Rx	100% 14,32 30% <sup>(1)</sup> 5,47 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atorvastatin Bluefish AB: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100% 18,30 30% <sup>(1)</sup> 6,50 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atorvastatin Bluefish AB: tabl. powł. 60 mg - 30 szt.	Rx	100% 22,65 30% <sup>(1)</sup> 6,80 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atorvastatin Bluefish AB: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100% 29,14 30% <sup>(1)</sup> 8,74 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Atorvastatin** (1) **W:** **Hipercholesterolemia**. Produkt leczniczy jest stosowany jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu, cholesterolu LDL, apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych, młodzieży oraz dzieci w wieku 10 lat lub starszych z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana) (odpowiadającą hiperlipidemii typu IIa i IIb wg klasyfikacji Fredrickson'a) w przypadku niewystarczającej odpowiedzi na stosowanie diety i innych niefarmakologicznych metod leczenia. Jest również stosowana w celu obniżenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu-LDL u dorosłych z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. aferza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. **Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym**. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u dorosłych, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtrona hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100% 9,97 30% <sup>(1)</sup> 4,07 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100% 19,02 30% <sup>(1)</sup> 7,22 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Atorvastatin** (1) **W:** **Hipercholesterolemia**. Preparat jest wskazany jako uzupełnienie diety w celu obniżenia podwyższonego stężenia cholesterolu całkowitego, cholesterolu LDL, apolipoproteiny B i triglicerydów u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną lub hiperlipidemią złożoną mieszaną (odpowiadającą typowi IIa lub typowi IIb wg klasyfikacji Fredrickson'a), w przypadku niezadawalającej odpowiedzi na stosowanie specjalnej diety oraz innych niefarmakologicznych metod leczenia. Preparat jest również wskazany w obniżaniu stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu-LDL u dorosłych z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. aferza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. **Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym**. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko wystąpienia pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego jest oceniane jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtrona hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydol-

nością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Atorvastatin Aurovitas: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100% 8,89 30% <sup>(1)</sup> 2,99 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atorvastatin Aurovitas: tabl. powł. 20 mg - 90 szt.	Rx	100% 24,43 30% <sup>(1)</sup> 7,33 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atorvastatin Aurovitas: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100% 16,06 30% <sup>(1)</sup> 4,82 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atorvastatin Aurovitas: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100% X 30% <sup>(1)</sup> X DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Atorvastatin** (1) **W:** **Hipercholesterolemia**. Produkt leczniczy jest stosowany jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu, cholesterolu LDL, apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych, młodzieży oraz dzieci w wieku 10 lat lub starszych z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana) (odpowiadającą hiperlipidemii typu IIa i IIb wg klasyfikacji Fredrickson'a) w przypadku niewystarczającej odpowiedzi na stosowanie diety i innych niefarmakologicznych metod leczenia. Produkt leczniczy jest również stosowany w celu obniżenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu-LDL u dorosłych z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. aferza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. **Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym**. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u dorosłych, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtrona hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100% 5,28 30% <sup>(1)</sup> 2,33 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100% 9,88 30% <sup>(1)</sup> 3,98 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Atorvastatin** (1) **W:** **Hipercholesterolemia**. Produkt leczniczy jest stosowany jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu, cholesterolu LDL, apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych, młodzieży oraz dzieci w wieku 10 lat lub starszych z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana) (odpowiadającą hiperlipidemii typu IIa i IIb wg klasyfikacji Fredrickson'a) w przypadku niewystarczającej odpowiedzi na stosowanie diety i innych niefarmakologicznych metod leczenia. Produkt leczniczy jest również stosowany w celu obniżenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu-LDL u dorosłych z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. aferza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. **Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym**. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u dorosłych, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtrona hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100% 5,28 30% <sup>(1)</sup> 2,33 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100% 9,88 30% <sup>(1)</sup> 3,98 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.



ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM

Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx	100%	17,29
		30% <sup>(1)</sup>	5,49
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 20 mg - 90 szt.	Rx	100%	25,27
		30% <sup>(1)</sup>	7,58
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	18,81
		30% <sup>(1)</sup>	7,01
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 40 mg - 60 szt.	Rx	100%	32,62
		30% <sup>(1)</sup>	9,79
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100%	47,25
		30% <sup>(1)</sup>	14,18
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	32,49
		30% <sup>(1)</sup>	9,75
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.

Atorvastatin Medreg: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	28,80
		30% <sup>(1)</sup>	8,64
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Atorvastatin (1)W:** Hipercholesterolemia. Lek jest stosowany jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu, cholesterolu LDL, apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych, młodzieży oraz dzieci w wieku 10 lat lub starszych z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana) (odpowiadającą hiperlipidemii typu IIa i IIb wg klasyfikacji Fredrickson'a) w przypadku niewystarczającej odpowiedzi na stosowanie diety i innych niefarmakologicznych metod leczenia. Lek jest również stosowany w celu obniżenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu LDL u dorosłych z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. afereza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u dorosłych, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Atorvastato <sup>®</sup> : tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,81
		30% <sup>(1)</sup>	6,17
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atorvastato <sup>®</sup> : tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,11
		30% <sup>(1)</sup>	11,89
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atorvastato <sup>®</sup> : tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	37,24
		30% <sup>(1)</sup>	23,20
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atorvastato <sup>®</sup> : tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,28
		30% <sup>(1)</sup>	6,17
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Atorvastatin (1)W: Dawka 80 mg. Hipercholesterolemia.** Atorvastato<sup>®</sup> jest stosowany jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu, cholesterolu LDL, apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych, młodzieży oraz dzieci w wieku 10 lat lub starszych z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana) (odpowiadającą hiperlipidemii typu IIa i IIb wg klasyfikacji Fredrickson'a), gdy odpowiedź na stosowanie diety i inne niefarmakologiczne metody leczenia jest nieodpowiednia. Atorvastato<sup>®</sup> jest również wskazany w celu zmniejszenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu LDL u dorosłych pacjentów z rodziną hipercholesterolemią homozygotyczną, jako uzupełnienie innych metod leczenia hipolipemizującego (np. afereza LDL) lub jeśli takie metody leczenia nie są dostępne. **Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym.** Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u dorosłych, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, jako uzupełnienie korygowania innych czynników ryzyka. **Dawka 10, 20, 40 mg. Hipercholesterolemia.** Atorvastato<sup>®</sup> jest stosowany jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu, cholesterolu LDL, apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych, młodzieży oraz dzieci w wieku 10 lat lub starszych z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana) (odpowiadającą hiperlipidemii typu IIa i IIb wg klasyfikacji Fredrickson'a) w przypadku niewystarczającej odpowiedzi na stosowanie diety i innych niefarmakologicznych metod leczenia. Atorvastato<sup>®</sup> jest również stosowany w celu zmniejszenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu-LDL u dorosłych z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. afereza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. **Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym.** Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u dorosłych, u których ryzyko pierwszego oraz kolejnego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Atorvax: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,06
		30% <sup>(1)</sup>	6,11
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atorvax: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,23
		30% <sup>(1)</sup>	9,33
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atorvax: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	27,97
		30% <sup>(1)</sup>	16,17
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Atorvastatin (1)W:** Hipercholesterolemia: produkt leczniczy jest stosowany jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu, cholesterolu LDL, apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych, młodzieży oraz dzieci w wieku 10 lat lub starszych z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana) (odpowiadającą hiperlipidemii typu IIa i IIb wg klasyfikacji Fredrickson'a) w przypadku niewystarczającej odpowiedzi na stosowanie diety i innych niefarmakologicznych metod leczenia. Lek jest również stosowany w celu obniżenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu-LDL u dorosłych z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. afereza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u dorosłych, u których ryzyko pierwszego oraz kolejnego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

go i cholesterolu-LDL u pacjentów z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. afereza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Atorvax - (IR): tabl. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,50
		30% <sup>(1)</sup>	4,35
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Atorvastatin (1)W: Hipercholesterolemia:** produkt leczniczy jest stosowany jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu, cholesterolu LDL, apolipoproteiny B i triglicerydów u pacjentów z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana, odpowiadającą hiperlipidemii typu IIa i IIb wg klasyfikacji Fredrickson'a) w przypadku niewystarczającej odpowiedzi na stosowanie diety i innych niefarmakologicznych metod leczenia. Produkt leczniczy jest również stosowany w celu obniżenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu-LDL u pacjentów z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. afereza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. **Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym:** zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u dorosłych, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Attractin: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Attractin: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Attractin: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	X

Atorvastatin	Rx	100%	9,49
		30% <sup>(1)</sup>	6,54
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Atrox <sup>®</sup> 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	10,69
		30% <sup>(1)</sup>	4,79
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atrox <sup>®</sup> 10: tabl. powł. 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	14,84
		30% <sup>(1)</sup>	5,99
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atrox <sup>®</sup> 10: tabl. powł. 10 mg - 90 szt.	Rx	100%	15,01
		30% <sup>(1)</sup>	9,11
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atrox <sup>®</sup> 20: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	18,65
		30% <sup>(1)</sup>	6,85
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atrox <sup>®</sup> 20: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx	100%	27,16
		30% <sup>(1)</sup>	9,46
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atrox <sup>®</sup> 40: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	29,46
		30% <sup>(1)</sup>	17,66
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atrox <sup>®</sup> 40: tabl. powł. 40 mg - 60 szt.	Rx	100%	34,02
		30% <sup>(1)</sup>	10,42
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atrox <sup>®</sup> 40: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100%	50,68
		30% <sup>(1)</sup>	15,27
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atrox <sup>®</sup> 80: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	41,34
		30% <sup>(1)</sup>	17,74
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Atorvastatin (1)W:** Hipercholesterolemia. Lek jest stosowany jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu (total-C), cholesterolu LDL (LDL C), apolipoproteiny B i triglicerydów u pacjentów dorosłych, młodzieży oraz dzieci w wieku 10 lat lub starszych z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana) (odpowiadającą hiperlipidemii typu IIa i IIb wg klasyfikacji Fredrickson'a) w przypadku niewystarczającej odpowiedzi na stosowanie diety i innych niefarmakologicznych metod leczenia. Lek jest również stosowany w celu obniżenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu-LDL u pacjentów dorosłych z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. afereza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Lek jest stosowany w zapobieganiu zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów dorosłych, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Atorvastatin Medical Valley: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,20
		30% <sup>(1)</sup>	2,46
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atorvastatin Medical Valley: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,27
		30% <sup>(1)</sup>	4,58
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Atorvastatin (1)W: Hipercholesterolemia.** Produkt leczniczy jest wskazany jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu zmniejszenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu, cholesterolu LDL (LDL-C), apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych, młodzieży oraz dzieci w wieku 10 lat lub starszych z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną (postać heterozygotyczną), lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana) (odpowiadającą hiperlipidemii typu IIa i IIb wg klasyfikacji Fredrickson'a) w przypadku niewystarczającej odpowiedzi na stosowanie diety i innych niefarmakologicznych metod leczenia. Produkt leczniczy jest również wskazany do stosowania w celu zmniejszenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu-LDL u dorosłych z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. afereza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy takie sposoby leczenia nie są dostępne. **Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym.** Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u dorosłych, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Atorvastatin Medreg: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	4,58
		30% <sup>(1)</sup>	1,63
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atorvastatin Medreg: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,26
		30% <sup>(1)</sup>	2,48
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Atorvastatin Medreg: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,38
		30% <sup>(1)</sup>	4,61
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.





Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

jącej (np. afereza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u dorosłych, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

		Bieform	
Lambrinex: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,12
		30% <sup>(1)</sup>	4,17
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
Lambrinex: tabl. powł. 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	9,98
		30% <sup>(1)</sup>	4,08
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
Lambrinex: tabl. powł. 10 mg - 90 szt.	Rx	100%	14,49
		30% <sup>(1)</sup>	5,64
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
Lambrinex: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,67
		30% <sup>(1)</sup>	5,77
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
Lambrinex: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx	100%	18,91
		30% <sup>(1)</sup>	7,11
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
Lambrinex: tabl. powł. 20 mg - 90 szt.	Rx	100%	27,27
		30% <sup>(1)</sup>	9,57
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
Lambrinex: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,63
		30% <sup>(1)</sup>	10,83
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
Lambrinex: tabl. powł. 40 mg - 60 szt.	Rx	100%	34,94
		30% <sup>(1)</sup>	11,34
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
Lambrinex: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100%	49,88
		30% <sup>(1)</sup>	14,96
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Atorvastatin (1)W:** Hipercholesterolemia. Preparat jest stosowany jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu (total-C), cholesterolu LDL (LDL-C), apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych, młodzieży oraz dzieci w wieku 10 lat lub starszych pacjentów z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana) (odpowiadającą hiperlipidemii typu IIa i IIb wg klasyfikacji Fredricksona) w przypadku niewystarczającej odpowiedzi na stosowanie diety i innych niefarmakologicznych metod leczenia. Preparat jest również stosowany w celu obniżenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu-LDL u dorosłych z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. afereza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Olvastim: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	1,55
Olvastim: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Olvastim: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	3,59
Olvastim: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Olvastim: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	7,20
Olvastim: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Olvastim: tabl. powł. 40 mg - 60 szt.	Rx	100%	12,00

		Accord Healthcare	
Sortis® 10 - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	18,50
Sortis® 20 - (IR): tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,70
		Inpharm	
Sortis® 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,00
Sortis® 20: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,00
Sortis® 40: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	27,00
Sortis® 80: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	39,00

**Atorvastatin** Upjohn EESV

Torvalipin: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Torvalipin: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Torvalipin: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	X

**Atorvastatin** Actavis Group PTC ehf.

Storvas CRT: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	6,04
		30% <sup>(1)</sup>	3,09
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Storvas CRT: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,17
		30% <sup>(1)</sup>	5,27
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Storvas CRT: tabl. powł. 30 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,00
		30% <sup>(1)</sup>	3,60
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Storvas CRT: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	21,57
		30% <sup>(1)</sup>	9,77
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Storvas CRT: tabl. powł. 60 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,51
		30% <sup>(1)</sup>	6,75
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Storvas CRT: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	40,48
		30% <sup>(1)</sup>	16,88
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Atorvastatin (1)W:** Hipercholesterolemia. Atorwastatyna jest stosowana jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu zmniejszenia zwiększonego stężenia całkowitego cholesterolu, cholesterolu LDL, apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych pacjentów, dzieci i młodzieży od 10 rż. w hipercholesterolemii pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana) (odpowiadającą hiperlipidemii typu IIa i IIb wg klasyfikacji Fredricksona) w przypadku niewystarczającej odpowiedzi na stosowanie diety i innych niefarmakologicznych metod leczenia. Atorwastatyna jest również wskazana w celu zmniejszenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu-LDL u dorosłych pacjentów z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. afereza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu zmniejszenie innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Torvacard® 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,79
		30% <sup>(1)</sup>	5,84
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Torvacard® 20: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,94
		30% <sup>(1)</sup>	7,04
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Torvacard® 40: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,03
		30% <sup>(1)</sup>	12,23
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Torvacard® 40: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100%	68,07
		30% <sup>(1)</sup>	32,66
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Torvacard® 80: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	47,35
		30% <sup>(1)</sup>	23,75
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Atorvastatin (1)W:** Hipercholesterolemia. Stosowany jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu, cholesterolu LDL, apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych, młodzieży oraz dzieci w wieku 10 lat lub starszych z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana) (odpowiadającą hiperlipidemii typu IIa i IIb wg klasyfikacji Fredricksona) w przypadku niewystarczającej odpowiedzi na stosowanie diety i innych niefarmakologicznych metod leczenia. Preparat jest również stosowany w celu obniżenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu-LDL u dorosłych z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. afereza cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Torvacard® 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,79
		30% <sup>(1)</sup>	5,84
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Torvacard® 20: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,94
		30% <sup>(1)</sup>	7,04
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Torvacard® 40: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,03
		30% <sup>(1)</sup>	12,23
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Torvacard® 40: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100%	68,07
		30% <sup>(1)</sup>	32,66
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Atorvastatin** Actavis Group PTC ehf.

Tulip®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,60
		30% <sup>(1)</sup>	6,65
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Tulip®: tabl. powł. 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	18,67
		30% <sup>(1)</sup>	12,77
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Tulip®: tabl. powł. 10 mg - 90 szt.	Rx	100%	27,83
		30% <sup>(1)</sup>	18,98
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Tulip®: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,42
		30% <sup>(1)</sup>	9,52
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Tulip®: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx	100%	28,43
		30% <sup>(1)</sup>	16,63
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Tulip®: tabl. powł. 20 mg - 90 szt.	Rx	100%	41,80
		30% <sup>(1)</sup>	24,10
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Tulip®: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,91
		30% <sup>(1)</sup>	12,11
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Tulip®: tabl. powł. 40 mg - 60 szt.	Rx	100%	38,57
		30% <sup>(1)</sup>	14,97
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Tulip®: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100%	55,59
		30% <sup>(1)</sup>	20,18
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Tulip®: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	52,79
		30% <sup>(1)</sup>	29,19
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Atorvastatin (1)W:** Lek jest wskazany jako uzupełnienie diety w celu zmniejszenia podwyższonego stężenia cholesterolu całkowitego, cholesterolu LDL (LDL-C), apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 10 lat lub starszych z hipercholesterolemią pierwotną, w tym z hipercholesterolemią rodzinną (wariant heterozygotyczny) lub hiperlipidemią złożoną (mieszana) (odpowiadającą typom IIa i IIb wg klasyfikacji Fredricksona), gdy odpowiedź na stosowanie diety i inne niefarmakologiczne metody leczenia jest niewystarczająca. Lek jest również wskazany w celu zmniejszenia stężenia cholesterolu całkowitego i LDL-C u dorosłych z rodziną hipercholesterolemią homozygotyczną, jako uzupełnienie innych metod leczenia hipolipemizującego (np. aferezy LDL) lub jeśli takie metody leczenia nie są dostępne. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u dorosłych pacjentów, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego jest oceniane jako duże, jako uzupełnienie korygowania innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Torvacard® 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,79
		30% <sup>(1)</sup>	5,84
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Torvacard® 20: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,94
		30% <sup>(1)</sup>	7,04
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Torvacard® 40: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,03
		30% <sup>(1)</sup>	12,23
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Torvacard® 40: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100%	68,07
		30% <sup>(1)</sup>	32,66
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Torvacard® 80: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	47,35
		30% <sup>(1)</sup>	23,75
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Atorvastatin + Perindopril arginine + Amlodipine** Servier

Triveram: tabl. powł. 10 mg/5 mg/5 mg - 30 szt.	Rx	100%	33,00
Triveram: tabl. powł. 20 mg/10 mg/10 mg - 30 szt.	Rx	100%	46,00
Triveram: tabl. powł. 20 mg/5 mg/5 mg - 30 szt.	Rx	100%	37,00
Triveram: tabl. powł. 20 mg/10 mg/5 mg - 30 szt.	Rx	100%	46,00
Triveram: tabl. powł. 40 mg/10 mg/10 mg - 30 szt.	Rx	100%	47,00

**Atorvastatin + Perindopril arginine + Amlodipine** Servier

Atosiban Mercapharm: inf. [konc. do przyg. roztw.] 6,75 mg/0,9 ml - 1 fiol. 0,9 ml	Rx-x	100%	X
--	------	------	---

Atosiban Mercapharm: inf. [konc. do przyg. roztw.] 37,5 mg/5 ml - 1 fiol. 5 ml	Rx-x	100%	X
--	------	------	---

**Atosiban** Mercapharm

Atosiban SUN: inf. [konc. do przyg. roztw.] 37,5 mg/5 ml - 1 fiol. 5 ml	Rx-x	100%	X
---	------	------	---

Atosiban SUN: inj. [roztw.] 6,75 mg/0,9 ml - 1 fiol. 0,9 ml	Rx-x	100%	95,00
---	------	------	-------

**Atosiban** Sun Pharmaceutical

Tractocile: inf. [konc. do przyg. roztw.] 7,5 mg/ml - 1 fiol. 5 ml	Rx-x	100%	X
--	------	------	---

Tractocile: inj. [roztw.] 7,5 mg/0,9 ml - 1 fiol. 0,9 ml	Rx-x	100%	X
--	------	------	---

**Atosiban** Ferring

Atovaquone			
Falcimar: tabl. powł. 250 mg+100 mg - 12 szt. ♦	Rx	100%	106,92

**Proguanil hydrochloride + Atovaquone** Imed

## W trosce o pacjenta z migreną!

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

Malarone: tabl. powł. 250 mg+ 100 mg - 12 szt. Rx 100% 197,00

Proguanil + Atovaquone GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

Atropa belladonna extract Rx 100% 20,74

Phenobarbital + Ergotamine + Atropa belladonna extract Herbolip Wrocław

Atropine sulphate Rx 100% 21,70

Atropinum sulfuricum WZF: inj. [roztw.] 0,5 mg/ml - 10 amp. 1 ml Rx 100% 24,15

Atropinum sulfuricum WZF: inj. [roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 1 ml Rx 100% 24,15

Atropine sulphate Polfa Warszawa

Atropinum sulfuricum WZF 1%: krople do oczu [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 5 ml Rx 100% 20,88

Atropine sulphate (1)W: Długotrwałe rozszerzenie źrenicy, badania diagnostyczne oka, badania refrakcji u małych dzieci. Leczenie zapalenia tęczówki i ciała rzęskowego w celu zapobiegania wzrostowi tęczówkowo-soczewkowemu. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Bellapan: tabl. 0,25 mg - 20 szt. Rx 100% 19,00

Atropine sulphate Farmopol

Reasec®: tabl. 2,5 mg+ 0,025 mg - 20 szt. Rx 100% 44,36

Diphenoxylate hydrochloride + Atropine sulphate Gedeon Richter

Avalglucosidase alfa Rx 100% 5323,32

100 mg/ml - 10 fl. 10 ml Rx 100% 5323,32

Avalglucosidase alfa (1) Program lekowy: leczenie choroby Pompego

W: Produkt leczniczy (awalglukozydaza alfa) jest wskazany w długotrwałej enzymatycznej terapii zastępczej u pacjentów z chorobą Pompego (nieodwracalna β-glikozydaza).

Sanofi B.V.

Avanafil Rx 100% 88,54

Spedra: tabl. 50 mg - 4 szt. Rx 100% 102,78

Spedra: tabl. 100 mg - 4 szt. Rx 100% 149,98

Spedra: tabl. 200 mg - 4 szt. Rx 100% 149,98

Avanafil Menarini International

Avatrombopag maleate Rx 100% 2836,23

Doptelet: tabl. powł. 20 mg - 10 szt. Rx 100% 4254,35

Doptelet: tabl. powł. 20 mg - 15 szt. Rx 100% 8508,69

Doptelet: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. Rx 100% 8508,69

Avatrombopag maleate (1) Program lekowy: leczenie dorosłych chorych na pierwotną małopłytkowość immunologiczną

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu ciężkiej małopłytkowości u dorosłych pacjentów z przewlekłą chorobą wątroby, którzy mają być poddani inwazyjnemu zabiegowi. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu przewlekłej pierwotnej małopłytkowości immunologicznej (ang. ITP) u dorosłych pacjentów opornych na inne metody leczenia (np. kortykosteroidy, immunoglobuliny).

Swedish Orphan Biovitrum International AB

Avelumab Rx 100% 3919,80

Bavencio®: inf. [konc. do sporz. roztw.] 20 mg/ml - 1 fl. 10 ml Rx 100% 3919,80

Avelumab (1) Program lekowy: leczenie pacjentów z rakiem urotelialnym. Program lekowy: leczenie raka z komórek merkla avelumabem

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w monoterapii u dorosłych pacjentów z przerzutującym rakiem z komórek Merkla (ang. MCC). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w monoterapii jako leczenie podtrzymujące pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z miejscowo zaawansowanym lub przerzutującym rakiem urotelialnym (ang. UC), którzy są bez progresji po zastosowaniu chemioterapii opartej na pochodnych platyny. Produkt leczniczy skojeraniu z aktywnym jest wskazywany jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym (ang. RCC).

Merck

Axicabtagene ciloleucl Rx 100% 1409825,52

Yescarta: inf. [dyspersja] 0,4-2 x 10<sup>8</sup> komórek - 1 wor. 68 ml Rx 100% 1409825,52

Axicabtagene ciloleucl (1) Program lekowy: leczenie chłoniaków złośliwych

W: Produkt jest wskazany w leczeniu nawrotnego lub opornego na leczenie chłoniaka rozlanego z dużych komórek B (ang. DLBCL) i pierwotnego chłoniaka śródniarsia z dużych komórek B (ang. PMBCL) u dorosłych pacjentów, którzy uprzednio otrzymali co najmniej dwie linie leczenia systemowego.

Kite Pharma EU B.V.

Axitinib Rx 100% 2604,14

Inlyta: tabl. powł. 1 mg - 28 szt. Rx 100% 2604,14

Inlyta: tabl. powł. 1 mg - 56 szt. Rx 100% X

Inlyta: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. Rx 100% 13018,09

Inlyta: tabl. powł. 5 mg - 56 szt. Rx 100% 13018,09

Axitinib (1) Program lekowy: leczenie raka nerki

W: Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym (ang. RCC), po niepowodzeniu wcześniejszego leczenia sunitynibem lub cytokiną.

Pfizer

Azacitidine Rx 100% 469,37

Azacitidine Accord: inj. [prosz. do przyg. zaw.] 25 mg/ml - 1 fl. 100 mg Rx 100% 469,37

Azacitidine (1) Chemioterapia ICD-10: C.69.a.; 69.b.

W: Produkt leczniczy wskazany do leczenia pacjentów dorosłych, niekwalifikujących się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych (ang. hematopoietic stem cell transplantation, HSCT), z zespołami mielodysplastycznymi (ang. myelodysplastic syndromes, MDS) o pośrednim-2 i wysokim ryzyku, zgodnie z Międzynarodowym Punktowym Systemem Rokowniczym (ang. International Prognostic Scoring System, IPSS)-przewlekłą białaczką mielomonocytozą (ang. chronic myelomonocytic leukaemia, CMML) z 10-29% blastów w szpiku, bez choroby mieloproliferacyjnej, ostrą białaczką szpikową (ang. acute myeloid leukaemia, AML) z 20-30% blastów i wielolinową dysplazją, zgodnie z klasyfikacją Światowej Organizacji Zdrowia (WHO), AML z &gt;30% blastów w szpiku, zgodnie z klasyfikacją WHO.

Accord Healthcare

Azacitidine Betapharm: inj. [prosz. do sporz. zaw.] 25 mg/ml - 1 fl. 100 mg Rx 100% 422,43

Azacitidine (1) Chemioterapia ICD-10: C.69.a.; 69.b.

W: Produkt jest wskazany do leczenia pacjentów dorosłych, niekwalifikujących się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych (ang. HSCT), z zespołami mielodysplastycznymi (ang. MDS) o pośrednim-2 i wysokim ryzyku, zgodnie z Międzynarodowym Punktowym Systemem Rokowniczym (ang. IPSS), przewlekłą białaczką mielomonocytozą (ang. CMML) z od 10-29% blastów w szpiku, bez choroby mieloproliferacyjnej, ostrą białaczką szpikową (ang. AML) z 20-30% blastów i wielolinową dysplazją, zgodnie z klasyfikacją Światowej Organizacji Zdrowia (WHO), AML z &gt;30% blastów w szpiku, zgodnie z klasyfikacją WHO.

Betapharm

Azacitidine Mylan: inj. [prosz. do przyg. zaw.] 25 mg/ml - 1 fl. 100 mg Rx 100% 446,47

Azacitidine (1) Chemioterapia ICD-10: C.69.a.; 69.b.

W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia niekwalifikujących się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych (ang. HSCT), dorosłych pacjentów z: zespołami mielodysplastycznymi (ang. MDS) o pośrednim-2 i dużym ryzyku, zgodnie z Międzynarodowym Punktowym Systemem Rokowniczym (ang. IPSS), przewlekłą białaczką mielomonocytozą (ang. CMML) z 10-29% blastów w szpiku, bez choroby mieloproliferacyjnej, ostrą białaczką szpikową (ang. AML) z 20-30% blastów i wielolinową dysplazją, zgodnie z klasyfikacją Światowej Organizacji Zdrowia (WHO), AML z &gt;30% blastów w szpiku, zgodnie z klasyfikacją WHO.

Mylan Ireland Limited

Azacitidine Pharmascience: inj. [prosz. do przyg. zaw.] 25 mg/ml - 1 fl. 100 mg Rx 100% 447,62

Azacitidine (1) Chemioterapia ICD-10: C.69.a.; 69.b.

W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia niekwalifikujących się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych (ang. HSCT), dorosłych pacjentów z: zespołami mielodysplastycznymi (ang. MDS) o pośrednim-2 i dużym ryzyku, zgodnie z Międzynarodowym Punktowym Systemem Rokowniczym (ang. IPSS), przewlekłą białaczką mielomonocytozą (ang. CMML) z 10-29% blastów w szpiku, bez choroby mieloproliferacyjnej, ostrą białaczką szpikową (ang. AML) z 20-30% blastów i wielolinową dysplazją, zgodnie z klasyfikacją Światowej Organizacji Zdrowia (WHO), AML z &gt;30% blastów w szpiku, zgodnie z klasyfikacją WHO.

Pharmascience International Limited

Azacitidine Sandoz: inj. [prosz. do przyg. zaw.] 100 mg - 1 fl. 100 mg Rx 100% 547,21

Azacitidine (1) Chemioterapia ICD-10: C.69.a.; 69.b.

W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia niekwalifikujących się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych (ang. HSCT), dorosłych pacjentów z: zespołami mielodysplastycznymi (ang. MDS) o pośrednim-2 i dużym ryzyku, zgodnie z Międzynarodowym Punktowym Systemem Rokowniczym (ang. IPSS), przewlekłą białaczką mielomonocytozą (ang. CMML) z 10-29% blastów w szpiku, bez choroby mieloproliferacyjnej, ostrą białaczką szpikową (ang. AML) z 20-30% blastów i wielolinową dysplazją, zgodnie z klasyfikacją Światowej Organizacji Zdrowia (WHO), AML z &gt;30% blastów w szpiku, zgodnie z klasyfikacją WHO.

Sandoz GmbH

Azacitidine STADA: inj. [prosz. do sporz. zaw.] 25 mg/ml - 1 fl. 100 mg Rx 100% 435,02

Azacitidine (1) Chemioterapia ICD-10: C.69.a.; 69.b.

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów, którzy nie kwalifikują się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych (ang. HSCT), z: zespołami mielodysplastycznymi (ang. MDS) o pośrednim-2 i wysokim ryzyku, zgodnie z Międzynarodowym Punktowym Systemem Rokowniczym (ang. IPSS), przewlekłą białaczką mielomonocytozą (ang. chronic myelomonocytic leukaemia, CMML) z 10-29% blastów w szpiku, bez choroby mieloproliferacyjnej, ostrą białaczką szpikową (ang. AML) z 20-30% blastów i wielolinową dysplazją, zgodnie z klasyfikacją WHO, AML z &gt;30% blastów w szpiku, zgodnie z klasyfikacją WHO.

STADA Arzneimittel

Gerodaza: inj. [prosz. do przyg. zaw.] 25 mg/ml - 1 fl. 100 mg Rx 100% 435,02

Azacitidine (1) Chemioterapia ICD-10: C.69.a.; 69.b.

W: Azacytydyna jest wskazana do leczenia pacjentów dorosłych, niekwalifikujących się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych (ang. HSCT), z: zespołami mielodysplastycznymi (ang. MDS) o pośrednim i wysokim ryzyku, zgodnie z Międzynarodowym Punktowym Systemem Rokowniczym (ang. IPSS), przewlekłą białaczką mielomonocytozą (ang. CMML) z od 10 do 29% blastów w szpiku, bez choroby mieloproliferacyjnej, ostrą białaczką szpikową (ang. AML) z 20 do 30% blastów i wielolinową dysplazją, zgodnie z klasyfikacją Światowej Organizacji Zdrowia (WHO), AML z &gt;30% blastów w szpiku, zgodnie z klasyfikacją WHO.

G.L. Pharma GmbH

Onureg: tabl. powł. 200 mg - 7 szt. Rx 100% 35752,10

Onureg: tabl. powł. 300 mg - 7 szt. Rx 100% 35752,10

Azacitidine (1) Program lekowy: leczenie chorych na ostrą białaczkę szpikową

W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów podlegających lub indukującej konsolidującej u dorosłych chorych z ostrą białaczką szpikową (ang. AML), którzy są w całkowitej remisji (ang. CR) lub całkowitej remisji z niepełną regeneracją morfologii krwi (ang. CR1) i nie kwalifikują się do przeszczepienia macierzystych komórek krwiotwórczych (ang. HSCT) lub nie wyraził zgody na taką procedurę.

Bristol Myers Squibb

Vidaza: inj. [prosz. do przyg. zaw.] 25 mg/ml - 1 fl. 100 mg Rx 100% X

Azacitidine Celgene

Azathioprine Rx 100% 19,21

Azathioprine VIS: tabl. 50 mg - 30 szt. Rx 100% 5,73

Azathioprine VIS: tabl. 50 mg - 30 szt. Rx 100% 2,53

Azathioprine VIS: tabl. 50 mg - 30 szt. Rx 100% 30,13

Azathioprine VIS: tabl. 50 mg - 30 szt. Rx 100% 5,53

Azathioprine VIS: tabl. 50 mg - 30 szt. Rx 100% 2,30

Azathioprine (1)W: Produkt leczniczy jest lekiem immunosupresyjnym. Stosowana 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 skóry-mięśniowe, zapalenie wielomięśniowe, guzowate zapalenie okolicytnej, pęcherzyca z wyznajną-płocdermia zgorzelinowa, autoimmunologiczne niedokrwistość hemolityczna, przewlekła oporna plamica 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 przeszczepieniu narządów takich jak: nerki, serce i wątroba. Produkt leczniczy stosuje się, aby wydużyć zaszczepiając 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.ż.; nefropatia IgA inna niż o podłożu autoimmunologicznym - u dzieci do 18 r.ż.; zapalenie naczyń inne niż o podłożu autoimmunologicznym - u dzieci do 18 r.ż.; 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; zianiniakowe 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

Imuran®: tabl. powł. 25 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 25 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 25 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 41,20

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 55,59

Imuran®: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 3,56





# ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



Azimycin®: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	19,31
		50% <sup>(1)</sup>	11,57
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Azimycin®: tabl. powł. 500 mg - 6 szt. Rx 100% 15,10

**Azithromycin (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu wymienionych niżej zakażeń, wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na azytromycynę. Zakażenia górnych dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie gardła, zapalenie migdałków, zapalenie zatok. Ostre zapalenie ucha środkowego. Zakażenia dolnych dróg oddechowych: ostre zapalenie oskrzeli, zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, lekkie do umiarkowanie ciężkiego zapalenie płuc, w tym śródmiąższowe. Zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, liszajec oraz wtórne ropne zapalenie skóry; rumień wędrujący - *Erythema migrans* (pierwszy objaw boreliozy z Lyme); trądzik pospółity (*Acne vulgaris*) o umiarkowanym nasileniu, wyłącznie u dorosłych. Choroby przenoszone drogą płciową; niepokwitane zakażenia wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Mukowiscydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Azithromycin Aurovitas®: tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 8,85

Azithromycin Aurovitas®: tabl. powł. 500 mg - 3 szt. Rx 100% 8,17

Azithromycin Aurovitas®: tabl. powł. 500 mg - 6 szt. Rx 100% 14,84

Azithromycin Aurovitas®: Rx 100% 10,85

Azithromycin Genoptim®: tabl. powł. 500 mg - 3 szt. Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

Azithromycin Genoptim®: Rx 100% 5,43

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	15,22
		50% <sup>(1)</sup>	8,76
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 15,80

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt. Rx 100% 9,34

Bactrazol: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	10,00
--	----	------	-------

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

Azithromycin Teva B.V. Rx 100% 15,22

**ADRENALINA WZF**  
Adrenalinum  
Zawsze pod ręką!

**Refundacja** od lipca 2015  
Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

<b>Liorea<sup>®</sup> Intrathecal:</b> inf. [roztw.] 10 mg/20 ml - 1 amp. 20 ml	Rx	100%	804,76
<b>Liorea<sup>®</sup> Intrathecal:</b> inf. [roztw.] 10 mg/5 ml - 2 amp. 5 ml	Rx	100%	825,92
<b>Liorea<sup>®</sup> Intrathecal:</b> inj. [roztw.] 0,05 mg/ml - 5 amp. 1 ml	Rx	100%	71,43

**Baclofen** Novartis Pharma

**Bacterial lysate**

<b>Broncho-Vaxom<sup>®</sup>:</b> kaps. twarde 3,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	77,43
<b>Broncho-Vaxom<sup>®</sup>:</b> kaps. twarde 7 mg - 30 szt.	Rx	100%	114,31

**Bacterial lysate** OMEDICAMED

<b>Broncho-Vaxom<sup>®</sup> dla dzieci:</b> zaw. doust. [granulat] 3,5 mg - 30 sasz.	Rx	100%	85,17
---	----	------	-------

**Bacterial lysate** OM Pharma

<b>Ismigen:</b> tabl. podjęzykowe - 30 szt.	Rx	100%	120,96
---	----	------	--------

**Bacterial lysate** Lallemand Pharma Europe

<b>Luivac:</b> tabl. 3 mg - 28 szt.	Rx	100%	50,00
-------------------------------------	----	------	-------

**Bacterial lysate** Alivogen

**Baricitinib**

▼ <b>Olumiant:</b> tabl. powł. 2 mg - 35 szt.	Rx-z	100%	4275,88
		<b>B<sup>(1)</sup></b>	bezpł.

▼ <b>Olumiant:</b> tabl. powł. 4 mg - 35 szt.	Rx-z	100%	4275,88
		<b>B<sup>(1)</sup></b>	bezpł.

**Baricitinib (1)** Program lekowy: leczenie chorych z ciężką postacią atopowego zapalenia skóry. Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym  
W: Baricitinib jest wskazany w leczeniu aktywnego reumatoidalnego zapalenia stawów o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u dorosłych pacjentów, u których odpowiedź na terapię lekami modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs) jest niewystarczająca lub którzy nie tolerują takiego leczenia. Baricitinib może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksalem (dostępne dane dotyczące możliwości leczenia skojarzonego). Baricitinib jest wskazany w leczeniu atopowego zapalenia skóry o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u dorosłych pacjentów wymagających leczenia ogólnego. Baricitinib jest wskazany do stosowania w leczeniu ciężkiej postaci łysienia plackowatego u dorosłych pacjentów. **Eli Lilly**

**Barium sulphate**

<b>Barium sulfurosum Medana:</b> zaw. doust. 1 g/ml - 1 op. 200 ml	Lz	100%	
--	----	------	--

**Barium sulphate** Polpharma

**Basiliximab**

<b>Simulect<sup>®</sup>:</b> inf. doż./inj. [prosz.+rozp.] 20 mg - 1 fiol.+ rozp.	Rx	100%	5411,36
---	----	------	---------

**Basiliximab** Novartis Europharm Limited

**BCG vaccine**

<b>BCG Szczepionka AJVaccines:</b> inj. śródskórnie [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] - 1 fiol.+ rozp.	Rx	100%	X
<b>BCG Szczepionka AJVaccines:</b> inj. śródskórnie [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] - 1 fiol.+ 1 rozp.+ 1 zest. do wstrzyk.	Rx	100%	X
<b>BCG Szczepionka AJVaccines:</b> inj. śródskórnie [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] - 5 fiol.+ 5 rozp.	Rx	100%	X
<b>BCG Szczepionka AJVaccines:</b> inj. śródskórnie [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] - 10 fiol.+ 10 rozp.	Rx	100%	X

**BCG vaccine** AJ Vaccines A/S

<b>Onko BCG<sup>®</sup> 50:</b> prosz. i rozp. do przyg. zaw. do podaw. do pęcherza mocz. 50 mg - 1 amp. prosz.+ 1 amp. z rozp.	Rx	100%	383,78
---	----	------	--------

**BCG vaccine** Synthaverse S.A.

<b>Onko BCG<sup>®</sup> 100:</b> prosz. i rozp. do przyg. roztw. do podaw. do pęcherza mocz. 100 mg - 1 amp. prosz.+ rozp. 1 ml	Rx	100%	484,38
---	----	------	--------

**BCG vaccine** Synthaverse S.A.

<b>Szczepionka przeciwgruźlicza BCG 10:</b> inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] - 5 amp. z prosz.+ 5 amp. z rozp.	Rx	100%	619,76
---	----	------	--------

**BCG vaccine** Synthaverse S.A.

**Beclometasone dipropionate**

<b>Beclonasal Aqua:</b> aerozol do nosa 50 µg - 200 dawek	Rx	100%	19,99
---	----	------	-------

**Beclometasone dipropionate** Orion Corporation

<b>Soprobac:</b> aerozol inhal. [roztw.] 100 µg/dawkę - 1 inhal. (200 dawek) ◆	Rx	100%	28,45
<b>Soprobac:</b> aerozol inhal. [roztw.] 200 µg/dawkę - 1 inhal. (200 dawek) ◆	Rx	100%	36,12

**Beclometasone dipropionate** Glenmark

<b>Trimbow:</b> aerozol inhal. [roztw.] 87/5/9 µg/dawkę - 1 poj. (180 dawek)	Rx	100%	307,90
		<b>S<sup>(2)</sup></b>	92,37
		<b>S<sup>(3)</sup></b>	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 β<sub>2</sub> 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 przewłokłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP), u których nie uzyskuje się odpowiedniego efektu leczenia podczas jednoczesnego stosowania kortykosteroidu wziewnego i długo działającego agonisty receptorów β<sub>2</sub> lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty rece-

ptorów β<sub>2</sub> 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 β<sub>2</sub> lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty receptorów β<sub>2</sub> 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 β<sub>2</sub> i średnich dawek kortykosteroidu wziewnego, u których wystąpiło jedno lub więcej zaostrzeń astmy w ciągu poprzedniego roku. **Chiesi Farmaceutici**

**Beclomethasone dipropionate + Formoterol fumarate dihydric**

	Rx	100%	89,09
		<b>C<sup>(1)</sup></b>	bezpł.
		<b>R<sup>(2)</sup></b>	3,20
		<b>S<sup>(3)</sup></b>	bezpł.

**Airiam:** aerozol inhalacyjny [roztw.] (100 µg+ 6 µg)/dawkę - 1 poj. po 120 daw.

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

ba płuc (3) Pacjenci 65+

W: Astma. Lek jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wziewnego kortykosteroidu i długo 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 długo działających β<sub>2</sub>-agonisty. POChP. Leczenie objawowe pacjentów z ciężką postacią przewłokłą 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 długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela. **Zentiva**

	Rx	100%	140,98
		<b>C<sup>(1)</sup></b>	bezpł.
		<b>R<sup>(2)</sup></b>	4,80
		<b>S<sup>(3)</sup></b>	bezpł.

**Formodual:** aerozol inhal. [roztw.] (200 µg+ 6 µg)/dawkę - 1 poj. 180 dawek

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

ba płuc (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wziewnego kortykosteroidu i długo 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 długo działających β<sub>2</sub>-agonistów. Produkt leczniczy jest przeznaczony do stosowania u dorosłych. **Chiesi Farmaceutici**

	Rx	100%	140,98
		<b>C<sup>(1)</sup></b>	bezpł.
		<b>R<sup>(2)</sup></b>	4,80
		<b>S<sup>(3)</sup></b>	bezpł.

**Formodual:** aerozol inhal. [roztw.] (100 µg+ 6 µg)/dawkę - 1 poj. 180 dawek

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

ba płuc (3) Pacjenci 65+

W: Astma. Produkt leczniczy jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wziewnego kortykosteroidu i długo działającego beta2-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 długo działających β<sub>2</sub>-agonistów. POChP. Leczenie objawowe pacjentów z ciężką postacią przewłokłą 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 długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela. **Chiesi Farmaceutici**

**Bedaquiline**

▼ <b>Sirturo:</b> tabl. 100 mg - 188 szt.	Rx-z	100%	57203,80
		<b>B<sup>(1)</sup></b>	bezpł.

**Bedaquiline (1)** Program lekowy: leczenie chorych na gruźlicę lekooporną (MDR/XDR)  
W: Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych oraz dzieci i młodzieży (w wieku od 5 lat do mniej niż 18 lat i m.c. co najmniej 15 kg), jako element odpowiedniego skojarzonego schematu leczenia wielolekoopornej gruźlicy płuc (ang. MDR-TB), gdy nie można zastosować innego skutecznego leczenia z powodu oporności lub nietolerancji. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania antybiotyków. **Janssen-Cilag International N.V.**

**Belimumab**

▼ <b>Benlysta:</b> inf. [prosz. do przyg. roztw.] 120 mg - 1 fiol.	Rx-z	100%	X
▼ <b>Benlysta:</b> inf. [prosz. do przyg. roztw.] 400 mg - 1 fiol.	Rx-z	100%	X

**Belimumab** GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

**Bemiparin sodium**

<b>Zibor:</b> inj. [roztw.] 10000 j.m. aXa/0,4 ml - 2 amp.-strzyk. 0,4 ml	Rx	100%	6,17
<b>Zibor:</b> inj. [roztw.] 10000 j.m. aXa/0,4 ml - 10 amp.-strzyk. 0,4 ml	Rx	100%	11,03
<b>Zibor:</b> inj. [roztw.] 10000 j.m. aXa/0,4 ml - 100 amp.-strzyk. 0,4 ml	Rx	100%	7,50

**Bemiparin sodium** Rovi Pharma

**Benazepril hydrochloride**

<b>Lotensin<sup>®</sup>:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	15,00
		<b>R<sup>(1)</sup></b>	14,72
		<b>DZ<sup>(2)</sup></b>	bezpł.
		<b>S<sup>(3)</sup></b>	bezpł.

**Benazepril hydrochloride (1)** W: Leczenie nadciśnienia tętniczego, leczenie wspomagające w zastoinowej niewydolności serca (klasy II-IV wg NYHA). Tabletki 10 mg ponadto w postępującej przewłokłej niewydolności nerek (klirens kreatyniny 30-60 ml/min.). WP: Leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Lotensin<sup>®</sup>:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	20,61
		<b>R<sup>(1)</sup></b>	17,64
		<b>DZ<sup>(2)</sup></b>	bezpł.
		<b>S<sup>(3)</sup></b>	bezpł.

<b>Lotensin<sup>®</sup>:</b> tabl. powł. 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	30,28
		<b>R<sup>(1)</sup></b>	24,34
		<b>DZ<sup>(2)</sup></b>	bezpł.
		<b>S<sup>(3)</sup></b>	bezpł.

**Benazepril hydrochloride (1)** W: Leczenie nadciśnienia tętniczego, leczenie wspomagające w zastoinowej niewydolności serca (klasy II-IV wg NYHA). Tabletki 10 mg ponadto w postępującej przewłokłej niewydolności nerek (klirens kreatyniny 30-60 ml/min.). WP: Leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Bencyclane fumarate**

<b>Halidor<sup>®</sup>:</b> tabl. 100 mg - 60 szt.	Rx	100%	56,99
--	----	------	-------

**Bencyclane fumarate** Egis

**Bendamustine hydrochloride**

<b>Bendamustine Accord:</b> inf. [prosz. do przyg. konc.] 2,5 mg/ml - 5 fiol. 100 mg ◆	Rx	100%	1659,96
		<b>B<sup>(1)</sup></b>	bezpł.
<b>Bendamustine Accord:</b> inf. [prosz. do przyg. konc.] 2,5 mg/ml - 5 fiol. 25 mg ◆	Rx	100%	414,99
		<b>B<sup>(1)</sup></b>	bezpł.

**Bendamustine hydrochloride (1)** Chemioterapia ICD-10: C.67.  
W: Leczenie pierwszego rzutu przewłokłej białaczki limfocytowej (stadium choroby B lub C wg klasyfikacji Bineta), u których nie jest zalecane stosowanie schematów chemioterapii zawierających fludarabinę. Chłoniaki niezajęzyczne o powolnym przebiegu: w monoterapii u chorych z progresją w trakcie lub przed upływem 6 m-cy od zakończenia leczenia rytyksymabem lub schematami zawierającymi rytyksymab. Szpiczak mnogiej (stadium II z progresją lub stadium III wg klasyfikacji Durie-Salmona): leczenie pierwszego rzutu w skojarzeniu z prednizolem, u chorych powyżej 65 r., nie kwalifikujących się do zabiegu autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych szpiku, u których obecność istotnej klinicznie neuropatii w czasie rozpoznania uniemożliwiła leczenie schematami zawierającymi talidomid lub bortezomib. **Accord Healthcare**

<b>Bendamustine Glenmark:</b> inf. [prosz. do przyg. konc.] 2,5 mg/ml - 5 fiol. 100 mg ◆	Rx	100%	2375,46
		<b>B<sup>(1)</sup></b>	bezpł.
<b>Bendamustine Glenmark:</b> inf. [prosz. do przyg. konc.] 2,5 mg/ml - 5 fiol. 25 mg ◆	Rx	100%	593,87
		<b>B<sup>(1)</sup></b>	bezpł.

**Bendamustine hydrochloride (1)** Chemioterapia ICD-10: C.67.  
W: Leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z przewłokłą białaczką limfocytową (stadium choroby B lub C wg klasyfikacji Bineta), u których chemioterapia skojarzona z fludarabiną nie jest zalecana. Monoterapii u pacjentów z chłoniakami niezajęzycznymi o powolnym przebiegu, u których progresja choroby nastąpiła w trakcie lub przed upływem 6 m-cy od zakończenia leczenia rytyksymabem lub schematem zawierającym rytyksymab. Leczenie pierwszego rzutu szpiczaka mnogiego (stadium II z progresją lub stadium III wg klasyfikacji Durie-Salmona) w skojarzeniu z prednizolem u pacjentów powyżej 65 lat, którzy nie kwalifikują się do zabiegu autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych oraz którzy w momencie rozpoznania mają objawy istotnej klinicznie neuropatii, uniemożliwiającej zastosowanie leczenia talidomidem lub bortezomibem. **Glenmark**

<b>Bendamustine Glenmark:</b> inf. [prosz. do przyg. konc.] 2,5 mg/ml - 1 fiol. 100 mg ◆	Rx	100%	X
<b>Bendamustine Glenmark:</b> inf. [prosz. do przyg. konc.] 2,5 mg/ml - 1 fiol. 25 mg ◆	Rx	100%	X

**Bendamustine hydrochloride** Fresenius Kabi

<b>Bendamustine Zentiva:</b> inf. [prosz. do przyg. konc.] 2,5 mg/ml - 5 fiol. 100 mg ◆	Rx	100%	888,36
		<b>B<sup>(1)</sup></b>	bezpł.
<b>Bendamustine Zentiva:</b> inf. [prosz. do przyg. konc.] 2,5 mg/ml - 5 fiol. 25 mg ◆	Rx	100%	222,09
		<b>B<sup>(1)</sup></b>	bezpł.

**Bendamustine hydrochloride (1)** Chemioterapia ICD-10: C.67.  
W: Przewłoka białaczka limfocytowa (stadium choroby B lub C wg klasyfikacji Bineta) - leczenie pierwszego rzutu u chorych, u których nie jest zalecane stosowanie schematów chemioterapii zawierających fludarabinę. Chłoniaki niezajęzyczne o powolnym przebiegu - w monoterapii u chorych z progresją w trakcie lub przed upływem 6 m-cy od zakończenia leczenia rytyksymabem lub schematami zawierającymi rytyksymab. Szpiczak mnogiej (stadium II z progresją lub stadium III wg klasyfikacji Durie-Salmona) - leczenie pierwszego rzutu w skojarzeniu z prednizolem, u chorych w wieku powyżej 65 lat, nie kwalifikujących się do zabiegu autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych szpiku, u których obecność istotnej klinicznie neuropatii w czasie rozpoznania uniemożliwiła leczenie schematami zawierającymi talidomid lub bortezomib. **Zentiva**

**Benfotiamine**

<b>Benfogamma<sup>®</sup> Forte:</b> tabl. powł. 300 mg - 30 szt.	Rx	100%	53,99
---	----	------	-------

**Benfotiamine** Wörwag Pharma

<b>Milgamma<sup>®</sup> 100:</b> draż. 100 mg+ 100 mg - 15 szt.	Rx	100%	23,00
<b>Milgamma<sup>®</sup> 100:</b> draż. 100 mg+ 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	44,03
<b>Milgamma<sup>®</sup> 100:</b> draż. 100 mg+ 100 mg - 60 szt.	Rx	100%	X
<b>Milgamma<sup>®</sup> 100:</b> draż. 100 mg+ 100 mg - 100 szt.	Rx	100%	X

**Pyridoxine + Benfotiamine** Wörwag Pharma

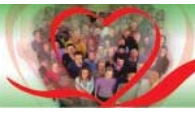
<b>Tiavella forte:</b> tabl. powł. 300 mg - 30 szt.	Rx	100%	56,61
---	----	------	-------

**Benfotiamine** G.L. Pharma Poland

**Benralizumab**

▼ <b>Fasenra:</b> inj. [roztw.] 30 mg - 1 amp.-strzyk. 1 ml	Rx-z	100%	9851,77
		<b>B<sup>(1)</sup></b>	bezpł.
▼ <b>Fasenra:</b> inj. [roztw.] 30 mg - 1 wstrzyk. 1 ml	Rx-z	100%	9851,77
		<b>B<sup>(1)</sup></b>	bezpł.





# Naszym wyborem enarenal

enalapril maleas

eozynową, pomimo stosowania dużych dawek kortykosteroidów wziewnych w skojarzeniu z długą działającymi β-mimetykami.

Benzocaine			
Faringan: tabl. do ssania 5 mg + 1,5 mg - 20 szt.	OTC	100%	13,00
<i>Chlorhexidine dihydrochloride + Benzocaine</i>			
<i>Benzoyl peroxide</i>			
Duac: żel (10 mg+ 30 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	69,49
Duac: żel (10 mg+ 50 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	38,99
Duac: żel (10 mg+ 50 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	65,00
<i>Benzoyl peroxide + Clindamycin</i>			
Stiefel Laboratories Legacy			
Epiduo®: żel (1 mg+ 25 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	47,19
Epiduo®: żel (1 mg+ 25 mg)/g - 1 poj. 15 g z pompką	Rx	100%	X
Epiduo®: żel (1 mg+ 25 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	84,99
<i>Adapalene + Benzoyl peroxide</i>			
Galderma			
Epiduo® Forte: żel 0,3%+ 2,5% - 1 poj. 15 g	Rx	100%	57,99
Epiduo® Forte: żel 0,3%+ 2,5% - 1 poj. 30 g	Rx	100%	125,00
<i>Benzoyl peroxide + Adapalene</i>			
Galderma			
<i>Benzylpenicillin potassium</i>			
Penicillinum crystallisatum TZF: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. rozwtw.] 1 mln j.m. - 1 fiol.	Rx	100%	3,55
Penicillinum crystallisatum TZF: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. rozwtw.] 3 mln j.m. - 1 fiol.	Rx	100%	6,09
Penicillinum crystallisatum TZF: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. rozwtw.] 5 mln j.m. - 1 fiol.	Rx	100%	8,53
<i>Benzylpenicillin potassium</i>			
Polfa Tarchomin SA			
<i>Benzylpenicillin procaine</i>			
Penicillinum procainicum L TZF: inj. dom. [prosz. do przyg. zaw.] 1,2 mln j.m. - 1 fiol. 20 ml	Rx	100%	7,07
Penicillinum procainicum L TZF: inj. dom. [prosz. do przyg. zaw.] 2,4 mln j.m. - 1 fiol. 20 ml	Rx	100%	9,97
<i>Benzylpenicillin procaine</i>			
Polfa Tarchomin SA			
<i>Betahistine dihydrochloride</i>			
ApoBetina: tabl. 8 mg - 100 szt.	Rx	100%	34,75
ApoBetina: tabl. 16 mg - 60 szt.	Rx	100%	35,54
ApoBetina: tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	33,96
<i>Betahistine dihydrochloride</i>			
Apotex Inc.			
Betahistine dihydrochloride Accord: tabl. 8 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,15
Betahistine dihydrochloride Accord: tabl. 16 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,14
Betahistine dihydrochloride Accord: tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	18,00
<i>Betahistine dihydrochloride</i>			
Accord Healthcare			
Betahistyna Bluefish: tabl. 16 mg - 60 szt.	Rx	100%	15,00
Betahistyna Bluefish: tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	21,60
<i>Betahistine dihydrochloride</i>			
Bluefish Pharma			
Betanil Forte: tabl. 24 mg - 20 szt.	Rx	100%	32,82
Betanil Forte: tabl. 24 mg - 50 szt.	Rx	100%	52,88
Betanil Forte: tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	44,70
<i>Betahistine dihydrochloride</i>			
Biotfarm			
Betaserc®: tabl. 8 mg - 30 szt.	Rx	100%	28,30
Betaserc®: tabl. 8 mg - 100 szt.	Rx	100%	72,36
Betaserc®: tabl. 24 mg - 20 szt.	Rx	100%	49,62
Betaserc®: tabl. 24 mg - 50 szt.	Rx	100%	48,95
Betaserc®: tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	45,28
Betaserc®: tabl. 24 mg - 120 szt.	Rx	100%	90,00
<i>Betahistine dihydrochloride</i>			
Mylan Healthcare			
Betaserc® - (IR): tabl. 8 mg - 30 szt.	Rx	100%	25,50
Betaserc® - (IR): tabl. 8 mg - 100 szt.	Rx	100%	34,50
Betaserc® - (IR): tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	37,50
<i>Betahistine dihydrochloride</i>			
Pharmapoint			
Betaserc® ODT: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 24 mg - 20 szt.	Rx	100%	38,51
Betaserc® ODT: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 24 mg - 50 szt.	Rx	100%	55,35
<i>Betahistine dihydrochloride</i>			
Viatris Healthcare Limited			
Histigen: tabl. 8 mg - 30 szt.	Rx	100%	10,40
Histigen: tabl. 8 mg - 100 szt.	Rx	100%	28,49
Histigen: tabl. 16 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,99
Histigen: tabl. 16 mg - 60 szt.	Rx	100%	32,50
Histigen: tabl. 24 mg - 50 szt.	Rx	100%	25,99
Histigen: tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	28,99
<i>Betahistine dihydrochloride</i>			
Viatris Ltd			
Lavistina: tabl. 8 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,30
Lavistina: tabl. 8 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	34,92
Lavistina: tabl. 16 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	19,76
Lavistina: tabl. 16 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	28,92
Lavistina: tabl. 24 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	26,03
<i>Betahistine dihydrochloride</i>			
Aftoform Farmacja Polska			

Polvertic®: tabl. 8 mg - 30 szt.	Rx	100%	18,42
Polvertic®: tabl. 8 mg - 100 szt.	Rx	100%	37,03
Polvertic®: tabl. 16 mg - 30 szt.	Rx	100%	26,13
Polvertic®: tabl. 16 mg - 60 szt.	Rx	100%	44,61
Polvertic®: tabl. 24 mg - 20 szt.	Rx	100%	42,96
Polvertic®: tabl. 24 mg - 30 szt.	Rx	100%	42,12
Polvertic®: tabl. 24 mg - 60 szt. (4 blister x 15 szt.)	Rx	100%	46,36
Polvertic®: tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	46,36
Polvertic®: tabl. 24 mg - 120 szt.	Rx	100%	73,86
<i>Betahistine dihydrochloride</i>			
Polpharma			
Verhst: tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	31,40
<i>Betahistine dihydrochloride</i>			
Tactica Pharmaceuticals			
Vertix: tabl. 8 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
Vertix: tabl. 16 mg - 60 szt.	Rx	100%	X
Vertix: tabl. 24 mg - 50 szt.	Rx	100%	X
<i>Betahistine dihydrochloride</i>			
RECORDATI			
Vestibo®: tabl. 8 mg - 100 szt.	Rx	100%	67,88
Vestibo®: tabl. 16 mg - 60 szt.	Rx	100%	67,15
Vestibo®: tabl. 24 mg - 50 szt.	Rx	100%	66,35
Vestibo®: tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	39,96
<i>Betahistine dihydrochloride</i>			
Actavis Group PTC ehf.			
<i>Betaine anhydrous</i>			
Cystadane: prosz. doust. 1 g - 1 op. 180 g	Rx	100%	1831,68
<i>Betaine anhydrous (1) Program lekowy: leczenie ciężkich wrodzonych hiperhomocystenemii</i>			
W: Leczenie wspomagające homocystynurii obejmujące następujące niedobory lub defekty enzymatyczne: β-syntezy cytylozylonowej (ang. CBS), reduktazy 5,10-metylotetrahydrofolanowej (ang. MTHFR), metabolizmu koenzymu kobalaminy (ang. cbl). Preparat należy stosować jako uzupełnienie innych metod leczenia, np. witaminą B <sub>6</sub> (pirydoksyna), wit. B <sub>12</sub> (kobalamina), folanami i leczenia dietetycznego.			
Recordati Rare Diseases			
<i>Betamethasone</i>			
Beloderm: krem 0,5 mg/g - 1 op. 30 g	Rx	100%	14,99
Beloderm: krem 0,5 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	13,99
Beloderm: maść 0,5 mg/g - 1 op. 30 g	Rx	100%	14,99
Beloderm: maść 0,5 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	13,99
<i>Betamethasone</i>			
Belupo			
Celestone®: inj. [roztw.] 4 mg/ml - 1 amp. 1 ml	Rx	100%	X
<i>Betamethasone</i>			
Organon Polska			
Dermsil: krem (1 mg+ 20 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	32,59
<i>Betamethasone + Fusidic acid</i>			
Polpharma			
Fucibet Lipid: krem (20 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	29,81
<i>Betamethasone + Fusidic acid</i>			
LEO Pharma			
Fusicutan plus: krem (1 mg+ 20 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	42,00
<i>Betamethasone + Fusidic acid</i>			
Sun Farm			
<i>Betamethasone dipropionate</i>			
Bedicort® G: maść (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	16,00
Bedicort® G: maść (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	22,00
<i>Gentamicin sulphate + Betamethasone dipropionate</i>			
Bausch Health			
Bedicort® salic: roztw. na skórę (0,5 mg+ 20 mg)/g - 1 but. 50 ml	Rx	100%	23,00
<i>Salicylic acid + Betamethasone dipropionate</i>			
Bausch Health			
Bedicort® salic: maść (0,5 mg+ 30 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	17,00
<i>Betamethasone dipropionate + Salicylic acid</i>			
Bausch Health			
Belogent: krem (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	23,97
Belogent: krem (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	14,99
Belogent: maść (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	23,64
Belogent: maść (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	14,99
<i>Betamethasone dipropionate + Gentamicin sulphate</i>			
Belupo			
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	50% <sup>(1)</sup>	13,93
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<i>Betamethasone dipropionate + Salicylic acid (1) Leczenie łuszczycy owłosionej skóry głowy u dorosłych (2) Pacjenci 65+</i>			
W: Masec: Produkt leczniczy jest wskazany w miejscowym leczeniu nadmiernie rogowaciejących suchych zapalnych chorób skóry, reagujących na miejscowe leczenie kortykosteroidami. Płyn: Miejscowe leczenie chorób skóry przebiegających z nadmiernym rogowacieniem, suchocicią i stanem zapalnym, reagujących na miejscowe leczenie kortykosteroidami.			
Belupo			
Diprogenta: krem (0,64 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	18,99
Diprogenta: maść (0,64 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	18,46
<i>Betamethasone dipropionate + Gentamicin sulphate</i>			
Organon Polska			
Diprolene: maść 0,64 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	X
<i>Betamethasone dipropionate</i>			
Organon Polska			

Diprolene - (IR): maść 0,64 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	17,20
<i>Betamethasone dipropionate</i>			
Pharmapoint			
Dipromed: inj. [zaw.] (6,43 mg+ 2,63 mg/ml) - 1 amp. 1 ml	Rx	100%	X
<i>Betamethasone dipropionate + Betamethasone sodium phosphate</i>			
KOCAK FARMA			
	Rx	100%	68,31
	Rx	50% <sup>(1)</sup>	34,16
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Diprophos®: inj. [zaw.] (6,43 mg+ 2,63 mg/ml) - 5 amp. 1 ml	Rx	100%	X
<i>Betamethasone sodium phosphate + Betamethasone dipropionate (1)W: Preparat jest wskazany do stosowania w leczeniu ostrej i przewlekłych stanów reagujących na leczenie kortykosteroidami. Leczenie hormonalne kortykosteroidami jest uzupełnieniem terapii konwencjonalnej, jednak nie może jej zastępować. Choroby układu mięśniowo-szkieletowego i tkanek miękkich: reumatoidalne zapalenie stawów; zapalenie kości i stawów; zapalenie kaletki; zeszytnięcie zapalenie stawów kregosłupa; zapalenie nadkłykcia; zapalenie korzeni nerwowych; ból kości guzicznej; lumbago, kręcz szyi, torbiel galaretowata torbki ścięgna, wyrosła kostna, zapalenie rozcięgna. Choroby alergiczne: przewlekła astma oskrzelowa (wspomagająca w stanach astmatycznych); katar sienny; obrzęk naczyń i naczyń; alergiczne zapalenie oskrzeli; sezonowy lub alergiczny nieżyt nosa; reakcje polekowe; odczyn posurowicy; uciążliwa owadów. Choroby skóry: atopowe zapalenie skóry (wypysk pieniążkowy); łuszczycowe obumieranie skóry; kontaktowe zapalenie skóry; ciężkie zapalenie skóry po nasłonecznieniu; pokrzywka; liszaj plaski przerosłowy; liszaj prosły ograniczony; liszaj plackowate; toczen rumieniowaty krążkowy; liszczyca; bliznowce; pęcherzyca; opryszczkowe zapalenie skóry; neurodermatitoza; trądzik torbielowaty. Kolagenozy: toczen rumieniowaty układowy; twardzina skóry; zapalenie skórno-mięśniowe; guzkowe zapalenie tętnic. Inne choroby: zespół nadnerczowo-płciowy; wrzodzące zapalenie jelita grubego; choroba Crohna; psoriasis; choroby stóp (zapalenie kaletki pod odciskiem nad stawem, sztywny paluch; nieprawidłowe piętego palca); choroby wymagające wstrzyknięć podspojówkowych; nieprawidłowy skład krwi dający się leczyć kortykosteroidami; zapalenie nerek i zespół nerczycowy. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</i>			
MSD			
Diprosalic: maść (0,64 mg+ 30 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	X
Diprosalic: płyn do stos. na skórę (0,64 mg+ 20 mg)/g - 1 but. 30 ml	Rx	100%	X
<i>Salicylic acid + Betamethasone dipropionate</i>			
Organon Polska			
Diprosalic - (IR): maść (0,64 mg+ 30 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	23,80
<i>Salicylic acid + Betamethasone dipropionate</i>			
Pharmapoint			
Gebetil: krem (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	28,00
Gebetil: maść (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	28,00
<i>Gentamicin sulphate + Betamethasone dipropionate</i>			
Sun Farm			
Lotriderm: krem (0,64 mg+ 10 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	X
<i>Clotrimazole + Betamethasone dipropionate</i>			
Organon Polska			
	Rx	100%	17,69
	Rx	50% <sup>(1)</sup>	10,73
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Salbetan: roztw. na skórę (0,64 mg+ 20 mg)/g - 1 but. 50 ml	Rx	100%	27,38
Salbetan: roztw. na skórę (0,64 mg+ 20 mg)/g - 1 but. 100 ml	Rx	100%	13,69
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<i>Betamethasone dipropionate + Salicylic acid (1) Leczenie łuszczycy owłosionej skóry głowy u dorosłych (2) Pacjenci 65+</i>			
W: Leczenie łuszczycy (psoriasis vulgaris).			
Sun Farm			
Triderm®: krem (0,64 mg+ 10 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	X
Triderm®: maść (0,64 mg+ 10 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	X
<i>Clotrimazole + Betamethasone dipropionate + Gentamicin sulphate</i>			
Organon Polska			
<i>Betamethasone sodium phosphate</i>			
Pharmapoint			
Dipromed: inj. [zaw.] (6,43 mg+ 2,63 mg/ml) - 1 amp. 1 ml	Rx	100%	X
<i>Betamethasone dipropionate + Betamethasone sodium phosphate</i>			
KOCAK FARMA			
	Rx	100%	68,31
	Rx	50% <sup>(1)</sup>	34,16
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Diprophos®: inj. [zaw.] (6,43 mg+ 2,63 mg/ml) - 5 amp. 1 ml	Rx	100%	X
<i>Betamethasone sodium phosphate + Betamethasone dipropionate (1)W: Preparat jest wskazany do stosowania w leczeniu ostrej i przewlekłych stanów reagujących na leczenie kortykosteroidami. Leczenie hormonalne kortykosteroidami jest uzupełnieniem terapii konwencjonalnej, jednak nie może jej zastępować. Choroby układu mięśniowo-szkieletowego i tkanek miękkich: reumatoidalne zapalenie stawów; zapalenie kości i stawów; zapalenie kaletki; zeszytnięcie zapalenie stawów kregosłupa; zapalenie nadkłykcia; zapalenie korzeni nerwowych; ból kości guzicznej; lumbago, kręcz szyi, torbiel galaretowata torbki ścięgna, wyrosła kostna, zapalenie rozcięgna. Choroby alergiczne: przewlekła astma oskrzelowa (wspomagająca w stanach astmatycznych); katar sienny; obrzęk naczyń i naczyń; alergiczne zapalenie oskrzeli; sezonowy lub alergiczny nieżyt nosa; reakcje polekowe; odczyn posurowicy; uciążliwa owadów. Choroby skóry: atopowe zapalenie skóry (wypysk pieniążkowy); łuszczycowe obumieranie skóry; kontaktowe zapalenie skóry; ciężkie zapalenie skóry po nasłonecznieniu; pokrzywka; liszaj plaski przerosłowy; liszaj prosły ograniczony; liszaj plackowate; toczen rumieniowaty krążkowy; liszczyca; bliznowce; pęcherzyca; opryszczkowe zapalenie skóry; neurodermatitoza; trądzik torbielowaty. Kolagenozy: toczen rumieniowaty układowy; twardzina skóry; zapalenie skórno-mięśniowe; guzkowe zapalenie tętnic. Inne choroby: zespół nadnerczowo-płciowy; wrzodzące zapalenie jelita grubego; choroba Crohna; psoriasis; choroby stóp (zapalenie kaletki pod odciskiem nad stawem, sztywny paluch; nieprawidłowe piętego palca); choroby wymagające wstrzyknięć podspojówkowych; nieprawidłowy skład krwi dający się leczyć kortykosteroidami; zapalenie nerek i zespół nerczycowy. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</i>			
MSD			







ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM

kóre nie mogą być leczone związkami platyny, w skojarzeniu z paklitaksellem i topotekaniem, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentek z przerzutowym lub nawrotowym lub przerzutowym rakiem szyjki macicy.

**▼Oyavas:** inf./inj. [konc. do przyg. roztw.] **25 mg/ml**  
- 1 fol. 16 ml

**▼Oyavas:** inf./inj. [konc. do przyg. roztw.] **25 mg/ml**  
- 1 fol. 4 ml

**Bevacizumab (1)** Chemioterapia ICD-10: C.82.a.; C.82.b.; C.82.c.; C.82.d. (2)  
Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwrócenia płamki związanej z wiekiem (AMD)

W: Lek w skojarzeniu z chemioterapią opartą na fluoropirymidynie jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rakiem okrężnicy lub odbytnicy z przerzutami. Terapia skojarzona produktem z chemioterapią opartą o paklitaksel jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiały rakiem piersi. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora ludzkiego nasarkórkowego czynnika wzrostu typu 2 (HER2). Terapia skojarzona produktem leczniczym z kapecytabiną jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiały rakiem piersi, u których inny rodzaj chemioterapii, w tym taksany lub antracykliny, nie został uznany za odpowiedni. Pacjenci, którzy otrzymali taksany lub antracykliny w ramach leczenia uzupełniającego w czasie ostatnich 12 m-cy nie powinni być leczeni produktem leczniczym w skojarzeniu z kapecytabiną. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora HER2. Lek w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca, o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowym. Lek w skojarzeniu z erlotynibem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym, zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotowym, nieplaskonabłonkowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca, z aktywującymi mutacjami w genie receptora nasarkórkowego czynnika wzrostu (EGFR). Produkt leczniczy w skojarzeniu z interferonem  $\alpha$ -2a jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym i/lub rozsiały rakiem nerki. Produkt leczniczy w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym (w stadium IIB, IIIC i IV wg klasyfikacji FIGO Międzynarodowa Federacja Ginekologii i Położnictwa) rakiem jajnika, rakiem jądrowym i pierwotnym rakiem otrzewnej. Lek w skojarzeniu z karboplatiną i gemcytabiną lub w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z pierwszym nawrotem wrażliwego na związki platyny raka jajnika, raka jądrowego lub pierwotnego raka otrzewnej, u których nie stosowano wcześniej bevacizumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Lek w skojarzeniu z topotekaniem lub pegylowaną liposomalną dokсорubicyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotem opornego na związki platyny raka jajnika, raka jądrowego lub pierwotnego raka otrzewnej, którzy otrzymali wcześniej nie więcej niż dwa schematy chemioterapii i u których nie stosowano wcześniej bevacizumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt leczniczy w skojarzeniu z paklitaksellem i topotekaniem, cispłatiną lub alternatywnie u pacjentek, które nie mogą być leczone związkami platyny, w skojarzeniu z paklitaksellem i topotekaniem, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentek z przerzutami, nawrotowym lub przerzutowym rakiem szyjki macicy.

**▼Vegzelma:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **25 mg/ml**  
- 1 fol. 16 ml

**▼Vegzelma:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **25 mg/ml**  
- 1 fol. 4 ml

**Bevacizumab (1)** Chemioterapia ICD-10: C.82.a.; C.82.b.; C.82.c.; C.82.d. (2)  
Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwrócenia płamki związanej z wiekiem (AMD)

W: Lek w skojarzeniu z chemioterapią opartą na fluoropirymidynie jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rakiem okrężnicy lub odbytnicy z przerzutami. Terapia skojarzona produktem z chemioterapią opartą o paklitaksel jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiały rakiem piersi. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora ludzkiego nasarkórkowego czynnika wzrostu typu 2 (HER2). Terapia skojarzona produktem z chemioterapią opartą o paklitaksel jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiały rakiem piersi, u których inny rodzaj chemioterapii, w tym taksany lub antracykliny, nie został uznany za odpowiedni. Pacjenci, którzy otrzymali taksany lub antracykliny w ramach leczenia uzupełniającego w czasie ostatnich 12 m-cy nie powinni być leczeni produktem leczniczym w skojarzeniu z kapecytabiną. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora HER2. Lek w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca, o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowym. Lek w skojarzeniu z erlotynibem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym, zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotowym, nieplaskonabłonkowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca, z aktywującymi mutacjami w genie receptora nasarkórkowego czynnika wzrostu (EGFR). Produkt leczniczy w skojarzeniu z interferonem  $\alpha$ -2a jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym i/lub rozsiały rakiem nerki. Produkt leczniczy w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym (w stadium IIB, IIIC i IV wg klasyfikacji FIGO Międzynarodowa Federacja Ginekologii i Położnictwa) rakiem jajnika, rakiem jądrowym i pierwotnym rakiem otrzewnej. Lek w skojarzeniu z karboplatiną i gemcytabiną lub w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z pierwszym nawrotem wrażliwego na związki platyny raka jajnika, raka jądrowego lub pierwotnego raka otrzewnej, u których nie stosowano wcześniej bevacizumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Lek w skojarzeniu z topotekaniem lub pegylowaną liposomalną dokсорubicyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotem opornego na związki platyny raka jajnika, raka jądrowego lub pierwotnego raka otrzewnej, którzy otrzymali wcześniej nie więcej niż dwa schematy chemioterapii i u których nie stosowano wcześniej bevacizumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt leczniczy w skojarzeniu z paklitaksellem i topotekaniem, cispłatiną lub alternatywnie u pacjentek, które nie mogą być leczone związkami platyny, w skojarzeniu z paklitaksellem i topotekaniem, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentek z przerzutami, nawrotowym lub przerzutowym rakiem szyjki macicy.

**▼Vegzelma:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **25 mg/ml**  
- 1 fol. 16 ml

**▼Vegzelma:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **25 mg/ml**  
- 1 fol. 4 ml

**Bevacizumab (1)** Chemioterapia ICD-10: C.82.a.; C.82.b.; C.82.c.; C.82.d. (2)  
Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwrócenia płamki związanej z wiekiem (AMD)

W: Lek w skojarzeniu z chemioterapią opartą na fluoropirymidynie jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rakiem okrężnicy lub odbytnicy z przerzutami. Terapia skojarzona produktem z chemioterapią opartą o paklitaksel jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiały rakiem piersi. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora ludzkiego nasarkórkowego czynnika wzrostu typu 2 (HER2). Terapia skojarzona produktem z chemioterapią opartą o paklitaksel jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiały rakiem piersi, u których inny rodzaj chemioterapii, w tym taksany lub antracykliny, nie został uznany za odpowiedni. Pacjenci, którzy otrzymali taksany lub antracykliny w ramach leczenia uzupełniającego w czasie ostatnich 12 m-cy nie powinni być leczeni produktem leczniczym w skojarzeniu z kapecytabiną. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora HER2. Lek w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca (ang. NSCLC), o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowym. Produkt w skojarzeniu z erlotynibem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym, zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotowym, nieplaskonabłonkowym, NSCLC, z aktywującymi mutacjami w genie receptora nasarkórkowego czynnika wzrostu (ang. EGFR). Produkt leczniczy w skojarzeniu z interferonem  $\alpha$ -2a jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym i/lub rozsiały rakiem nerki. Produkt w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym (w stadium IIB, IIIC i IV wg klasyfikacji FIGO Międzynarodowa Federacja Ginekologii i Położnictwa) rakiem jajnika, rakiem jądrowym i pierwotnym rakiem otrzewnej. Produkt w skojarzeniu z karboplatiną i gemcytabiną lub w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z pierwszym nawrotem wrażliwego na związki platyny raka jajnika, raka jądrowego lub pierwotnego raka otrzewnej, u których nie stosowano wcześniej bevacizumabu ani innych inhibitorów czynnika wzrostu srodblonka naczyniowego (ang. VEGF) lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt w skojarzeniu z paklitaksellem, topotekaniem lub pegylowaną liposomalną dokсорubicyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotem opornego na związki platyny raka jajnika, raka jądrowego lub pierwotnego raka otrzewnej, którzy otrzymali wcześniej nie więcej niż dwa schematy chemioterapii i u których nie stosowano wcześniej bevacizumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt w skojarzeniu z paklitaksellem i topotekaniem, cispłatiną lub alternatywnie u pacjentek, które nie mogą być leczone związkami platyny, w skojarzeniu z paklitaksellem i topotekaniem, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentek z przerzutami, nawrotowym lub przerzutowym rakiem szyjki macicy.

**▼Zirabev:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **25 mg/ml**  
- 1 fol. 4 ml

**▼Zirabev:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **25 mg/ml**  
- 1 fol. 16 ml

**Bevacizumab (1)** Chemioterapia ICD-10: C.82.a.; C.82.b.; C.82.c.; C.82.d. (2)  
Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwrócenia płamki związanej z wiekiem (AMD)

W: Lek w skojarzeniu z chemioterapią opartą na fluoropirymidynie jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rakiem okrężnicy lub odbytnicy z przerzutami. Terapia skojarzona produktem z chemioterapią opartą o paklitaksel jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiały rakiem piersi. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora ludzkiego nasarkórkowego czynnika wzrostu typu 2 (HER2). Terapia skojarzona produktem z chemioterapią opartą o paklitaksel jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiały rakiem piersi, u których inny rodzaj chemioterapii, w tym taksany lub antracykliny, nie został uznany za odpowiedni. Pacjenci, którzy otrzymali taksany lub antracykliny w ramach leczenia uzupełniającego w czasie ostatnich 12 m-cy nie powinni być leczeni produktem leczniczym w skojarzeniu z kapecytabiną. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora HER2. Lek w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca (ang. NSCLC), o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowym. Produkt w skojarzeniu z erlotynibem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym, zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotowym, nieplaskonabłonkowym, NSCLC, z aktywującymi mutacjami w genie receptora nasarkórkowego czynnika wzrostu (ang. EGFR). Produkt leczniczy w skojarzeniu z interferonem  $\alpha$ -2a jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym i/lub rozsiały rakiem nerki. Produkt w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym (w stadium IIB, IIIC i IV wg klasyfikacji FIGO Międzynarodowa Federacja Ginekologii i Położnictwa) rakiem jajnika, rakiem jądrowym i pierwotnym rakiem otrzewnej. Produkt w skojarzeniu z karboplatiną i gemcytabiną lub w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z pierwszym nawrotem wrażliwego na związki platyny raka jajnika, raka jądrowego lub pierwotnego raka otrzewnej, u których nie stosowano wcześniej bevacizumabu ani innych inhibitorów czynnika wzrostu srodblonka naczyniowego (ang. VEGF) lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt w skojarzeniu z paklitaksellem, topotekaniem lub pegylowaną liposomalną dokсорubicyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotem opornego na związki platyny raka jajnika, raka jądrowego lub pierwotnego raka otrzewnej, którzy otrzymali wcześniej nie więcej niż dwa schematy chemioterapii i u których nie stosowano wcześniej bevacizumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt w skojarzeniu z paklitaksellem i topotekaniem, cispłatiną lub alternatywnie u pacjentek, które nie mogą być leczone związkami platyny, w skojarzeniu z paklitaksellem i topotekaniem, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentek z przerzutami, nawrotowym lub przerzutowym rakiem szyjki macicy.

**▼Zirabev:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **25 mg/ml**  
- 1 fol. 4 ml

**▼Zirabev:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **25 mg/ml**  
- 1 fol. 16 ml

**Bevacizumab (1)** Chemioterapia ICD-10: C.82.a.; C.82.b.; C.82.c.; C.82.d. (2)  
Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwrócenia płamki związanej z wiekiem (AMD)

W: Lek w skojarzeniu z chemioterapią opartą na fluoropirymidynie jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rakiem okrężnicy lub odbytnicy z przerzutami. Terapia skojarzona produktem z chemioterapią opartą o paklitaksel jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiały rakiem piersi. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora ludzkiego nasarkórkowego czynnika wzrostu typu 2 (HER2). Terapia skojarzona produktem z chemioterapią opartą o paklitaksel jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiały rakiem piersi, u których inny rodzaj chemioterapii, w tym taksany lub antracykliny, nie został uznany za odpowiedni. Pacjenci, którzy otrzymali taksany lub antracykliny w ramach leczenia uzupełniającego w czasie ostatnich 12 m-cy nie powinni być leczeni produktem leczniczym w skojarzeniu z kapecytabiną. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora HER2. Lek w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca (ang. NSCLC), o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowym. Produkt w skojarzeniu z erlotynibem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym, zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotowym, nieplaskonabłonkowym, NSCLC, z aktywującymi mutacjami w genie receptora nasarkórkowego czynnika wzrostu (ang. EGFR). Produkt leczniczy w skojarzeniu z interferonem  $\alpha$ -2a jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym i/lub rozsiały rakiem nerki. Produkt w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym (w stadium IIB, IIIC i IV wg klasyfikacji FIGO Międzynarodowa Federacja Ginekologii i Położnictwa) rakiem jajnika, rakiem jądrowym i pierwotnym rakiem otrzewnej. Produkt w skojarzeniu z karboplatiną i gemcytabiną lub w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z pierwszym nawrotem wrażliwego na związki platyny raka jajnika, raka jądrowego lub pierwotnego raka otrzewnej, u których nie stosowano wcześniej bevacizumabu ani innych inhibitorów czynnika wzrostu srodblonka naczyniowego (ang. VEGF) lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt w skojarzeniu z paklitaksellem, topotekaniem lub pegylowaną liposomalną dokсорubicyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotem opornego na związki platyny raka jajnika, raka jądrowego lub pierwotnego raka otrzewnej, którzy otrzymali wcześniej nie więcej niż dwa schematy chemioterapii i u których nie stosowano wcześniej bevacizumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt w skojarzeniu z paklitaksellem i topotekaniem, cispłatiną lub alternatywnie u pacjentek, które nie mogą być leczone związkami platyny, w skojarzeniu z paklitaksellem i topotekaniem, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentek z przerzutami, nawrotowym lub przerzutowym rakiem szyjki macicy.

**▼Zirabev:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **25 mg/ml**  
- 1 fol. 4 ml

**▼Zirabev:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **25 mg/ml**  
- 1 fol. 16 ml

**Bevacizumab (1)** Chemioterapia ICD-10: C.82.a.; C.82.b.; C.82.c.; C.82.d. (2)  
Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwrócenia płamki związanej z wiekiem (AMD)

W: Lek w skojarzeniu z chemioterapią opartą na fluoropirymidynie jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rakiem okrężnicy lub odbytnicy z przerzutami. Terapia skojarzona produktem z chemioterapią opartą o paklitaksel jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiały rakiem piersi. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora ludzkiego nasarkórkowego czynnika wzrostu typu 2 (HER2). Terapia skojarzona produktem z chemioterapią opartą o paklitaksel jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiały rakiem piersi, u których inny rodzaj chemioterapii, w tym taksany lub antracykliny, nie został uznany za odpowiedni. Pacjenci, którzy otrzymali taksany lub antracykliny w ramach leczenia uzupełniającego w czasie ostatnich 12 m-cy nie powinni być leczeni produktem leczniczym w skojarzeniu z kapecytabiną. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora HER2. Lek w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca (ang. NSCLC), o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowym. Produkt w skojarzeniu z erlotynibem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym, zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotowym, nieplaskonabłonkowym, NSCLC, z aktywującymi mutacjami w genie receptora nasarkórkowego czynnika wzrostu (ang. EGFR). Produkt leczniczy w skojarzeniu z interferonem  $\alpha$ -2a jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym i/lub rozsiały rakiem nerki. Produkt w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym (w stadium IIB, IIIC i IV wg klasyfikacji FIGO Międzynarodowa Federacja Ginekologii i Położnictwa) rakiem jajnika, rakiem jądrowym i pierwotnym rakiem otrzewnej. Produkt w skojarzeniu z karboplatiną i gemcytabiną lub w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z pierwszym nawrotem wrażliwego na związki platyny raka jajnika, raka jądrowego lub pierwotnego raka otrzewnej, u których nie stosowano wcześniej bevacizumabu ani innych inhibitorów czynnika wzrostu srodblonka naczyniowego (ang. VEGF) lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt w skojarzeniu z paklitaksellem, topotekaniem lub pegylowaną liposomalną dokсорubicyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotem opornego na związki platyny raka jajnika, raka jądrowego lub pierwotnego raka otrzewnej, którzy otrzymali wcześniej nie więcej niż dwa schematy chemioterapii i u których nie stosowano wcześniej bevacizumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt w skojarzeniu z paklitaksellem i topotekaniem, cispłatiną lub alternatywnie u pacjentek, które nie mogą być leczone związkami platyny, w skojarzeniu z paklitaksellem i topotekaniem, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentek z przerzutami, nawrotowym lub przerzutowym rakiem szyjki macicy.

**▼Zirabev:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **25 mg/ml**  
- 1 fol. 4 ml

**▼Zirabev:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **25 mg/ml**  
- 1 fol. 16 ml

## Bexarotene

**Targretin®:** kaps. elastyczne **75 mg** - 100 szt. Rx-x 100% **3663,36**

**Bexarotene (1)** Program lekowy: leczenie bexarotenenem ziarniaka grzybiastego lub zespołu Sezaryego

W: Do leczenia zmian skórnych w zaawansowanym stadium chłoniaka skórznego T-komórkowego (ang. Cutaneous T-cell lymphoma = CTCL), u pacjentów z nawrotem po co najmniej jednym leczeniu ogólnym.

## Bibrocathol

**Bibrocathol POS:** maść do oczu **20 mg/g** - 1 tuba 5 g Rx 100% **41,00**

## Bibrocathol

## Bicalutamide

**Bicalutamide Accord:** tabl. powł. **50 mg** - 28 szt. Rx 100% **50,37**

**Bicalutamide Accord:** tabl. powł. **50 mg** - 84 szt. Rx 100% **x**

**Bicalutamide (1)** Chemioterapia ICD-10: C.2.

W: Leczenie zaawansowanego raka gruczołu krokowego w połączeniu z terapią analogiem hormonu uwalniającego hormony luteinizujący (LHRH) lub kastracją chirurgiczną.

**Inibacin:** tabl. powł. **50 mg** - 28 szt. Rx 100% **54,38**

**Inibacin:** tabl. powł. **150 mg** - 28 szt. Rx 100% **155,69**

**Bicalutamide (1)** Chemioterapia ICD-10: C.2.

W: Dawka 50 mg. Preparat wskazany jest w leczeniu zaawansowanego raka gruczołu krokowego w połączeniu z analogami LHRH lub kastracją chirurgiczną. Dawka 150 mg. Preparat jest wskazany w leczeniu miejscowo zaawansowanego raka gruczołu krokowego w monoterapii lub jako leczenie uzupełniające po całkowitym usunięciu gruczołu krokowego lub po radioterapii u pacjentów z dużym ryzykiem progresji choroby.

## Bifidobacterium animalis

**Acidolac® caps:** kaps. - 10 szt. SD 100% **19,93**

**Acidolac® caps:** kaps. - 20 szt. SD 100% **29,21**

**Acidolac® caps:** kaps. - 20 szt. + 10 szt. SD 100% **x**

## Bifidobacterium animalis

**Bifidobacterium BB-12**

**Acidolac® Baby:** prosz. **1,5 g** - 10 sasz. SZ 100% **25,81**

## Bifidobacterium BB-12

**Bifidobacterium lactis**

**Acidolac® Junior:** tabl. [smak białej czekolady] SD 100% **34,97**

**Acidolac® Junior:** tabl. [smak truskawkowy] - 20 szt. SD 100% **31,96**

## Lactobacillus acidophilus + Bifidobacterium lactis

## Bifonazole

**Canespor® Onychoset:** maść (**10 mg+ 400 mg/g**) - 1 zest. (10 g maści+ 1 wyskarkarka+ 15 szt. plasterów+ 1 skrobak do pazn.) Rx 100% **88,31**

## Urea + Bifonazole

## Bilastine

**Adablix:** tabl. **20 mg** - 10 szt. Rx 100% **x**

**Adablix:** tabl. **20 mg** - 30 szt. Rx 100% **29,00**

**Adablix:** tabl. **20 mg** - 50 szt. Rx 100% **41,51**

**Adablix:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej **10 mg** - 10 szt. Rx 100% **12,79**

**Adablix:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej **10 mg** - 30 szt. Rx 100% **32,05**

## Bilastine

**Allertec® Effect:** tabl. **20 mg** - 10 szt. OTC 100% **16,32**

## Bilastine

**Bilabella:** tabl. **20 mg** - 30 szt. Rx 100% **25,00**

## Bilastine

**Bilaflex:** tabl. **20 mg** - 30 szt. Rx 100% **26,50**

## Bilastine

**Bilagra:** tabl. **20 mg** - 10 szt. Rx 100% **10,00**

**Bilagra:** tabl. **20 mg** - 30 szt. Rx 100% **19,50**

## Bilastine

**BILANT:** tabl. **20 mg** - 10 szt. Rx 100% **7,56**

**BILANT:** tabl. **20 mg** - 30 szt. Rx 100% **18,90**

## Bilastine

**BILARGENA:** tabl. **20 mg** - 10 szt. Rx 100% **12,49**

**BILARGENA:** tabl. **20 mg** - 30 szt. Rx 100% **32,99**

## Bilastine

**Bilastyna Hitaxa:** tabl. **20 mg** - 10 szt. OTC 100% **18,27**

## Bilastine

**Clabilla:** tabl. **20 mg** - 30 szt. Rx 100% **29,00**

## Bilastine

**Clatexo:** tabl. **20 mg** - 10 szt. Rx 100% **11,73**

**Clatexo:** tabl. **20 mg** - 30 szt. Rx 100% **27,66**

## Bilastine

**Bilastine**

**Clatra®:** roztw. doust. **2,5 mg/ml** - 1 but. 120 ml Rx 100% **29,58**

## Bilastine

**Clatra®:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej **10 mg** - 10 szt. Rx 100% **14,59**

**Clatra®:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej **10 mg** - 30 szt. Rx 100% **30,49**

**Clatra®:**



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Bimifree Combi: 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: Obniżanie ciśnienia wewnątrzgałkowego u dorosłych pacjentów z jaskrą otwartego kąta lub nadciśnieniem wewnątrzgałkowym, u których nie uzyskano zadowalającej odpowiedzi na stosowane miejscowo β-adrenolityki lub analogi prostaglandyn.

Ganfort®: 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: Obniżanie ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z jaskrą otwartego kąta lub nadciśnieniem wewnątrzgałkowym, u których nie następuje dostateczna odpowiedź na stosowane miejscowo β-blokery lub analogi prostaglandyn.

▼Mektovi®: tabl. powł. 15 mg - 84 szt. ◆	Rx-z	100%	11399,14
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Binimetinib** (1) Program lekowy: leczenie czerniaka skóry lub blon śluzowych i pili-mumabem  
 W: Binimetinib w skojarzeniu z enkorafenibem jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym lub przerzutowym czerniakiem skóry z obecnością mutacji BRAF V600.

Biotin	OTC	100%	29,51
		100%	51,44
		100%	58,34

Biotin	DK	100%	37,50
--------	----	------	-------

Biotin	DK	100%	37,23
--------	----	------	-------

Biotin	DK	100%	33,95
--------	----	------	-------

Biotin	OTC	100%	49,17
		100%	72,02

Biotin	DK	100%	29,34
--------	----	------	-------

Biotin	DK	100%	50,72
--------	----	------	-------

Biotin	DK	100%	50,72
--------	----	------	-------

Biotin	DK	100%	50,72
--------	----	------	-------

Biotin	DK	100%	50,72
--------	----	------	-------

Biotin	DK	100%	50,72
--------	----	------	-------

Biotin	DK	100%	50,72
--------	----	------	-------

Biotin	DK	100%	50,72
--------	----	------	-------

Biotin	DK	100%	50,72
--------	----	------	-------

onowskich. Leczenie innych pozapiramidowych zaburzeń ruchowych, w tym dystonii uogólnionej i odinkowej, zespołu Meig'a, kurczu powiek (Blepharospasmus) lub spastycznego kręczu karku (Torticollis spasmodicus).

Biperiden lactate	Rx	100%	38,61
-------------------	----	------	-------

Biperiden lactate	OTC	100%	10,37
-------------------	-----	------	-------

Biperiden lactate	Rx	100%	4,87
-------------------	----	------	------

Biperiden lactate	Rx	100%	35,08
-------------------	----	------	-------

Biperiden lactate	Rx	100%	370,00
-------------------	----	------	--------

Biperiden lactate	Rx	100%	8,81
		100%	18,93
		100%	8,81
		100%	15,99

Biperiden lactate	Rx	100%	8,81
		100%	7,34
		100%	19,20
		100%	8,81

Biperiden lactate	Rx	100%	10,79
		100%	20,99

Biperiden lactate	Rx	100%	7,39
		100%	12,54
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Biperiden lactate	Rx	100%	18,21
		R <sup>(1)</sup>	4,80
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Biperiden lactate	Rx	100%	11,46
		100%	23,83
		R <sup>(1)</sup>	6,40
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Biperiden lactate	Rx	100%	34,29
		R <sup>(1)</sup>	9,60
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Biperiden lactate	Rx	100%	11,45
		100%	9,78
		100%	18,35
		100%	15,90

Biperiden lactate	Rx	100%	11,57
		100%	20,35
		100%	19,99
		100%	18,50

Biperiden lactate	Rx	100%	27,09
		100%	76,00

Biperiden lactate	Rx	100%	7,31
		100%	12,31

Biperiden lactate	Rx	100%	12,90
		100%	14,50

Biperiden lactate	Rx	100%	5,97
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Biperiden lactate	Rx	100%	5,97
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Bisoprolol VP: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,03
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	X
		100%	X

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	5,00
---------------------	----	------	------

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	7,21
		R <sup>(1)</sup>	3,91
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	11,84
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	31,03
---------------------	----	------	-------

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	6,57
		100%	7,23
		100%	5,26
		100%	7,23

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	5,26
		100%	7,23
		100%	7,23
		100%	9,86

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	16,44
---------------------	----	------	-------

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	22,53
		100%	31,27

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	23,62
		100%	33,90

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	X
		100%	X

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	X
		100%	X
		100%	X
		100%	X

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	X
		100%	X
		100%	X
		100%	X

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	X
		100%	X
		100%	X
		100%	X

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	X
		100%	X
		100%	X
		100%	X

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

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	20,79
		R <sup>(1)</sup>	6,40
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Bisoprolol fumarate	Rx	100%	20,79
		R <sup>(1)</sup>	6,40
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Bisoprolol fumarate** (1) W: Nadciśnienie tętnicze, dławica piersiowa, leczenie stabilnej, przewlekłej niewydolności serca z osłabioną czynnością skurczową lewej komory, w skojarzeniu z inhibitorami ACE i lekami moczopędnymi oraz, w razie konieczności, z glikozydami napatycznymi. WP: Tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+



## W trosce o pacjenta z migreną!

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

Coronal 5 <sup>®</sup> : tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	6,56
		R <sup>(1)</sup>	3,26
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Coronal 5 <sup>®</sup> : tabl. powł. 5 mg - 60 szt.	Rx	100%	11,54
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Coronal 10 <sup>®</sup> : tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,14
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Coronal 10 <sup>®</sup> : tabl. powł. 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	21,69
		R <sup>(1)</sup>	6,40
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Bisoprolol fumarate (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego, choroby niedokrwiennej serca (angina pectoris). **WP:** Tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Corsib: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆ <b>nowosc</b>	Rx	100%	5,96
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Corsib: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆ <b>nowosc</b>	Rx	100%	11,02
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Bisoprolol fumarate (1)W:** Produkt jest wskazany u dorosłych w leczeniu: nadciśnienia tętniczego, dławicy piersiowej, stabilnej przewlekłej niewydolności serca z zaburzoną czynnością skurczową lewej komory w skojarzeniu z inhibitorami ACE i lekami moczopędnymi oraz w razie konieczności z glikozydami nasercowymi. **WP:** Tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Sobycor: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,01
		R <sup>(1)</sup>	7,16
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Sobycor: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	3,86
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Sobycor: tabl. powł. 5 mg - 60 szt.	Rx	100%	13,46
		R <sup>(1)</sup>	3,65
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Sobycor: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,46
		R <sup>(1)</sup>	3,65
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Sobycor: tabl. powł. 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	25,72
		R <sup>(1)</sup>	6,40
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Bisoprolol fumarate (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Leczenie choroby niedokrwiennej serca (dławicy piersiowej). Leczenie przewlekłej stabilnej niewydolności serca z osłabieniem czynności skurczowej lewej komory w skojarzeniu z inhibitorami ACE, lekami moczopędnymi i ewentualnie glikozydami naparstnicy. **WP:** Tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Bisoprolol fumarate + Acetylsalicylic acid</b>			
Bisoratio ASA: kaps. twarde 5/75 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,00
	Rx	100%	20,00

**Bisoprolol fumarate + Acetylsalicylic acid**  
Actavis Group PTC ehf.

<b>Bisoprolol fumarate + Perindopril arginine</b>			
Prestilol <sup>®</sup> : tabl. powł. 5/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	34,00
	Rx	100%	47,00
Prestilol <sup>®</sup> : tabl. powł. 10/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	35,50
	Rx	100%	49,00

**Bisoprolol fumarate + Perindopril arginine**  
Servier

<b>Bisoprolol + Amlodipine</b>			
Concoram <sup>®</sup> : tabl. 5/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
	Rx	100%	X
Concoram <sup>®</sup> : tabl. 10/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
	Rx	100%	X

<b>Bisoprolol + Amlodipine</b>			
Sobycombi: tabl. 5/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	18,14
	Rx	100%	29,09
Sobycombi: tabl. 10/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	25,33
	Rx	100%	36,27

**Bisoprolol + Amlodipine**  
Krka

<b>Bleomycin sulphate</b>			
Coronal 5 <sup>®</sup> : tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	118,37
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Bleomycin sulphate (1) Chemioterapia ICD-10: C.3.</b>			
<b>W:</b> Bleomycyna prawie zawsze podawana jest w skojarzeniu z innymi lekami cytotoksycznymi i/lub radioterapią. Bleomycyna przeznaczona jest do leczenia raka płaskonabłonkowego (SCC) głowy i szyi, zewnętrznych narządów płciowych oraz szyjki macicy. Choroby Hodgkina. Chłoniakiowate nieziarniczych o średniej i wysokiej złośliwości u dorosłych. Raka jądra (nasieniakowatego i nienasieniakowatego). Wyśięku w jamie opłucnej pochodzenia nowotworowego drogą doopłucnową. <b>Med</b>			
<b>Blinatumomab</b>			
Coronal 10 <sup>®</sup> : tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	10583,91
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>▼Blinicyto: inf. [prosz. do przyg. konc. rozwt.] 38,5 µg - 1 fioł. + rozp. ◆</b>			
<b>Blinatumomab (1) Program lekowy: leczenie dazatynibem ostrej białaczki limfoblastycznej z chromosomem Filadelfia (Ph+)</b>			
<b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu osób dorosłych z nowotworową lub oporną na leczenie ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. ALL) z komórek prekursorowych linii B bez chromosomu Philadelphia. <b>Amgen</b>			

<b>Bortezomib</b>			
Bortezomib Accord: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 1 mg - 1 fioł. 6 ml ◆	Rx-z	100%	228,96
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Bortezomib Accord: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 2,5 mg/ml - 1 fioł. 1,4 ml ◆	Rx-z	100%	641,09
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Bortezomib Accord: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 2,5 mg/ml - 1 fioł. 1 ml ◆	Rx-z	100%	457,92
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Bortezomib Accord: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 3,5 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	686,88
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Bortezomib (1) Chemioterapia ICD-10: C.76.**  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii lub w skojarzeniu z pegylowaną liposomalną doksorubicyną lub deksametazonem u dorosłych pacjentów z progresją szpiczaka mnogiego, którzy wcześniej otrzymali co najmniej jeden inny program leczenia oraz u których zastosowano już przeszczepienie hematopoetycznych komórek macierzystych lub osób, które nie kwalifikują się do niego. Produkt leczniczy w skojarzeniu z melfalanem i prednizonem wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do chemioterapii dużymi dawkami cytotatyków w połączeniu z przeszczepieniem hematopoetycznych komórek macierzystych. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem, lub deksametazonem i talidomidem wskazany jest w indukcji leczenia dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem mnogim, którzy kwalifikują się do chemioterapii dużymi dawkami cytotatyków w połączeniu z przeszczepieniem hematopoetycznych komórek macierzystych. Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytuksymabem, cyklofosfamidem, doksorubicyną i prednizonem wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym chłoniakiem z komórek plazmacza, którzy nie kwalifikują się do przeszczepienia hematopoetycznych komórek macierzystych. **Glennmark**

Bortezomib medac: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 1 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	X
		R <sup>(1)</sup>	X
		Dz <sup>(2)</sup>	X
Bortezomib medac: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 3,5 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	X
		R <sup>(1)</sup>	X
		Dz <sup>(2)</sup>	X

<b>Bortezomib Sun: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 3,5 mg - 1 fioł. ◆</b>			
Bortezomib Sun: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 3,5 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	206,06
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Bortezomib (1) Chemioterapia ICD-10: C.76.</b>			
<b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii lub w skojarzeniu z pegylowaną liposomalną doksorubicyną lub deksametazonem u dorosłych pacjentów z progresją szpiczaka mnogiego, którzy wcześniej otrzymali co najmniej jeden inny program leczenia oraz u których zastosowano już przeszczepienie hematopoetycznych komórek macierzystych lub osób, które nie kwalifikują się do niego. Produkt leczniczy w skojarzeniu z melfalanem i prednizonem wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem mnogim, którzy kwalifikują się do chemioterapii dużymi dawkami cytotatyków w połączeniu z przeszczepieniem hematopoetycznych komórek macierzystych. Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytuksymabem, cyklofosfamidem, doksorubicyną i prednizonem wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym chłoniakiem z komórek plazmacza, którzy nie kwalifikują się do przeszczepienia hematopoetycznych komórek macierzystych. <b>Accord Healthcare</b>			

Bortezomib Adamed: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 1 mg - 1 fioł. ◆	Lz	100%	319,40
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Bortezomib Adamed: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 2,5 mg - 1 fioł. ◆	Lz	100%	641,09
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Bortezomib Adamed: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 3,5 mg - 1 fioł. ◆	Lz	100%	1081,84
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Bortezomib (1) Chemioterapia ICD-10: C.76.**  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii lub w skojarzeniu z pegylowaną liposomalną doksorubicyną lub deksametazonem u dorosłych pacjentów z progresją szpiczaka mnogiego, którzy wcześniej otrzymali co najmniej jeden inny program leczenia oraz u których zastosowano już przeszczepienie hematopoetycznych komórek macierzystych lub osób, które nie kwalifikują się do niego. Produkt leczniczy w skojarzeniu z melfalanem i prednizonem wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem mnogim, którzy kwalifikują się do chemioterapii dużymi dawkami cytotatyków w połączeniu z przeszczepieniem hematopoetycznych komórek macierzystych. Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytuksymabem, cyklofosfamidem, doksorubicyną i prednizonem wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym chłoniakiem z komórek plazmacza, którzy nie kwalifikują się do przeszczepienia hematopoetycznych komórek macierzystych. **Adamed**

Bortezomib Aurovitas: inj. [prosz. do sporz. rozwt.] 3,5 mg - 1 fioł. 3,5 mg ◆	Rx-z	100%	137,38
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Bortezomib (1) Chemioterapia ICD-10: C.76.</b>			
<b>W:</b> Lek jest wskazany w monoterapii lub w skojarzeniu z pegylowaną liposomalną doksorubicyną lub deksametazonem u dorosłych pacjentów z progresją szpiczaka mnogiego, którzy wcześniej otrzymali co najmniej jeden inny program leczenia oraz u których zastosowano już przeszczepienie hematopoetycznych komórek macierzystych lub osób, które nie kwalifikują się do niego. Lek w skojarzeniu z melfalanem i prednizonem wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem mnogim, którzy kwalifikują się do chemioterapii dużymi dawkami cytotatyków w połączeniu z przeszczepieniem hematopoetycznych komórek macierzystych. Lek w skojarzeniu z deksametazonem, lub deksametazonem i talidomidem wskazany jest w indukcji leczenia dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem mnogim, którzy kwalifikują się do chemioterapii dużymi dawkami cytotatyków w połączeniu z przeszczepieniem hematopoetycznych komórek macierzystych. Lek w skojarzeniu z rytuksymabem, cyklofosfamidem, doksorubicyną i prednizonem wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym chłoniakiem z 2 komórek plazmacza, którzy nie kwalifikują się do przeszczepienia hematopoetycznych komórek macierzystych. <b>Aurovitas</b>			

Bortezomib Fresenius Kabi: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 1 mg - 1 fioł. prosz. ◆	Rx-z	100%	131,65
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Bortezomib Fresenius Kabi: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 2,5 mg - 1 fioł. prosz. ◆	Rx-z	100%	171,72
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Bortezomib Fresenius Kabi: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 3,5 mg - 1 fioł. prosz. ◆	Rx-z	100%	208,35
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Bortezomib (1) Chemioterapia ICD-10: C.76.**  
**W:** Bortezomib jest wskazany w monoterapii lub w skojarzeniu z pegylowaną liposomalną doksorubicyną lub deksametazonem u dorosłych pacjentów z progresją szpiczaka mnogiego, którzy wcześniej otrzymali co najmniej jeden inny program leczenia oraz u których zastosowano już przeszczepienie hematopoetycznych komórek macierzystych lub osób, które nie kwalifikują się do niego. Lek w skojarzeniu z melfalanem i prednizonem wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem mnogim, którzy kwalifikują się do chemioterapii dużymi dawkami cytotatyków w połączeniu z przeszczepieniem hematopoetycznych komórek macierzystych. Lek w skojarzeniu z deksametazonem, lub deksametazonem i talidomidem wskazany jest w indukcji leczenia dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem mnogim, którzy kwalifikują się do chemioterapii dużymi dawkami cytotatyków w połączeniu z przeszczepieniem hematopoetycznych komórek macierzystych. Lek w skojarzeniu z rytuksymabem, cyklofosfamidem, doksorubicyną i prednizonem wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym chłoniakiem z 2 komórek plazmacza, którzy nie kwalifikują się do przeszczepienia hematopoetycznych komórek macierzystych. **Fresenius Kabi**

Bortezomib Fresenius Kabi: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 3,5 mg - 1 fioł. prosz. ◆	Rx-z	100%	183,17
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Bortezomib (1) Chemioterapia ICD-10: C.76.**  
**W:** Leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP) w celu poprawy wydolności wysiłkowej oraz złagodzenia objawów u pacjentów z II klasą czynnościową zaburzeń według klasyfikacji WHO. Wykazano skuteczność w następujących chorobach: pierwotnym (idiopatycznym i dziedzicznym) TNP, wtórnym TNP powstałym w przebiegu twardziyny układowej bez znaczących śródmiąższowych zmian płucnych, TNP przebiegającym z wrodzonym przeciekami tętniczo-żylnym i zespołem Eisenmengera. Wykazano również pewną poprawę u pacjentów z II klasą czynnościową TNP według klasyfikacji WHO. **Ranbaxy a SUN PHARMA company**

czaka mnogiego, którzy wcześniej otrzymali co najmniej jeden inny program leczenia oraz u których zastosowano już przeszczepienie hematopoetycznych komórek macierzystych lub osób, które nie kwalifikują się do niego. Bortezomib w skojarzeniu z melfalanem i prednizonem wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do chemioterapii dużymi dawkami cytotatyków w połączeniu z przeszczepieniem hematopoetycznych komórek macierzystych. Bortezomib w skojarzeniu z deksametazonem, lub deksametazonem i talidomidem wskazany jest w indukcji leczenia dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem mnogim, którzy kwalifikują się do chemioterapii dużymi dawkami cytotatyków w połączeniu z przeszczepieniem hematopoetycznych komórek macierzystych. Bortezomib w skojarzeniu z rytuksymabem, cyklofosfamidem, doksorubicyną i prednizonem wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym chłoniakiem z komórek plazmacza, którzy nie kwalifikują się do przeszczepienia hematopoetycznych komórek macierzystych. **Fresenius Kabi**

Bortezomib Glenmark: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 1 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	183,17
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Bortezomib Glenmark: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 3,5 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	641,09
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Bortezomib (1) Chemioterapia ICD-10: C.76.**  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii lub w skojarzeniu z pegylowaną liposomalną doksorubicyną lub deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów z progresją szpiczaka mnogiego, którzy wcześniej otrzymali co najmniej jeden inny program leczenia oraz u których zastosowano już przeszczepienie hematopoetycznych komórek macierzystych lub osób, które nie kwalifikują się do niego. Produkt leczniczy wskazany jest w skojarzeniu z melfalanem i prednizonem w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do chemioterapii dużymi dawkami cytotatyków w połączeniu z przeszczepieniem hematopoetycznych komórek macierzystych. Produkt leczniczy wskazany jest w skojarzeniu z deksametazonem, lub deksametazonem i talidomidem w indukcji leczenia dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem mnogim, którzy kwalifikują się do chemioterapii dużymi dawkami cytotatyków w połączeniu z przeszczepieniem hematopoetycznych komórek macierzystych. Produkt leczniczy wskazany jest w skojarzeniu z rytuksymabem, cyklofosfamidem, doksorubicyną i prednizonem w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym chłoniakiem z komórek plazmacza, którzy nie kwalifikują się do przeszczepienia hematopoetycznych komórek macierzystych. **Glenmark**

Bortezomib medac: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 1 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	X
		R <sup>(1)</sup>	X
		Dz <sup>(2)</sup>	X
Bortezomib medac: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 3,5 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	X
		R <sup>(1)</sup>	X
		Dz <sup>(2)</sup>	X

<b>Bortezomib Sun: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 3,5 mg - 1 fioł. ◆</b>			
Bortezomib Sun: inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 3,5 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	206,06
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Bortezomib (1) Chemioterapia ICD-10: C.76.</b>			
<b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii lub w skojarzeniu z pegylowaną liposomalną doksorubicyną lub deksametazonem u dorosłych pacjentów z progresją szpiczaka mnogiego, którzy wcześniej otrzymali co najmniej jeden inny program leczenia oraz u których zastosowano już przeszczepienie hematopoetycznych komórek macierzystych lub osób, które nie kwalifikują się do niego. Lek w skojarzeniu z melfalanem i prednizonem wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem mnogim, którzy kwalifikują się do chemioterapii dużymi dawkami cytotatyków w połączeniu z przeszczepieniem hematopoetycznych komórek macierzystych. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem, lub deksametazonem i talidomidem wskazany jest w indukcji leczenia dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem mnogim, którzy kwalifikują się do chemioterapii dużymi dawkami cytotatyków w połączeniu z przeszczepieniem hematopoetycznych komórek macierzystych. Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytuksymabem, cyklofosfamidem, doksorubicyną i prednizonem wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym chłoniakiem z komórek plazmacza, którzy nie kwalifikują się do przeszczepienia hematopoetycznych komórek macierzystych. <b>Sun Pharmaceutical</b>			

Velcade <sup>®</sup> : inf. [prosz. do przyg. rozwt.] 1 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	X
		R <sup>(1)</sup>	X
		Dz <sup>(2)</sup>	X
Velcade <sup>®</sup> : inj. [prosz. do przyg. rozwt.] 3,5 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	X
		R <sup>(1)</sup>	X
		Dz <sup>(2)</sup>	X

**Bortezomib**  
Janssen-Cilag

<b>Bosentan</b>			
Bopaho: tabl. powł. 62,5 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	X
		R <sup>(1)</sup>	858,60
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
Bopaho: tabl. powł. 125 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	X
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Bosentan (1) Program lekowy: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP)**  
**W:** Leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP) w celu poprawy wydolności wysiłkowej oraz złagodzenia objawów u pacjentów z II klasą czynnościową zaburzeń według klasyfikacji WHO. Wykazano skuteczność w następujących chorobach: pierwotnym (idiopatycznym i dziedzicznym) tętniczym nadciśnieniu płucnym, tętniczym nadciśnieniu płucnym powstałym w przebiegu twardziyny układowej bez znaczących zmian płucnych, tętniczym nadciśnieniu płucnym przebiegającym z wrodzonym przeciekami i zespołem Eisenmengera. Wykazano również pewną poprawę u pacjentów z II klasą czynnościową TNP według klasyfikacji WHO. **Zentiva**

Bosentan Ranbaxy: tabl. powł. 125 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	801,36
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Bosentan (1) Program lekowy: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP)</b>			
<b>W:</b> Leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP) w celu poprawy wydolności wysiłkowej oraz złagodzenia objawów u pacjentów z III klasą czynnościową zaburzeń według klasyfikacji WHO. Wykazano skuteczność w następujących chorobach: pierwotnym (idiopatycznym i dziedzicznym) tętniczym nadciśnieniu płucnym, tętniczym nadciśnieniu płucnym powstałym w przebiegu twardziyny układowej bez znaczących zmian płucnych, tętniczym nadciśnieniu płucnym przebiegającym z wrodzonym przeciekami i zespołem Eisenmengera. Wykazano również pewną poprawę u pacjentów z II klasą czynnościową tętniczego nadciśnienia płucnego według klasyfikacji WHO. Lek jest również wskazany w zmniejszeniu liczby nowych owrzodzeń na opuszkach palców u pacjentów z twardziyną układową i obecnymi owrzodzeniami palców. <b>Ranbaxy a SUN PHARMA company</b>			

Bosentan Sandoz: tabl. powł. 125 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	X
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Bosentan S</b>			



# ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



wysikowej oraz złagodzenia objawów u pacjentów z III klasą czynnościową zaburzeń w klasyfikacji WHO. Wykazano skuteczność w następujących chorobach: pierwotne (idiopatyczne i dziedziczne) tętnicze nadciśnienie płucne; wtórne tętnicze nadciśnienie płucne w przebiegu twardziny układowej bez znaczących śródmiąższowych zmian płucnych; tętnicze nadciśnienie płucne związane z wrodzonym przeciekami z lewej na prawą i zespołem Eisenmengera. Wykazano również pewną poprawę u pacjentów z II klasą czynnościową TNP wg klasyfikacji WHO. Produkt leczniczy jest również wskazany w celu zmniejszenia liczby nowych urodzeń na opuszkach palców u pacjentów z twardziną układową i obecnymi owrodzeniami palców. **Sandoz GmbH**

<b>Stayveer</b> : tabl. powł. <b>125 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	X
<b>Bosentan</b>			<b>Janssen-Cilag</b>
<b>Tracleer</b> ®: tabl. powł. <b>62,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	X
<b>Tracleer</b> ®: tabl. powł. <b>125 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>10319,40</b>
<b>Bosentan</b>			<b>Janssen-Cilag</b>
<b>Bosutinib</b>			
▼ <b>Bosulif</b> : tabl. powł. <b>100 mg</b> - 28 szt.	Rx-z	100%	<b>2123,72</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
▼ <b>Bosulif</b> : tabl. powł. <b>500 mg</b> - 28 szt.	Rx-z	100%	<b>10618,59</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Bosutinib (1)** Program lekowy: leczenie przewlekłej białaczki szpikowej  
**W:** Preparat jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z przewlekłą białaczką szpikową z chromosomem Philadelphia (ang. Ph+ CML, Philadelphia chromosome positive chronic myelogenous leukaemia) w fazie przewlekłej (ang. CP, chronic phase), fazy akceleracji (ang. AP, accelerated phase) i fazy przelotu białaczki szpikowej (ang. BP, blast phase), którzy byli wcześniej leżący w leczeniu inhibitorami kinazy tyrozynowej, i w przypadku których imatinib, nilotinib i dasatinib nie są właściwymi produktami leczniczymi. **Pfizer**

### Botulinum antitoxin

**Antytoksyna botulinowa ABE**: inj. dom./doż. [roztw.] -1 fiol. 10 ml

	Lz	100%	<b>1551,50</b>
--	----	------	----------------

**Biomed Warszawa**

### Botulinum A toxin

**Alluzience**: inj. [roztw.] **200 j. speywood/ml** - 2 fiol. 0,625 ml

	Rx	100%	X
--	----	------	---

**Ipssen Poland**

**Azzalure**®: inj. [prosz. do przyg. roztw.] **10 j.m./0,05 ml** - 1 fiol. 125 j. Speywood

	Rx	100%	<b>323,00</b>
--	----	------	---------------

**Ipssen Poland**

**Bocouture**: inj. [prosz. do przyg. roztw.] **50 j.** - 1 fiol. ◆

	Rx	100%	<b>326,93</b>
--	----	------	---------------

**Bocouture**: inj. [prosz. do przyg. roztw.] **100 j.** - 1 fiol. ◆

	Rx	100%	X
--	----	------	---

**Merz Pharmaceuticals**

**Botox**: inj. dom. [prosz. do przyg. roztw.] **100 j.m.** - 1 fiol. 10 ml

	Rx	100%	<b>639,94</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Merz Pharmaceuticals**

**Botulinum A toxin (1)** Program lekowy: leczenie neurogennej nadreaktywności wyperacza, Program lekowy: leczenie ogniskowych i polowicznego kurczu twarzy, Program lekowy: leczenie spastyčnosti kończyny górnej po udarze mózgu z użyciem toksyny botulinowej, Program lekowy: leczenie spastyčnosti w mózgowym porażeniu dziecięcym, Program lekowy: profilaktyczne leczenie chorych na migrenę przewlekłą  
**W:** Zaburzenia neurologiczne. Produkt leczniczy jest wskazany do objawowego leczenia: ogniskowej spastyčnosti stawu skokowego i stopy u dzieci z mózgowym porażeniem dziecięcym, w wieku dwóch lat i starszych jako uzupełnienie terapii rehabilitacyjnej; ogniskowej spastyčnosti nadgarstka i dłoni u pacjentów dorosłych po udarze; ogniskowej spastyčnosti stawu skokowego i stopy u pacjentów dorosłych po udarze; kurczu powiek (blefarospazm), polowicznego kurczu twarzy i związane z nim ogniskowe dystonie; idiopatycznego kręzcu karku (dystonia szyjna). Profilaktyki bólów głowy u pacjentów dorosłych cierpiących na przewlekłą migrenę (bole głowy występujące 15 dni w m-cu lub częściej). **Zaburzenia czynności pęcherza moczowego**: idiopatyczna nadreaktywność pęcherza moczowego z objawami nietrzymania moczu, parciem nagłym lub częstomoczem, u pacjentów dorosłych, z niewystarczającą odpowiedzią lub z nadwrażliwością na leki antycholinergiczne; nietrzymanie moczu u pacjentów dorosłych z nadreaktywnością mięśnia wyperacza pęcherza moczowego o podłożu neurogennym po stabilnych urazach rdzenia kręgowego poniżej odcinka szyjnego oraz u pacjentów ze stwardnieniem rozsianym. **Zaburzenia skóry i jej przydatków**: uporczywa, ciężka, pierwotna nadpotliwość pach, przeszkadzająca w codziennych czynnościach i oporna na leczenie miejscowe. Przejściowa poprawa wyglądu następujących zmarszczek: zmarszczki pionowe między brwiami o nasileniu umiarkowanym lub ciężkim widoczne przy maks. zmarszczeniu brwi (tzw. zmarszczki gładziny czoła) i/lub; zmarszczki w okolicy bocznej kąta oka o nasileniu umiarkowanym lub ciężkim widoczne przy pełnym uśmiechu (zmarszczki typu „kurze łapki”) i/lub; zmarszczki poziome czoła o nasileniu umiarkowanym lub ciężkim widoczne przy maks. uniesieniu brwi, u dorosłych osób, gdy ich nasilenie ma psychologiczny wpływ na pacjenta. **AbiVie Polska**

**Dysport**®: inj. [prosz. do przyg. roztw.] **300 j.m.** - 1 fiol.

	Rx	100%	<b>684,83</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Dysport**®: inj. [prosz. do przyg. roztw.] **500 j.m.** - 1 fiol.

	Rx	100%	<b>1141,39</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Botulinum A toxin (1)** Program lekowy: leczenie ogniskowych i polowicznego kurczu twarzy, Program lekowy: leczenie spastyčnosti kończyny górnej po udarze mózgu z użyciem toksyny botulinowej, Program lekowy: leczenie spastyčnosti w mózgowym porażeniu dziecięcym  
**W:** Dynamiczna stopa końska spowodowana spastyčnością u chodzących dzieci od 2 lat i starszych z porażeniem mózgowym dziecięcym; kurczowy kręzc szyi u dorosłych; kurcz powiek u dorosłych; polowiczny kurcz twarzy u dorosłych; spastyčnost ogniskowa kończyny u dorosłych; spastyčnost ogniskowa kończyny górnych, spastyčnost ogniskowa kończyny dolnych; nadmierna potliwość pach. **Ipssen Poland**

**Letybo**: inj. [prosz. do przyg. roztw.] **50 j.** - 1 fiol. 5 ml ◆

	Rx	100%	X
--	----	------	---

**Croma-Pharma GmbH**

**Xeomin**: inj. [prosz. do przyg. roztw.] **100 j. LD50** - 1 fiol. 100 j. (LD50)

	Rx	100%	<b>649,11</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Botulinum A toxin (1)** Program lekowy: leczenie ogniskowych i polowicznego kurczu twarzy, Program lekowy: leczenie spastyčnosti kończyny górnej po udarze

mózgu z użyciem toksyny botulinowej  
**W:** Lek jest stosowany u dorosłych do objawowego leczenia: kurczu powiek i polowicznego kurczu twarzy, dystonii szyjnej z przewagą komponenty rotacyjnej (kurczowy kręzc szyi), spastyčnosti kończyny górnej i przewlekłego ślinotoku z powodu zaburzeń neurologicznych. **Merz Pharmaceuticals**

### Brentuximab vedotin

▼ **Adcetris**: inf. [konc. do przyg. roztw.] **50 mg** - 1 fiol.

Rx-z	100%	<b>13737,60</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Brentuximab vedotin (1)** Program lekowy: leczenie beksarotemem ziarniaka grzybiastego lub zespolu Sezaryego, Program lekowy: leczenie opornych i nawrotowych postaci chłoniaków CD30+ (C 81 Choroba Hodgkina; C 84.5 linie i nieokreślone chłoniaki T)

**W:** Chłoniak ziarnicy (chłoniak Hodgkina). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u wcześniej nieleczonych dorosłych pacjentów z chłoniakiem ziarnicy (chłoniakiem Hodgkina, ang. Hodgkin's lymphoma) CD30+ w IV stadium z zaawansowaną chorobą w skojarzeniu z doksorubicyną, winblastyną i dakarbazyną (AVD). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z chłoniakiem CD30+, u których występuje zwiększone ryzyko nawrotu lub progresji choroby po autologicznym przeszczepieniu komórek macierzystych (ang. autologous stem cell transplant, ASCT). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotowym lub opornym na leczenie chłoniakiem ziarnicy CD30+; po ASCT lub; po co najmniej dwóch wcześniejszych terapiach, w przypadku, gdy ASCT lub wielolekowa chemioterapia nie stanowi opcji leczenia. **Układowy chłoniak anaplastyczny z dużych komórek**. Produkt leczniczy w skojarzeniu z cyklofosfamidem, doksorubicyną i prednizonem (CHP) jest wskazany do stosowania u wcześniej nieleczonych dorosłych pacjentów z układowym chłoniakiem anaplastycznym z dużych komórek (ang. systemic anaplastic large cell lymphoma, sALCL). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotowym lub opornym sALCL. **Skórny chłoniak T-komórkowy**. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów ze skórnym chłoniakiem T-komórkowym CD30+ (ang. cutaneous T-cell lymphoma, CTCL), u których stosowano uprzednio co najmniej 1 leczenie systemowe. **Takeda Polska Sp. z o.o.**

### Brexiprazole

▼ **RXULTI**: tabl. powł. **1 mg** - 28 szt. **nowość**

Rx	100%	<b>312,90</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼ **RXULTI**: tabl. powł. **2 mg** - 28 szt. **nowość**

Rx	100%	<b>312,90</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼ **RXULTI**: tabl. powł. **3 mg** - 28 szt. **nowość**

Rx	100%	<b>312,90</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼ **RXULTI**: tabl. powł. **4 mg** - 28 szt. **nowość**

Rx	100%	<b>312,90</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Brexiprazole (1)** Schizofrenia u pacjentów dorosłych po nieskuteczności wam w przypadku przeciwwskazań do terapii pozostałymi lekami przeciwpsychotycznymi II generacji  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych.  **Lundbeck**

### Brexucabtagene autoleucl

▼ **Tecartus**: inf. [dyspersja] **0,4-2 x 10<sup>8</sup>** - 1 worek 68 ml

Rx-z	100%	<b>1431000,00</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Brexucabtagene autoleucl (1)** Program lekowy: leczenie chłoniaków złośliwych

**W:** Chłoniak z komórek płaszczka. Produkt jest wskazany w leczeniu nawrotowego lub opornego na leczenie chłoniaka z komórek płaszczka (ang. MCL) u dorosłych pacjentów, którzy uprzednio otrzymali co najmniej dwie linie leczenia systemowego, w tym inhibitor kinazy tyrozynowej Brutona (ang. BTK, Ostra białaczka limfoblastyczna. Produkt jest wskazany w leczeniu nawrotowym lub opornym na leczenie ostrej białaczki limfoblastycznej (ang. ALL) wywodzącej się prekursorów limfocytów B u dorosłych pacjentów w wieku 26 lat i starszych.  **Kite Pharma EU B.V.**

### Brigatinib

▼ **Alunbrig**: tabl. powł. **30 mg** - 28 szt. ◆

Rx-z	100%	<b>3103,55</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼ **Alunbrig**: tabl. powł. **90 mg** - 7 szt. ◆

Rx-z	100%	X
------	------	---

▼ **Alunbrig**: tabl. powł. **90 mg** - 28 szt. ◆

Rx-z	100%	<b>9310,66</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Alunbrig**: tabl. powł. **90 mg+ 180 mg** - 28 szt. (7 tabl. 90 mg + 21 tabl. 180 mg) ◆

Rx-z	100%	<b>18621,32</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼ **Alunbrig**: tabl. powł. **180 mg** - 28 szt. ◆

Rx-z	100%	<b>18621,32</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Brigatinib (1)** Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca  
**W:** Preparat jest wskazany do stosowania w monoterapii u dorosłych pacjentów z ALK-dodatnim (ALK, ang. anaplastic lymphoma kinase - kinaza chłoniaka anaplastycznego) zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP), nieleczonych wcześniej inhibitorem ALK. Lek jest wskazany do stosowania w monoterapii u dorosłych pacjentów z ALK-dodatnim zaawansowanym NDRP, leczonych wcześniej kryzotynibem. **Takeda Pharma A/S**

### Brimonidine tartate

**Alphagan**®: krople do oczu [roztw.] **2 mg/ml** - 1 but. 5 ml ◆

Rx	100%	<b>26,47</b>
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	<b>3,20</b>
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Brimonidine tartate (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
**W:** Preparat jest stosowany w celu obniżenia podwyższonego ciśnienia śródgałkowego u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem lub nadciśnieniem ocznym; w monoterapii u pacjentów, u których miejscowe stosowanie β-adrenolityk jest przeciwwskazane, a w leczeniu skojarzonym z β-blokerami lub analogami prostaglandyn.

<b>Biprolast</b> : krople do oczu [roztw.] <b>2 mg/ml</b> - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	<b>29,84</b>
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	<b>6,55</b>
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	<b>64,21</b>

<b>Biprolast</b> : krople do oczu [roztw.] <b>2 mg/ml</b> - 3 but. 5 ml ◆	Rx	100%	<b>8,00</b>
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	<b>8,00</b>
		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 lub nadciśnieniem ocznym. W monoterapii u pacjentów, u których miejscowe stosowanie β-adrenolityków jest przeciwwskazane. W leczeniu skojarzonym z innymi produktami leczniczymi obniżającymi ciśnienie śródgałkowe, jeżeli zmniejszenie ciśnienia z użyciem tych produktów jest niewystarczające. **Adamed**

<b>Briglau Free</b> : krople do oczu [roztw.] <b>2 mg/ml</b> - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	<b>23,80</b>
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	<b>3,20</b>
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	<b>63,71</b>

<b>Briglau Free</b> : krople do oczu [roztw.] <b>2 mg/ml</b> - 3 but. 5 ml ◆	Rx	100%	<b>8,00</b>
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	<b>8,00</b>
		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 miejscowe stosowanie β-adrenolityków jest przeciwwskazane, a w leczeniu skojarzonym z innymi lekami obniżającymi ciśnienie śródgałkowe, kiedy ciśnienie śródgałkowe jest niewystarczająco zmniejszane przy zastosowaniu pojedynczego leku. **Pofu Warszawa**

<b>Briglau PPH</b> : krople do oczu <b>2 mg/ml</b> - 1 op. 5 ml ◆	Rx	100%	<b>30,41</b>
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	<b>7,12</b>
		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 β-adrenolityków jest przeciwwskazane. W leczeniu skojarzonym z innymi lekami obniżającymi ciśnienie śródgałkowe, jeżeli zmniejszenie ciśnienia z użyciem tych leków jest niewystarczające. **Polpharma**

**Lumoryb**: krople do oczu [roztw.] **0,25 mg/ml** - 1 but. 7,5 ml ◆

Rx	100%	<b>60,00</b>
----	------	--------------

**Brimonidine tartate** **Bausch Health**

**Luxfen**: krople do oczu **2 mg/ml** - 1 but. 5 ml ◆

Rx	100%	<b>24,17</b>
----	------	--------------

**Brimonidine tartate** **Bausch Health**

### Brimonidine tartate + Timolol

**Combigan**®: krople do oczu [roztw.] **(2 mg+ 5 mg/ml)** - 1 but. 5 ml

Rx	100%	<b>31,63</b>
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	R <sup>(2)</sup>	<b>8,34</b>
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Brimonidine tartate + Timolol (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
**W:** Obniżenie ciśnienia śródgałkowego u pacjentów z jaskrą przewlekłą otwartego kąta lub nadciśnieniem ocznym, u których odpowiedź na leki blokujące receptory β-adrenergiczne stosowane miejscowo, jest niewystarczająca. **Allergan**

### Brimonidine

<b>Azopt</b> : krople do oczu [zaw.] <b>10 mg/ml</b> - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	<b>33,43</b>
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	<b>10,14</b>
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Brimonidine (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 β-blokerami lub u pacjentów dorosłych, u których β-bloker są przeciwwskazane; oraz w leczeniu skojarzonym z β-blokerami lub analogami prostaglandyn. **Novartis Europharm Limited**

<b>Brimonidine Genoptim</b> : krople do oczu [roztw.] <b>10 mg/ml</b> - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	<b>29,04</b>
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	<b>5,75</b>
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Brimonidine (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 β-adrenolitykami lub u pacjentów dorosłych, u których β-adrenolityki są przeciwwskazane oraz w leczeniu skojarzonym z β-adrenolitykami lub analogami prostaglandyn. **Synopsis Pharma**

<b>Optilamid</b> : krople do oczu [zaw.] <b>10 mg/ml</b> - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	<b>30,41</b>
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	<b>7,12</b>
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.



<b>Optilamid:</b> krople do oczu [zaw.] 10 mg/ml - 3 but. 5 ml	Rx	100%	79,56
	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.
	R <sup>(2)</sup>		8,09
	S <sup>(3)</sup>		bezpł.

**Brinzolamide (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Optilamid jest wskazany do obniżania podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem w monoterapii u pacjentów dorosłych nie reagujących na leczenie  $\beta$ -adrenolitykami lub u pacjentów dorosłych, u których  $\beta$ -adrenolityki są przeciwwskazane; oraz w leczeniu skojarzo-nym z  $\beta$ -adrenolitykami lub analogami prostaglandyn.

Polpharma

<b>Brinzolamide + Brimonidine tartate</b>			
<b>Simbrinza:</b> krople do oczu [zaw.] (10 mg+ 2 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	77,00

**Brinzolamide + Brimonidine tartate** Novartis Europharm Limited

<b>Brinzolamide + Timolol</b>			
<b>Azarga:</b> krople do oczu (10 mg+ 5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	95,13

**Brinzolamide + Timolol** Novartis Europharm Limited

<b>Brivaracetam</b>			
<b>▼ Briviact:</b> tabl. powł. 10 mg - 14 szt.	Rx	100%	X
<b>▼ Briviact:</b> tabl. powł. 25 mg - 56 szt.	Rx	100%	X
		100%	361,63
	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.
	R <sup>(2)</sup>		3,20
	S <sup>(3)</sup>		bezpł.
<b>▼ Briviact:</b> tabl. powł. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	X

**Brivaracetam (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 rż. i młodzieży poniżej 16. roku życia z encefalopatiami padaczkowymi pod postacią zespołu Lennox-Gastaut, zespołu Dravet, zespołu Westa i innych rzadkich genetycznie uwarunkowanych encefalopatii 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.

UCB Pharma

<b>▼ Briviact:</b> roztw. doust. 10 mg/ml - 1 but. 300 ml	Rx	100%	386,53
	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.
	R <sup>(2)</sup>		3,20
	S <sup>(3)</sup>		bezpł.

**Brivaracetam (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 rż. i młodzieży poniżej 16. roku życia z encefalopatiami padaczkowymi pod postacią zespołu Lennox-Gastaut, zespołu Dravet, zespołu Westa i innych rzadkich genetycznie uwarunkowanych encefalopatii 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.

UCB Pharma

<b>Brolucizumab</b>			
<b>▼ Beovu:</b> inf. [roztw.] 120 mg/ml - 1 amp. strzyk. 0,165 ml	Rx-z	100%	3018,47

**Brolucizumab (1)** Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (AMD)

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (ang. AMD).

Novartis Europharm Limited

<b>Bromazepam</b>			
<b>○ Bromox:</b> kaps. twarde 3 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,28
<b>○ Bromox:</b> kaps. twarde 6 mg - 30 szt.	Rx	100%	25,70

**Bromazepam** Orion Corporation

<b>○ Lexotan®:</b> tabl. 3 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
<b>○ Lexotan®:</b> tabl. 6 mg - 30 szt.	Rx	100%	X

**Bromazepam** Roche

<b>○ Sedam® 3:</b> tabl. 3 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,90
<b>○ Sedam® 6:</b> tabl. 6 mg - 30 szt.	Rx	100%	20,00

**Bromazepam** Sandoz GmbH

<b>Bromfenac</b>			
<b>▼ Yellow:</b> krople do oczu [roztw.] 0,9 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	32,60

**Bromfenac** Bausch Health

<b>Yellow - (IR):</b> krople do oczu [roztw.] 0,9 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	27,99
---	----	------	-------

**Bromfenac** Deifarma

<b>Bromhexine hydrochloride</b>			
<b>Flegamina Baby:</b> krople doustne 2 mg/ml - 1 op. 30 ml	Rx	100%	11,74

**Bromhexine hydrochloride** Teva Pharmaceuticals Polska

<b>Flegatussin:</b> syrop (0,0026 g+ 2,35 g)/5 ml - 1 but. 115 ml	OTC	100%	14,88
---	-----	------	-------

**Plantago lanceolata + Verbascum sp. + Bromhexine hydrochloride** Polpharma

**Bromocriptine mesylate**

<b>Bromocorn®:</b> tabl. 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	18,80
	R <sup>(1)</sup>		3,20
	DZ <sup>(2)</sup>		bezpł.
	S <sup>(3)</sup>		bezpł.

**Bromocriptine mesylate (1)W:** Bromocorn jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku powyżej 15 lat w następujących wskazaniach. **Choroba Parkinsona.** Wszystkie okresy choroby Parkinsona samoistnej lub po zapaleniu mózgu. Lek można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami stosowanymi w tej chorobie. **Akromegalia.** Jako lek wspomagający lub w specjalnych przypadkach, jako lek alternatywny dla zabiegu chirurgicznego lub radioterapii. **Gruzołaki wydzielające prolaktynę (prolaktynoma):** leczenie zachowawcze mikro- i makrogruczołaków przysadki wydzielających prolaktynę. Przed operacjami podejmowanymi w celu zmniejszenia wielkości guza i ułatwienia usunięcia guza, po operacji, jeżeli poziom prolaktyny jest nadal podwyższony. **Hiperprolaktynemia u mężczyzn:** hipogonadyzm od prolaktyny (oligospermia, utrata libido, impotencja). **Zapobieganie lub hamowanie fizjologicznej laktacji poporodowej wyłącznie ze względów medycznych (takich jak: utrata dziecka podczas porodu, śmierć noworodka, zarażenie matki wirusem HIV).** Bromokryptyna nie jest zalecana w celu rutynowego hamowania laktacji lub zmniejszania objawów poporodowego bólu i obrzęku piersi, które można z powodzeniem leczyć niefarmakologicznie (np. podtrzymywaniem piersi, okładami z lodu) i/lub przez podanie zwykłych środków przeciwbólowych. **Zaburzenia cyklu miesiączkowego, bezpłodność kobiet:** zależne od prolaktyny stany hiperprolaktynemii i pozornej normoprolaktynemii; brak miesiączkowania (z mlekotokiem lub bez mlekotoku), skąpe miesiączkowanie, brak fazy lutealnej, hiperprolaktynemia polekowa (np. po niektórych lekach psychotropowych i obniżających ciśnienie). **Bezpłodność kobiet niezależna od prolaktyny:** zespół policystycznych jajników, cykl miesiączkowy bezowulacyjny (podawanie leku jako uzupełnienie leczenia antyestrogenami, np. kłomifenem). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Filefarm

**Budesonide**

<b>BDS N:</b> zaw. do nebulizacji 0,125 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	X
		100%	58,11
	R <sup>(1)</sup>		3,20
	C <sup>(2)</sup>		bezpł.
<b>BDS N:</b> zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	58,11
	DZ <sup>(2)</sup>		bezpł.
	R <sup>(4)</sup>		3,20
	S <sup>(5)</sup>		bezpł.
		100%	81,76
		30% <sup>(1)</sup>	24,65
	C <sup>(2)</sup>		bezpł.
<b>BDS N:</b> zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	81,76
	DZ <sup>(2)</sup>		bezpł.
	R <sup>(4)</sup>		3,37
	S <sup>(5)</sup>		bezpł.

**Budesonide (1)W:** Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu: astmy, gdy stosowanie inhalatorów ciśnieniowych lub proszkowych jest niewłaściwe, zespołu krupowego ostrego zapalenia krtań, tchawicy, oskrzeli - niezależnie od etiologii, wiążącego się z istotnym zwiększeniem górnych dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącego do zaburzeń oddychania, zaostżenia 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, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+

Aptex Inc.

<b>Benodil:</b> zaw. do nebulizacji 0,125 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	66,26
	R <sup>(1)</sup>		3,35
	C <sup>(2)</sup>		bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>		bezpł.
	R <sup>(4)</sup>		3,35
	S <sup>(5)</sup>		bezpł.

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

<b>Benodil:</b> zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	29,35
		100%	58,80
	R <sup>(1)</sup>		3,89
	C <sup>(2)</sup>		bezpł.
<b>Benodil:</b> zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	58,80
	DZ <sup>(2)</sup>		bezpł.
	R <sup>(4)</sup>		3,89
	S <sup>(5)</sup>		bezpł.

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

<b>Benodil:</b> zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	40,06
		100%	81,66
		30% <sup>(1)</sup>	24,55
	C <sup>(2)</sup>		bezpł.
<b>Benodil:</b> zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	81,66
	DZ <sup>(2)</sup>		bezpł.
	R <sup>(4)</sup>		3,27
	S <sup>(5)</sup>		bezpł.

**Budesonide (1)W:** Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu: astmy, gdy stosowanie inhalatora ciśnieniowego lub inhalatora proszkowego jest niewłaściwe; zespołu krupowego ostrego zapalenia krtań, tchawicy i oskrzeli, niezależnie od etiologii, wiążącego się z istotnym zwiększeniem górnych dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącego do zaburzeń oddychania; zaostżenia 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, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+

Polpharma

<b>Budenofalk®:</b> pianka doodbytnicza 2 mg/dawkę - 1 poj. (14 dawkę)	Rx	100%	396,78
--	----	------	--------

**Budesonide** Dr. Falk

<b>Budesonide Easyhaler 100:</b> 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.
	R <sup>(4)</sup>		24,66
	S <sup>(5)</sup>		bezpł.

<b>Budesonide Easyhaler 200:</b> 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.
	R <sup>(4)</sup>		22,14
	S <sup>(5)</sup>		bezpł.

<b>Budesonide Easyhaler 400:</b> 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.
	R <sup>(4)</sup>		10,07
	S <sup>(5)</sup>		bezpł.

**Budesonide (1)** Tylko we wskazaniach pozarejestacyjnych 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

<b>Budezonid LEK-AM:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] 200 µg/dawkę - 60 szt.	Rx	100%	26,28
		30% <sup>(1)</sup>	13,47
	C <sup>(2)</sup>		bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>		bezpł.
	R <sup>(4)</sup>		11,18
	S <sup>(5)</sup>		bezpł.

<b>Budezonid LEK-AM:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] 200 µg/dawkę - 120 szt.	Rx	100%	49,95
		30% <sup>(1)</sup>	24,33
	C <sup>(2)</sup>		bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>		bezpł.
	R <sup>(4)</sup>		16,55
	S <sup>(5)</sup>		bezpł.

<b>Budezonid LEK-AM:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] 400 µg/dawkę - 60 szt.	Rx	100%	49,95
		30% <sup>(1)</sup>	24,33
	C <sup>(2)</sup>		bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>		bezpł.
	R <sup>(4)</sup>		16,55
	S <sup>(5)</sup>		bezpł.

<b>Budezonid LEK-AM:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] 400 µg/dawkę - 120 szt.	Rx	100%	93,30
		30% <sup>(1)</sup>	42,06
	C <sup>(2)</sup>		bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>		bezpł.
	R <sup>(4)</sup>		26,50
	S <sup>(5)</sup>		bezpł.

**Budesonide (1)** Tylko we wskazaniach pozarejestacyjnych 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: Astma oskrzelowa. Przewlekła obturacyjna choroba płuc (POCHP).

LEK-AM

<b>Budiar:</b> aerozol wlewny 200 µg/dawkę - 1 poj. (200 dawek + inhal.)	Rx	100%	65,74
		30% <sup>(1)</sup>	23,04
	C <sup>(2)</sup>		bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>		bezpł.
	R <sup>(4)</sup>		10,07
	S <sup>(5)</sup>		bezpł.

<b>Budiar:</b> aerozol wlewny 200 µg/dawkę - 1 poj. (200 dawek + inhal. Jet)	Rx	100%	65,74
		30% <sup>(1)</sup>	23,04
	C <sup>(2)</sup>		bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>		bezpł.
	R <sup>(4)</sup>		10,07
	S <sup>(5)</sup>		bezpł.

**Budesonide (1)** Tylko we wskazaniach pozarejestacyjnych 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: Produkt jest wskazany w leczeniu łagodnej, umiarkowanej i ciężkiej przewlekłej astmy oskrzelowej.

Chiesi Poland

<b>Budixon Neb:</b> zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 10 poj. 2 ml	Rx	100%	29,42
		100%	58,23
	R <sup>(1)</sup>		3,32
	C <sup>(2)</sup>		bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>		bezpł.
	R <sup>(4)</sup>		3,32
	S <sup>(5)</sup>		bezpł.

<b>Budixon Neb:</b> zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 20 poj. 2 ml	Rx	100%	58,23
		100%	58,23
	R <sup>(1)</sup>		3,32
	C <sup>(2)</sup>		bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>		bezpł.
	R <sup>(4)</sup>		3,32
	S <sup>(5)</sup>		bezpł.

<b>Budixon Neb:</b> zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 10 poj. 2 ml	Rx	100%	37,02
--	----	------	-------



Budixon Neb: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 poj. 2 ml	Rx	100%	82,11
		30% <sup>(1)</sup>	25,00
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	3,72
S <sup>(5)</sup>	bezpł.		

**Budesonide (1)W:** 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 „szczekającym” kaszlem i prowadzącym do zaburzeń oddychania, zaostření POChP, w przypadku gdy stosowanie budezonidu w postaci zawiesiny do nebulizacji jest uzasadnione. Produkt leczniczy 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, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (5)Pacjenci 65+

Cortiment MMX: tabl. o przedl. uwalnianiu 9 mg - 30 szt.	Rx	100%	407,01
		30% <sup>(1)</sup>	122,10
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**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, aktywną postacią wrzodzącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające WP: Postać jelitowa choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi; indukcja remisji u pacjentów pediatrycznych z łagodną do umiarkowanej, aktywną postacią wrzodzącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające; indukcja remisji u pacjentów pediatrycznych z łagodną do umiarkowanej, aktywną postacią choroby Leśniowskiego-Crohna z zajęciem jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające (4)Pacjenci 65+ **W:** Produkt leczniczy wskazany jest do: indukcji remisji u dorosłych pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywną postacią wrzodzącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające; indukcji remisji u pacjentów z aktywnym mikroskopowym zapaleniem jelita grubego.

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.

Jorveza®: tabl. uleg. rozp. w i. ustnej 0,5 mg - 90 szt.	Rx-x	100%	1900,00
		R <sup>(1)</sup>	4,80
Jorveza®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 1 mg - 90 szt.	Rx-x	100%	1796,54
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Budesonide (1)Leczenie eozynofilowego zapalenia przełyku (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 przełyku, z potwierdzeniem 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 przełyku (ang. EoE).

Miflonide Breezhaler: prosz. do inhal. [kaps.] 200 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx	100%	24,41
Miflonide Breezhaler: prosz. do inhal. [kaps.] 400 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx	100%	42,47

**Budesonide**

Nebbud: 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.
		R <sup>(4)</sup>	3,20
S <sup>(5)</sup>	bezpł.		

Nebbud: zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	25,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

Nebbud: zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	3,20
		S <sup>(5)</sup>	bezpł.

Nebbud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	35,25
		R <sup>(1)</sup>	81,59

Nebbud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	81,59
		30% <sup>(1)</sup>	24,48
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	3,20
S <sup>(5)</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-mcy 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 0,25mg/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 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)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka 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.
		R <sup>(4)</sup>	3,20
S <sup>(5)</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)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (5)Pacjenci 65+

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.
		R <sup>(4)</sup>	3,20
S <sup>(5)</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 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)Asthma, 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>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	3,31
S <sup>(5)</sup>	bezpł.		

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

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.
		R <sup>(4)</sup>	3,20
S <sup>(5)</sup>	bezpł.		

Pulmicort®: zaw. do inhal. z nebulizatora 500 µg/ml - 5 poj. 2 ml	Rx	100%	21,79
		R <sup>(1)</sup>	81,59

Pulmicort®: zaw. do inhal. z nebulizatora 500 µg/ml - 20 poj. 2 ml	Rx	100%	81,59
		30% <sup>(1)</sup>	24,48
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		R <sup>(4)</sup>	3,20
S <sup>(5)</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 niewłaściwe; 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 zaostření 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)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka 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.
		R <sup>(4)</sup>	13,90
S <sup>(5)</sup>	bezpł.		

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

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.
		R <sup>(4)</sup>	13,90
S <sup>(5)</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)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (5)Pacjenci 65+

**W:** Astma oskrzelowa. Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP). AstraZeneca

**Ribuspil:** aerozol wziewny 200 µg/dawkę - 1 poj. (200 dawkę + inhal.)

**Ribuspil:** aerozol wziewny 200 µg/dawkę - 1 poj. (200 dawkę + inhal. Jet)

**Budesonide**

**Tafen® Nasal:** aerozol do nosa 32 µg/dawkę - 1 op. 120 dawkę

**Tafen® Nasal:** aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 op. 200 dawkę

**Tafen® Nasal:** aerozol do nosa 64 µg/dawkę - 1 op. 120 dawkę

**Budesonide**

**Budesonide + Formoterol**

**Airbufo Forspiro:** prosz. do inhal. 160/4,5 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

**Airbufo Forspiro:** prosz. do inhal. 160/4,5 µg/dawkę - 2 inhal. (120 dawkę)

**Airbufo Forspiro:** prosz. do inhal. 320/9 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

**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: 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 długiego działającego agonisty receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych, gdy: leczenie wziewnymi glikokortykosteroidami i stosowanymi dodatkowo krótko działającymi wziewnymi agonistami receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych nie zapewniają odpowiedniej kontroli objawów choroby lub stosowane osobno wziewne glikokortykosteroidy i długiego działającego agonisty receptorów β<sub>2</sub>-adrenergicznych zapewnią 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 zaostření choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela.

**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: 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 długiego działającego β<sub>2</sub>-mimetyk); u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi dodatkowo 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. **POChP (przewłoka obturacyjna choroba płuc).** 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 zaostření choroby w wywiadzie, pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

**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: 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 długiego działającego β<sub>2</sub>-mimetyk); u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi dodatkowo 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. **POChP (przewłoka obturacyjna choroba płuc).** 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 zaostření choroby w wywiadzie, pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

**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: 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 długiego działającego β<sub>2</sub>-mimetyk); u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi dodatkowo 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. **POChP (przewłoka obturacyjna choroba płuc).** 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 zaostření choroby w wywiadzie, pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

**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: 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 długiego działającego β<sub>2</sub>-mimetyk); u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi dodatkowo 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. **POChP (przewłoka obturacyjna choroba płuc).** 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 zaostření choroby w wywiadzie, pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

**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: 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 długiego działającego β<sub>2</sub>-mimetyk); u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi dodatkowo 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. **POChP (przewłoka obturacyjna choroba płuc).** 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 zaostření choroby w wywiadzie, pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

**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: 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 długiego działającego β<sub>2</sub>-mimetyk); u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi dodatkowo 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. **POChP (przewłoka obturacyjna choroba płuc).** 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 zaostření choroby w wywiadzie, pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

**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: 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 długiego działającego β<sub>2</sub>-mimetyk); u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi dodatkowo 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. **POChP (przewłoka obturacyjna choroba płuc).** 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 zaostření choroby w wywiadzie, pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

**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: 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 długiego działającego β<sub>2</sub>-mimetyk); u pacjentów, u których wziewne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi dodatkowo 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. **POChP (przewłoka obturacyjna choroba płuc).** 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 zaostření choroby w wywiadzie, pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

**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+**



teżoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV<sub>1</sub>) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostriżeniami choroby w wywiadzie, u których występują znaczące objawy pomimo regularnego leczenia długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela.

Oxodil 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.
Oxodil 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.
Oxodil 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. Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+

**W: Dawkę (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 długo działającego agonisty receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego); u pacjentów, u których wzięwe kortykosteroidy wraz ze stosowanymi doraźnie krótko działającymi wzięwymi agonistami receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego nie zapewniają wystarczającej kontroli objawów choroby lub u pacjentów, u których wystarczającą kontrolę objawów choroby zapewniają zarówno wzięwe 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 zaostriżeniami choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela. **Dawkę (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 długo działającego agonisty receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego); u pacjentów, u których wzięwe kortykosteroidy wraz ze stosowanymi doraźnie krótko działającymi wzięwymi agonistami receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego nie zapewniają wystarczającej kontroli objawów choroby lub u pacjentów, u których wystarczającą kontrolę objawów choroby zapewniają zarówno wzięwe 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 zaostriżeniami choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela.

**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 POCChP z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV<sub>1</sub>) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostriżeniami choroby w wywiadzie pomimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela.

Symbicort® Turbuhaler®: inhal. proszkowy 80/4,5 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx	100%	75,20
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	24,44
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Symbicort® Turbuhaler®:** inhal. proszkowy 160/4,5 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)

Symbicort® Turbuhaler®: inhal. proszkowy 160/4,5 µg/dawkę - 1 inhal. (120 dawkę)	Rx	100%	128,03
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	37,24
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Symbicort® Turbuhaler®: inhal. proszkowy 320/9 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Rx	100%	127,44
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	36,65
		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: Preparat 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 jednoczesne stosowanie wzięwnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznych, gdy: leczenie wzięwymi glikokortykosteroidami i krótko działającymi wzięwymi agonistami receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznych stosowanymi doraźnie nie zapewnia odpowiedniej kontroli objawów choroby lub objawy choroby są odpowiednio kontrolowane za pomocą wzięwnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptora 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 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 jednoczesne stosowanie wzięwnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznych, gdy: leczenie wzięwymi glikokortykosteroidami i krótko działającymi wzięwymi agonistami receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznych stosowanymi doraźnie nie zapewnia odpowiedniej kontroli objawów choroby**

lub objawy choroby są odpowiednio kontrolowane za pomocą wzięwnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptora 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 POCChP z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV<sub>1</sub>) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostriżeniami choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela.

<b>Bupivacaine hydrochloride</b>			
<b>Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy:</b> inj. [roztw.] 5 mg/ml - 5 amp. 4 ml	Lz	100%	-
<b>Bupivacaine hydrochloride</b>			
<b>Bupivacainum hydrochloricum WZF 0,5%:</b> inj. [roztw.] 5 mg/ml - 5 fiol. 20 ml	Rx	100%	43,66
<b>Bupivacainum hydrochloricum WZF 0,5%:</b> inj. [roztw.] 5 mg/ml - 10 amp. 10 ml	Rx	100%	43,66

<b>Bupivacaine hydrochloride</b>			
<b>Buprenorphine</b>			
<b>Melodyn:</b> system transdermalny 35 µg/h - 5 szt. (20 mg w plastrze) ◆	Rx	100%	56,73
		R <sup>(1)</sup>	4,99
		B <sup>(2)</sup>	1,79
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Melodyn:** system transdermalny 52,5 µg/h - 5 szt. (30 mg w plastrze) ◆

<b>Melodyn:</b> system transdermalny 70 µg/h - 5 szt. (40 mg w plastrze) ◆	Rx	100%	82,41
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Melodyn:** system transdermalny 70 µg/h - 5 szt. (40 mg w plastrze) ◆

**Buprenorphine (1)W:** Ból o średnim i dużym nasileniu w przebiegu chorób nowotworowych i ból o dużym nasileniu w przebiegu innych chorób, nie ustępujący po podaniu nieopioidowych środków przeciwbólowych. Produkt nie jest odpowiedni do leczenia ostrego bólu. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

<b>Transec® 35 µg/h:</b> system transdermalny 35 µg/h - 5 szt. (20 mg w plastrze) ◆	Rx	100%	59,19
		R <sup>(1)</sup>	7,15
		B <sup>(2)</sup>	4,25
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Transec® 52,5 µg/h:** system transdermalny 52,5 µg/h - 5 szt. (30 mg w plastrze) ◆

<b>Transec® 70 µg/h:</b> 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 nieopioidowych środków przeciwbólowych. Lek nie jest odpowiedni do leczenia ostrego bólu. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**Buprenorphine hydrochloride**

<b>Bunondol®:</b> inj. dom./doż. 0,3 mg/ml - 5 amp. 1 ml ◆	Rx	100%	23,69
<b>Buprenorphine hydrochloride</b>			
<b>Bunondol®:</b> tabl. podjęzykowe 0,2 mg - 60 szt. (blister) ◆	Rx	100%	41,32
		30% <sup>(1)</sup>	11,16
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

<b>Bunondol®:</b> tabl. podjęzykowe 0,4 mg - 30 szt. (1 blister) ◆	Rx	100%	41,32
		30% <sup>(1)</sup>	11,16
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**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+

**Bunonfin:** tabl. podjęzykowe 2 mg - 28 szt.

**Bunonfin:** tabl. podjęzykowe 8 mg - 28 szt.

**Bupropion hydrochloride**

<b>Bupropion Neuraxpharm:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 150 mg - 30 szt.	Rx	100%	61,00
<b>Bupropion Neuraxpharm:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 300 mg - 30 szt.	Rx	100%	198,00
<b>Bupropion hydrochloride</b>			
<b>Bupropion Neuraxpharm:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 150 mg - 30 szt.	Rx	100%	70,37
		100%	
		30% <sup>(1)</sup>	11,16
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Bupropion Neuraxpharm:** tabl. o zmodyf. uwalnianiu 300 mg - 30 szt.

**Bupropion hydrochloride**

**Wellbutrin XR:** tabl. powl. o zmodyf. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆

**Wellbutrin XR:** tabl. powl. o zmodyf. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆

**Bupropion hydrochloride** GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

**Zyban®:** tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆

**Zyban®:** tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 60 szt. ◆

**Bupropion hydrochloride** GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

**Burosumab**

**Crysivita:** inj. [roztw.] 10 mg - 1 fiol. ◆

**Crysivita:** inj. [roztw.] 20 mg - 1 fiol. ◆

**Crysivita:** inj. [roztw.] 30 mg - 1 fiol. ◆

**Burosumab (1)** Program lekowy: leczenie chorych na hipofosfatemie sprzężoną z chromosomem X (XLH)

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu hipofosfatemii sprzężonej z chromosomem X (ang. XLH) u dzieci i młodzieży w wieku od 1 roku do 17 lat z chorobą kości potwierdzoną w badaniach radiograficznych oraz u osób dorosłych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu hipofosfatemii sprzężonej z czynnikiem FGF23 w onkogenicznej osteomalacji związanej z fosforanowymi guzami mezenchymalnymi, których nie można poddać leczniczej resekcji albo zlokalizować, u dzieci i młodzieży w wieku 1-17 lat oraz u osób dorosłych.

**Buspiron hydrochloride** Kyowa Kirin Holdings

<b>Spamilan®:</b> tabl. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	20,03
		30% <sup>(1)</sup>	10,34
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Spamilan®:** tabl. 10 mg - 60 szt. ◆

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

**W:** Produkt wskazany jest w krótkotrwałym leczeniu zaburzeń lękowych i łagodzone objawów lęku z towarzyszącą depresją lub bez depresji.

<b>Spamilan® - (IR):</b> tabl. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	27,68
		30% <sup>(1)</sup>	8,30
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

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

**W:** Produkt wskazany jest w krótkotrwałym leczeniu zaburzeń lękowych i łagodzenie objawów lęku z towarzyszącą depresją lub bez depresji.

<b>Spamilan® - (IR):</b> tabl. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	X
	<b>Bupirone hydrochloride</b>		
	Rx	100%	27,64
		30% <sup>(1)</sup>	8,29
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

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

**W:** Produkt wskazany jest w krótkotrwałym leczeniu zaburzeń lękowych i łagodzenie objawów lęku z towarzyszącą depresją lub bez depresji.

**Busulfan**

<b>Busilvex:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 60 mg/10 ml - 8 fiol. 10 ml	Rx-z	100%	11295,99
<b>Busulfan</b>			
<b>Myleran®:</b> tabl. powl. 2 mg - 25 szt.	Rx	100%	212,92
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Myleran®:** tabl. powl. 2 mg - 100 szt.

**Busulfan (1)** Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**W:** Lek wskazany jest do leczenia kondyjonującego 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 czernienicy prawdziwej, szczególnie u pacjentów ze znaczną nadpłytkowością. Produkt leczniczy może być skuteczny w leczeniu niektórych przypadków nadpłytkowości samoistnej i mielofibrozy.

**Butaconazole nitrate** Aspen Pharma Trading Limited

**Gynazol®:** krem dopochwowy 20 mg/g - 1 aplik. 5 g

**Butaconazole nitrate** Gedeon Richter

**Butylscopolamine**

**Buscolysin:** inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml ◆

**Butylscopolamine** Sopharma


**ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM**

C1-esterase inhibitor		Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%		7,26	
Berinert: inf./inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 500 j.m./ml - 1 fioł. prosz.+ 1 fioł. rozp.+ 1 zest. do podawania	Rx	100%	2397,12	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63	Polpharma
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.				
		R <sup>(2)</sup>	93,38				
Berinert: inf./inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 1500 j.m./ml - 1 fioł. prosz.+ 1 fioł. z wodą do wstrzyk. 3 ml	Rx	100%	6921,48	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 10 szt.	OTC 100%	4,71	Polpharma
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 30 szt.	OTC 100%	10,71	
		R <sup>(2)</sup>	3,20	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 50 szt.	OTC 100%	16,63	
<b>C1-esterase inhibitor (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Przerwanie ostrego, zagrażającego życiu ataku wrodzonego obrzęku naczynioruchowego obejmującego gardło, krtani lub jamę brzuszną; przedzabiegowe zapobieganie stanom ostрым wrodzonego obrzęku naczynioruchowego (zabiegi stomatologiczne, zabiegi na twarzoczaszce, zabiegi chirurgiczne, zabiegi diagnostyczne z użyciem instrument-entend, poród) (3) Pacjenci 65+							
<b>W:</b> Wrodzony obrzęk naczynioruchowy typu I i II. Leczenie i przedzabiegowe zapobieganie stanom ostрым. CSL Behring GmbH							
Cabazitaxel		Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%		7,26	
Cabazitaxel Ever Pharma: inf. [kconc. do sporz. rozwt.] 10 mg/ml - 1 fioł. 5 ml	Rx-z	100%	6410,88	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63	Polpharma
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.				
		R <sup>(2)</sup>	5769,79				
Cabazitaxel Ever Pharma: inf. [kconc. do sporz. rozwt.] 10 mg/ml - 1 fioł. 4,5 ml	Rx-z	100%	5769,79	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 10 szt.	OTC 100%	4,71	Polpharma
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 30 szt.	OTC 100%	10,71	
		R <sup>(2)</sup>	3,20	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 50 szt.	OTC 100%	16,63	
Cabazitaxel Ever Pharma: inf. [kconc. do sporz. rozwt.] 10 mg/ml - 1 fioł. 6 ml	Rx-z	100%	7693,06	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 10 szt.	OTC 100%	4,71	Polpharma
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 30 szt.	OTC 100%	10,71	
		R <sup>(2)</sup>	3,20	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 50 szt.	OTC 100%	16,63	
<b>Cabazitaxel (1)</b> Program lekowy: leczenie oporne na kastrację raka gruczołu krokowego							
<b>W:</b> Produkt leczniczy w skojarzeniu z prednizonem lub prednizolonem jest wskazany do leczenia pacjentów dorosłych z opornym na kastrację rakiem gruczołu krokowego z przerzutami, leczonych wcześniej schematem chemioterapii zawierającym docetaksel. EVER Valinjet							
Eleber: inf. [kconc.+ rozp. do przyg. rozwt.] 60 mg - 1 fioł. 1,5 ml + 1 fioł. 4,5 ml rozp.		Rx-z	100%	3459,59			
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.				
<b>Cabazitaxel (1)</b> Program lekowy: leczenie oporne na kastrację raka gruczołu krokowego							
<b>W:</b> Produkt leczniczy w skojarzeniu z prednizonem lub prednizolonem, jest wskazany do leczenia pacjentów dorosłych z opornym na kastrację rakiem gruczołu krokowego z przerzutami, leczonych wcześniej schematem chemioterapii zawierającym docetaksel. Zentiva							
Jevtana: inf. [kconc.+ rozp. do przyg. rozwt.] 60 mg - 1 fioł. 1,5 ml		Rx-z	100%	X			
<b>Cabazitaxel</b> Sanofi Winthrop Industrie							
Cabergoline		Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%		7,26	
Dostinex®: tabl. 0,5 mg - 2 szt.	Rx	100%	98,55	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63	Polpharma
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.				
		R <sup>(2)</sup>	309,64				
Dostinex®: tabl. 0,5 mg - 8 szt.	Rx	100%	309,64	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 10 szt.	OTC 100%	4,71	Polpharma
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 30 szt.	OTC 100%	10,71	
		R <sup>(2)</sup>	3,20	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 50 szt.	OTC 100%	16,63	
<b>Cabergoline</b> Pfizer							
Dostinex® - (IR): tabl. 0,5 mg - 8 szt.		Rx	100%	98,00			
<b>Cabergoline</b> Pharmepoint							
Cabozantinib		Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%		7,26	
▼ Cabometyx: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	29947,97	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63	Polpharma
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.				
		R <sup>(2)</sup>	29947,97				
▼ Cabometyx: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	29947,97	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 10 szt.	OTC 100%	4,71	Polpharma
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 30 szt.	OTC 100%	10,71	
		R <sup>(2)</sup>	3,20	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 50 szt.	OTC 100%	16,63	
▼ Cabometyx: tabl. powł. 60 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	29947,97	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 10 szt.	OTC 100%	4,71	Polpharma
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 30 szt.	OTC 100%	10,71	
		R <sup>(2)</sup>	3,20	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 50 szt.	OTC 100%	16,63	
<b>Cabozantinib (1)</b> Program lekowy: leczenie pacjentów z postępującym, miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, różnicowanym (brodawkowatym)/pecherzykowym/oksyfilnym - z komórek Hürthle'a) rakiem tarczycy, opornym na leczenie jodem radioaktywnym, Program lekowy: leczenie raka nerki, Program lekowy: leczenie raka wodobokomórkowego							
<b>W:</b> Rak nerki wodobokomórkowej (RCC). Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu zaawansowanego raka nerki wodobokomórkowej: jako pierwsza linia leczenia dorosłych pacjentów z grupy pośredniego lub niekorzystnego ryzyka; u dorosłych pacjentów, u których uprzednio zastosowano terapię celowaną, na czynnik wzrostu śródbłonka naczyniowego (VEGF). Produkt leczniczy w skojarzeniu z niwolumabem jest wskazany do leczenia pierwszej linii zaawansowanego raka nerki wodobokomórkowej u dorosłych pacjentów. <b>Rak wodobokomórkowej (HCC).</b> Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu raka wodobokomórkowej (HCC) u dorosłych uprzednio leczonych sorafenibem. <b>Różnicowany rak tarczycy (DTC).</b> Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami, różnicowanego raka tarczycy u dorosłych pacjentów z opornością na jod promieniotwórczy lub niekwalifikujących się do tej terapii, u których stwierdzono progresję choroby w czasie poprzedniego leczenia systemowego lub po jego zakończeniu. Ipsen Poland							
Caffeine		Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%		7,26	
Benlek: tabl. 500 mg + 38,75 mg + 50 mg - 20 szt.	Rx	100%	20,00	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63	Polpharma
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.				
		R <sup>(2)</sup>	37,23				
<b>Caffeine + Biotin + Kopexil + Keratin</b> Polpharma							
Biotelab® EFFECT Specjalistyczne serum przeciw wypadaniu włosów: serum - 1 op. 130 ml		DK	100%	37,23			
<b>Caffeine + Biotin + Kopexil + Keratin</b> Polpharma							
Biotelab® Men 0,05% szampon: szampon - 1 op. 150 ml		DK	100%	29,34			
<b>Mentha piperita + Sabal extract + Caffeine + Kopexil + Biotin</b> Polpharma							
Coffecorn mite: draż. 0,5 mg+ 25 mg - 12 szt.		Rx	100%	23,49			
Coffecorn® forte: draż. 1 mg+ 100 mg - 12 szt.		Rx	100%	23,49			
<b>Caffeine + Ergotamine</b> Filofarm							
Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%	7,26	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.		OTC 100%	13,63
<b>Acetylsalicylic acid + Caffeine + Paracetamol</b> Polpharma							
Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%	4,71	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 30 szt.		OTC 100%	10,71
Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 30 szt.		OTC 100%	10,71	Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 50 szt.		OTC 100%	16,63
Etopiryna® tabletki od bólu głowy: tabl. 300 mg+ 100 mg+ 50 mg - 50 szt.		OTC 100%	16,63	<b>Ethenzamide + Caffeine + Acetylsalicylic acid</b> Polpharma			
Calcifediol		Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%		7,26	
Calfos: kaps. miękkie 0,266 mg - 5 szt.		Rx	100%	44,50	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
<b>Calcifediol</b> Berlin-Chemie/Menarini							
Devisol-25: krople doustne 150 µg/ml - 1 op. 10 ml		Rx	100%	17,50			
<b>Calcifediol</b> Chemo-Elektromet							
Calcipotriol		Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%		7,26	
Sorel® Plus: maść 50 µg/g - 1 tuba 30 g		Rx	100%	38,80	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
<b>Calcipotriol</b> Sandoz Polska							
Calcitriol		Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%		7,26	
Detriol: kaps. miękkie 0,25 µg - 90 szt.		Rx	100%	50,68	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
		30% <sup>(1)</sup>	17,12				
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.				
Detriol: kaps. miękkie 0,5 µg - 90 szt.		Rx	100%	95,90	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
		30% <sup>(1)</sup>	28,77				
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.				
<b>Calcitriol (1)W:</b> Produkt leczniczy jest stosowany u osób dorosłych w leczeniu: ciężkiej lub postępującej wtórnej nadciśnieniu przytarczyc prowadzącej do osteodystrofii nerkowej z umiarkowaną lub ciężką przewlekłą niewydolnością nerek; hipokalcemii spowodowanej niedoczynnością przytarczyc (pooperacyjna, idiopatyczna i rzekoma niedoczynność przytarczyc); dziedzicznej krzywicy hipofosfatemicznej (ang. HPDR). (2) Pacjenci 65+ Sun Farm							
Calcium		Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%		7,26	
Allertec® Wapno Plus: tabl. mus. [smak cytrynowy] - 20 szt.		SD	100%	11,32	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
<b>Calcium</b> Polpharma							
Perilla + Calcium + Colecalciferol + Quercetin							
Calperos Osteo: tabl. do rozgr. 1 żucia 1000 mg+ 880 IU - 30 szt.		Rx	100%	33,99	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
<b>Calciciferol + Calcium</b> Teva Pharmaceuticals Polska							
Calcium carbonate		Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%		7,26	
Ranigast® S-O-S: tabl. do ssania - 12 szt.		WmO	100%	11,73	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
Ranigast® S-O-S: tabl. do ssania - 24 szt.		WmO	100%	16,38			
<b>Alginic acid + Calcium carbonate + Sodium alginate + Sodium bicarbonate</b> Polpharma							
Ranigast® S-O-S MLECZKO: zaw. doust. (410 mg+ 51 mg+ 205 mg/15 ml - 1 but. 200 ml)		WmO	100%	19,53	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
<b>Potassium bicarbonate + Sodium alginate + Calcium carbonate</b> Polpharma							
Calcium chloride		Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%		7,26	
Calcium chloratum WZF: inj. doż. [roztw.] 67 mg/ml - 10 amp. 10 ml		Rx	100%	63,11	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
<b>Calcium chloride</b> Polfa Warszawa							
Plyn Ringera Fresenius: inf. doż. [roztw.] - 1 but. 500 ml		Rx	100%	X	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
Plyn Ringera Fresenius: inf. doż. [roztw.] - 1 poj. 1000 ml KabiPac		Rx	100%	X			
Plyn Ringera Fresenius: inf. doż. [roztw.] - 1 poj. 100 ml		Rx	100%	X			
Plyn Ringera Fresenius: inf. doż. [roztw.] - 1 poj. 250 ml		Rx	100%	X	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
Plyn Ringera Fresenius: inf. doż. [roztw.] - 1 poj. 250 ml		Rx	100%	X			
Plyn Ringera Fresenius: inf. doż. [roztw.] - 1 poj. 500 ml		Rx	100%	X			
<b>Calcium chloride + Sodium chloride + Potassium chloride</b> Fresenius Kabi							
Ringer Lactate: inf. doż. [roztw.] - 1 wor. 500 ml		Rx	100%	7,56	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
Ringer Lactate: inf. doż. [roztw.] - 1 wor. 1000 ml		Rx	100%	9,59			
Ringer Lactate: inf. doż. [roztw.] - 1 wor. 500 ml		Rx	100%	8,79			
<b>Potassium chloride + Sodium chloride + Calcium chloride + Sodium lactate</b> Boxtor							
Calcium dobesilate		Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%		7,26	
Calcium dobesilate Galena: tabl. 250 mg - 30 szt.		Rx	100%	10,87	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
Calcium dobesilate Galena: tabl. 250 mg - 60 szt.		Rx	100%	20,15			
<b>Calcium dobesilate</b> Galena							
Calcium dobesilate Hasco: tabl. 250 mg - 30 szt.		Rx	100%	9,49	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
Calcium dobesilate Hasco: tabl. 500 mg - 30 szt.		Rx	100%	19,99			
<b>Calcium dobesilate</b> Hasco-Lek SA							
Doxium 500: kaps. twarde 500 mg - 30 szt.		Rx	100%	37,10	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
<b>Calcium dobesilate</b> OM Pharma							
Galvenox: kaps. twarde 500 mg - 30 szt.		Rx	100%	22,40	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
Galvenox: kaps. twarde 500 mg - 60 szt.		Rx	100%	40,00			
Galvenox: kaps. twarde 500 mg - 90 szt.		Rx	100%	56,06			
<b>Calcium dobesilate</b> Galena							
Calcium folinate		Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%		7,26	
Calcium folinate Sandoz: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 100 ml		Rx	100%	171,72	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
Calcium folinate Sandoz: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 10 ml		Rx	100%	17,17			
Calcium folinate Sandoz: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 20 ml		Rx	100%	34,34			
Calcium folinate Sandoz: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 35 ml		Rx	100%	X	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
Calcium folinate Sandoz: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 50 ml		Rx	100%	85,86			
Calcium folinate Sandoz: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 5 ml		Rx	100%	X			
<b>Calcium folinate (1)</b> Chemioterapia ICD-10: C.0.02.							
<b>W:</b> Folinian wapnia wskazany jest w celu zmniejszenia toksyczności i neutralizowania działania antagonistów kwasu foliowego (takich jak metotreksat) w terapii cytotosycznej oraz w przypadku przedawkowania u dorosłych i dzieci. W przypadku terapii cytotosycznej procedura ta jest zwykle określana jako "leczenie ochronne folinianem wapnia"; jednocześnie z 5-FU w terapii cytotosycznej. Sandoz GmbH							
Calcium gluconate		Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%		7,26	
Calcium Gluconate Hameln: inj. [roztw.] 95 mg/ml - 10 amp. 10 ml		Rx	100%	81,00	Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.	OTC 100%	13,63
<b>Calcium gluconate</b> Hameln Pharma GMBH							
Calsioso: inj. [roztw.] 95,5 mg/ml - 5 amp. 10 ml		Rx	100%	X			
<b>Calcium gluconate</b> Neupharm Sp. z o.o. i wspólnicy, Sp..							
Calendula extract		Etopiryna® Extra: tabl. 250 mg+ 200 mg+ 50 mg - 10 szt.		OTC 100%		7,26	
Ziel. Apt. Nagietek fix							





Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Candepres - (IR): tabl. 16 mg - 28 szt.	Rx	100%	21,39
		30% <sup>(1)</sup>	6,42
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Candepres - (IR): tabl. 32 mg - 28 szt.	Rx	100%	39,87
		30% <sup>(1)</sup>	11,96
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Candepres - (IR): tabl. 32 mg - 30 szt.	Rx	100%	42,84
		30% <sup>(1)</sup>	12,85
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Candepres - (IR): tabl. 32 mg - 30 szt.	Rx	100%	41,71
		30% <sup>(1)</sup>	12,51
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Candesartan cilexetil (1)W:** Produkt wskazany jest w: leczeniu samodzielnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych; w leczeniu nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku od 6 do <18 lat; leczeniu dorosłych pacjentów z niewydolnością serca i zaburzoną czynnością skurczową lewej komory (frakcja wyrzutowa lewej komory ≤40%), gdy inhibitory ACE nie są tolerowane lub jako lek pomocniczy w skojarzeniu z inhibitorami ACE u pacjentów z objawami niewydolności serca mimo optymalnej terapii, gdyż leki z grupy antagonistów receptorów dla mineralokortykosteroidów nie są tolerowane. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Carzap - tabl. 8 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,46
		30% <sup>(1)</sup>	5,97
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Carzap - tabl. 8 mg - 56 szt.	Rx	100%	25,97
		30% <sup>(1)</sup>	10,99
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Carzap - tabl. 16 mg - 28 szt.	Rx	100%	25,97
		30% <sup>(1)</sup>	10,99
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Carzap - tabl. 16 mg - 56 szt.	Rx	100%	49,37
		30% <sup>(1)</sup>	19,41
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Carzap - tabl. 32 mg - 28 szt.	Rx	100%	49,37
		30% <sup>(1)</sup>	19,41
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Candesartan cilexetil (1)W:** Lek jest wskazany w: leczeniu samodzielnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych; leczeniu dorosłych pacjentów z niewydolnością serca i zaburzoną czynnością skurczową lewej komory (frakcja wyrzutowa lewej komory ≤40%), gdy inhibitory ACE nie są tolerowane lub jako lek dodany do inhibitora ACE u pacjentów z objawami niewydolności serca, pomimo optymalnej terapii, wówczas gdy antagoniści receptora mineralokortykoidowego nie są tolerowani; leczeniu nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Carzap - (IR): tabl. 16 mg - 28 szt.	Rx	100%	21,37
		30% <sup>(1)</sup>	6,41
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Carzap - (IR): tabl. 16 mg - 28 szt.	Rx	100%	21,37
		30% <sup>(1)</sup>	6,41
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Carzap - (IR): tabl. 16 mg - 56 szt.	Rx	100%	40,17
		30% <sup>(1)</sup>	12,05
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Carzap - (IR): tabl. 16 mg - 56 szt.	Rx	100%	40,17
		30% <sup>(1)</sup>	12,05
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Carzap - (IR): tabl. 32 mg - 28 szt.	Rx	100%	40,17
		30% <sup>(1)</sup>	12,05
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Carzap - (IR): tabl. 32 mg - 28 szt.	Rx	100%	40,17
		30% <sup>(1)</sup>	12,05
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Carzap - (IR): tabl. 32 mg - 28 szt.	Rx	100%	40,17
		30% <sup>(1)</sup>	12,05
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Carzap - (IR): tabl. 32 mg - 30 szt.	Rx	100%	43,34
		30% <sup>(1)</sup>	13,00
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Candesartan cilexetil (1)W:** Lek jest wskazany w: leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych; leczeniu dorosłych pacjentów z niewydolnością ser-

ca i zaburzoną czynnością skurczową lewej komory (frakcja wyrzutowa lewej komory ≤40%), gdy inhibitory ACE nie są tolerowane lub jako lek dodany do inhibitora ACE u pacjentów z objawami niewydolności serca, pomimo optymalnej terapii, wówczas gdy antagoniści receptora mineralokortykoidowego nie są tolerowani; leczeniu nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Carzap - (IR): tabl. 16 mg - 28 szt.	Rx	100%	21,33
		30% <sup>(1)</sup>	6,40
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Carzap - (IR): tabl. 16 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,25
		30% <sup>(1)</sup>	6,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Carzap - (IR): tabl. 16 mg - 56 szt.	Rx	100%	40,10
		30% <sup>(1)</sup>	12,03
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Carzap - (IR): tabl. 16 mg - 60 szt.	Rx	100%	41,71
		30% <sup>(1)</sup>	12,51
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Carzap - (IR): tabl. 32 mg - 28 szt.	Rx	100%	40,10
		30% <sup>(1)</sup>	12,03
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Carzap - (IR): tabl. 32 mg - 30 szt.	Rx	100%	42,74
		30% <sup>(1)</sup>	12,82
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Candesartan cilexetil (1)W:** Lek jest wskazany w: leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych; leczeniu dorosłych pacjentów z niewydolnością serca i zaburzoną czynnością skurczową lewej komory (frakcja wyrzutowa lewej komory ≤40%), gdy inhibitory ACE nie są tolerowane lub jako lek dodany do inhibitora ACE u pacjentów z objawami niewydolności serca, pomimo optymalnej terapii, wówczas gdy antagoniści receptora mineralokortykoidowego nie są tolerowani; leczeniu nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Kandesar: tabl. 8 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,24
		30% <sup>(1)</sup>	5,75
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Kandesar: tabl. 16 mg - 28 szt.	Rx	100%	25,51
		30% <sup>(1)</sup>	10,53
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Candesartan cilexetil (1)W:** Lek wskazany jest w: leczeniu samodzielnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych; leczeniu dorosłych pacjentów z niewydolnością serca i zaburzoną czynnością skurczową lewej komory (frakcja wyrzutowa lewej komory ≤40%), gdy inhibitory ACE nie są tolerowane lub jako lek dodany do inhibitora ACE u pacjentów z objawami niewydolności serca, pomimo optymalnej terapii, gdyż antagoniści receptora mineralokortykoidowego nie są tolerowani; leczeniu nadciśnienia u dzieci i młodzieży w wieku od 6 do <18 lat. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Karbis: tabl. 8 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,61
		30% <sup>(1)</sup>	7,12
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Karbis: tabl. 8 mg - 56 szt.	Rx	100%	26,99
		30% <sup>(1)</sup>	12,01
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Karbis: tabl. 16 mg - 28 szt.	Rx	100%	28,26
		30% <sup>(1)</sup>	13,28
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Karbis: tabl. 16 mg - 56 szt.	Rx	100%	51,44
		30% <sup>(1)</sup>	21,48
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Karbis: tabl. 32 mg - 28 szt.	Rx	100%	51,44
		30% <sup>(1)</sup>	21,48
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Candesartan cilexetil (1)W:** Produkt wskazany jest w: leczeniu nadciśnienia tętniczego pierwotnego u dorosłych; leczeniu nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku od 6 do <18 lat; leczeniu dorosłych pacjentów z niewydolnością serca i zaburzoną czynnością skurczową lewej komory (frakcja wyrzutowa lewej komory ≤40%), gdy inhibitory ACE nie są tolerowane lub jako lek dodany do inhibitora ACE u pacjentów z objawami niewydolności serca, pomimo optymalnej terapii, wówczas gdy antagoniści receptora mineralokortykoidowego nie są tolerowani. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Karbis - (IR): tabl. 8 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,89
		30% <sup>(1)</sup>	3,87
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Karbis - (IR): tabl. 8 mg - 60 szt.	Rx	100%	22,54
		30% <sup>(1)</sup>	6,76
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Karbis - (IR): tabl. 16 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,60
		30% <sup>(1)</sup>	6,78
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Karbis - (IR): tabl. 16 mg - 60 szt.	Rx	100%	42,40
		30% <sup>(1)</sup>	12,72
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Karbis - (IR): tabl. 32 mg - 30 szt.	Rx	100%	42,28
		30% <sup>(1)</sup>	12,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Candesartan cilexetil (1)W:** Produkt wskazany jest w: leczeniu nadciśnienia tętniczego pierwotnego u dorosłych; leczeniu nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku od 6 do <18 lat; leczeniu dorosłych pacjentów z niewydolnością serca i zaburzoną czynnością skurczową lewej komory (frakcja wyrzutowa lewej komory ≤40%), gdy inhibitory ACE nie są tolerowane lub jako lek dodany do inhibitora ACE u pacjentów z objawami niewydolności serca, pomimo optymalnej terapii, wówczas gdy antagoniści receptora mineralokortykoidowego nie są tolerowani. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Karbis - (IR): tabl. 32 mg - 30 szt.	Rx	100%	42,28
		30% <sup>(1)</sup>	12,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Candesartan cilexetil (1)W:** Produkt wskazany jest w: leczeniu nadciśnienia tętniczego pierwotnego u dorosłych; leczeniu nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku od 6 do <18 lat; leczeniu dorosłych pacjentów z niewydolnością serca i zaburzoną czynnością skurczową lewej komory (frakcja wyrzutowa lewej komory ≤40%), gdy inhibitory ACE nie są tolerowane lub jako lek dodany do inhibitora ACE u pacjentów z objawami niewydolności serca, pomimo optymalnej terapii, wówczas gdy antagoniści receptora mineralokortykoidowego nie są tolerowani. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ranacand: tabl. 8 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,44
		30% <sup>(1)</sup>	6,95
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Ranacand: tabl. 16 mg - 28 szt.	Rx	100%	27,91
		30% <sup>(1)</sup>	12,93
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Candesartan cilexetil (1)W:** Produkt leczniczy stosuje się w: leczeniu nadciśnienia tętniczego pierwotnego u dorosłych. W leczeniu nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku od 6 do <18 lat; leczeniu dorosłych pacjentów z niewydolnością serca i zaburzoną czynnością skurczową lewej komory (frakcja wyrzutowa lewej komory ≤40%), gdy inhibitory ACE nie są tolerowane lub jako lek dodany do inhibitora ACE u pacjentów z objawami niewydolności serca, pomimo optymalnej terapii, wówczas gdy antagoniści receptora mineralokortykoidowego nie są tolerowani. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Candesartan cilexetil + Amlodipine</b>			
Camlocor: tabl. 8/5 mg - 28 szt. ♦	Rx	100%	12,77
		30% <sup>(1)</sup>	5,28
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Camlocor: tabl. 16/5 mg - 28 szt. ♦	Rx	100%	24,59
		30% <sup>(1)</sup>	9,61
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Camlocor: tabl. 16/10 mg - 28 szt. ♦	Rx	100%	24,59
		30% <sup>(1)</sup>	9,61
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Candesartan cilexetil + Amlodipine (1)</b> Leczenie zastępcze pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów, u których uzyskano kontrolę ciśnienia tętniczego stosując jednocześnie candesartan i amlodypinę, w takich samych dawkach <b>WP:</b> Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+			
<b>W:</b> Produkt jest wskazany w leczeniu zastępczym samodzielnego nadciśnienia tętniczego u pacjentów dorosłych, u których uzyskano odpowiednią kontrolę ciśnienia podczas jednoczesnego stosowania amlodypiny i candesartanu w takich samych dawkach jak w produkcie.			
Candecek Combi: kaps. twarde 8/5 mg - 30 szt. ♦	Rx	100%	17,30
		30% <sup>(1)</sup>	8,35
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Candecek Combi: kaps. twarde 8/5 mg - 90 szt. ♦	Rx	100%	49,01
		30% <sup>(1)</sup>	22,45
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.







# ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



## Capsufungin

Cancidas: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 50 mg - 1 fioł. 10 ml	Rx-z	100%	2675,65
Cancidas: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 70 mg - 1 fioł. 10 ml	Rx-z	100%	3492,14

Capsufungin Merck Sharp & Dohme

## Captopril

Captopril Jelfa: tabl. 12,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	10,72
Captopril Jelfa: tabl. 25 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,21

Captopril Bousch Health

Captopril Polfarmex: tabl. 12,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,54
Captopril Polfarmex: tabl. 25 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,97
Captopril Polfarmex: tabl. 25 mg - 40 szt.	Rx	100%	14,05
Captopril Polfarmex: tabl. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,92

Captopril Polfarmex

## Carbamazepine

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

**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, niemiędzionie doniesienia sugerują, że u pacjentów z atypowymi napadami nieświadomości może wystąpić zaostrzenie 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 - 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+

Finlepsin: tabl. 200 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	14,71
		R <sup>(1)</sup>	5,91
		B <sup>(2)</sup>	3,03
		C <sup>(3)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.
		S <sup>(5)</sup>	bezpł.

Finlepsin 200 retard: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	19,29
		R <sup>(1)</sup>	10,04
		B <sup>(2)</sup>	7,16
		C <sup>(3)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.
		S <sup>(5)</sup>	bezpł.

Finlepsin 400 retard: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	23,08
		B <sup>(2)</sup>	8,52
		C <sup>(3)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.
		R <sup>(6)</sup>	11,40
		S <sup>(5)</sup>	bezpł.

Finlepsin 400 retard: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	37,56
		B <sup>(2)</sup>	13,39
		C <sup>(3)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.
		R <sup>(6)</sup>	16,27
		S <sup>(5)</sup>	bezpł.

**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 naltymistowym uwalnianiu na tabl. o przedłużonym uwalnianiu należy się upewnić, że odpowiednio stężenia karbamazepiny są uzyskiwane w osoczu. **WP:** Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowych przerzutach 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 przerzutami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowych przerzutach 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

Neurotop® Retard : tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	17,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		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. ◆

**Carbamazepine (1)W:** Padaczka, napady częściowe złożone lub proste, napady uogólnione toniczno-kloniczne: mieszane postaci napadów. Zespoły maniakalne oraz zapobieganie zaburzeniom maniakalno-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 przerzutami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowych przerzutach 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 przerzutami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowych przerzutach 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

Tegreto®: zaw. doust. 100 mg/5 ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100%	9,61
		R <sup>(1)</sup>	4,25
		B <sup>(2)</sup>	1,05
		C <sup>(3)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.
		S <sup>(5)</sup>	bezpł.

Tegreto®: zaw. doust. 100 mg/5 ml - 1 but. 250 ml ◆	Rx	100%	21,39
		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.

Tegreto® CR 200: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 200 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	13,57
		R <sup>(1)</sup>	5,43
		B <sup>(2)</sup>	2,23
		C <sup>(3)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.
		S <sup>(5)</sup>	bezpł.

Tegreto® CR 400: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 400 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	16,29
		B <sup>(2)</sup>	2,68
		C <sup>(3)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(4)</sup>	bezpł.
		R <sup>(6)</sup>	5,88
		S <sup>(5)</sup>	bezpł.

**Carbamazepine (1)W:** Padaczka: napady częściowe proste i złożone, napady uogólnione toniczno-kloniczne oraz mieszane postaci napadów. Lek można stosować zarówno w monoterapii jak i w leczeniu skojarzonym. Jest zazwyczaj nieskuteczny w napadach nieświadomości (*petit mal*) oraz w napadach mioklonicznych. Zespół maniakalny oraz zapobieganie nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej (psychozy maniakalno-depresyjnej). Alkoholowy 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 przerzutami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowych przerzutach 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 przerzutami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowych przerzutach 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

## Carbocysteine

Flegamax®: roztw. doust. 50 mg/ml - 1 but. 120 ml	OTC	100%	26,89
Flegamax®: roztw. doust. 50 mg/ml - 1 but. 200 ml	OTC	100%	33,43

Carbocysteine Polpharma

Mucopect: syrop 50 mg/ml - 1 but. 200 ml z łyżką miarową	Rx	100%	20,32
--	----	------	-------

Carbocysteine Adamed

Mukolina: syrop 50 mg/ml - 1 but. 120 ml	Rx	100%	X
--	----	------	---

Carbocysteine Teva Pharmaceuticals Polska

Pecto Drill®: syrop 5 g/100 ml - 1 but. 200 ml	Rx	100%	15,00
Pecto Drill®: tabl. do ssania 750 mg - 20 szt.	Rx	100%	21,40

Carbocysteine Pierre Fabre Medicament

Pulnozini: syrop 50 mg/ml - 1 but. 200 ml	Rx	100%	17,00
PULNOZIN o smaku limonki: tabl. do ssania 750 mg - 20 szt.	Rx	100%	21,00

Carbocysteine Solineo

## Carbocysteine lysine

Flegamax® Forte: granulaty do przyg. roztw. doust. 2700 mg/sasz. - 6 sasz.	OTC	100%	27,36
--	-----	------	-------

Carbocysteine lysine Polpharma

## Carbomer

Dexicor: żel do oczu - tuba 10 g	WMej	100%	-
Dexpanthenol + Carbomer			Solineo

## Carboplatin

Carbomedeac: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 5 ml ◆	Lz	100%	19,34
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Carbomedeac: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 15 ml ◆	Lz	100%	42,36
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Carbomedeac: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 45 ml ◆	Lz	100%	108,18
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Carbomedeac: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 60 ml ◆	Lz	100%	180,88
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Carbomedeac: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 100 ml ◆	Lz	100%	272,46
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Carboplatin (1) Chemioterapia ICD-10: C.6.**

**W:** Karboplatyna jest wskazana w leczeniu zaawansowanego raka jajnika pochodzenia nabłonkowego w: leczeniu pierwszego rzutu, leczeniu drugiego rzutu, jeśli leczenie innymi lekami okazało się nieskuteczne; drobnokomórkowego raka płuca.

medec

Carboplatin Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 5 ml ◆	Lz	100%	25,76
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Carboplatin Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 15 ml ◆	Lz	100%	48,08
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Carboplatin Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 45 ml ◆	Lz	100%	147,11
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Carboplatin Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 60 ml ◆	Lz	100%	195,76
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Carboplatin (1) Chemioterapia ICD-10: C.6.**

**W:** Karboplatyna jest wskazana w leczeniu zaawansowanego raka jajnika pochodzenia nabłonkowego w: leczeniu pierwszego rzutu, leczeniu drugiego rzutu, jeśli leczenie innymi lekami okazało się nieskuteczne; drobnokomórkowego raka płuca.

Accord Healthcare

Carboplatin-Ebewe: inf. doż. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 15 ml ◆	Rx	100%	48,65
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Carboplatin-Ebewe: inf. doż. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 45 ml ◆	Rx	100%	147,68
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Carboplatin-Ebewe: inf. doż. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 60 ml ◆	Rx	100%	198,05
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Carboplatin-Ebewe: inf. doż. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 5 ml ◆	Rx	100%	26,10
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Carboplatin-Ebewe: inf. doż. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 100 ml ◆	Rx	100%	X
---	----	------	---

**Carboplatin (1) Chemioterapia ICD-10: C.6.**

**W:** Zaawansowany rak jajnika pochodzenia nabłonkowego, zarówno jako lek pierwszego rzutu, jak i w przypadku, gdy inne leki okazały się nieskuteczne. Drobnokomórkowy rak płuca.

Ebewe Pharma GmbH

Carboplatin Pfizer: inj. [roztw.] 50 mg/5 ml - 1 fioł. 5 ml ◆	Lz	100%	26,33
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Carboplatin Pfizer: inj. [roztw.] 150 mg/15 ml - 1 fioł. 15 ml ◆	Lz	100%	44,42
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Carboplatin Pfizer: inj. [roztw.] 450 mg/45 ml - 1 fioł. 45 ml ◆	Lz	100%	108,18
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Carboplatin (1) Chemioterapia ICD-10: C.6.**

**W:** Zaawansowany rak jajnika (w tym leczenie drugiego rzutu u pacjentek, które wcześniej otrzymały schematy leczenia zawierające cisplatynę). Drobnokomórkowy rak płuca.

Pfizer

▼Kyprolis: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 10 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	771,97
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼Kyprolis: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 30 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	2315,93
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼Kyprolis: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 60 mg - 1 fioł. 50 ml ◆	Rx-z	100%	4631,86
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Carfilzomib (1) Program lekowy:** lenalidomid w leczeniu chorych na opornego lub nawrotowego szpiczaka mnogiego

**W:** Lek w skojarzeniu z lenalidomidem i dexametazonem lub tylko z dexametazonem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, u których wcześniej zastosowano przynajmniej jeden schemat leczenia.

Amgen

## Carglumic acid

Carbaglu: tabl. do sporz. zaw. doust. 200 mg - 5 szt.	Rx-z	100%	2120,58
---	------	------	---------

Carbaglu: tabl. do sporz. zaw. doust. 200 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	19461,60
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Carglumic acid (1) Program lekowy:** leczenie kwasem kargluminyowym chorych z acyduriami organicznymi: propionową, metylomalonową i izowalerialonową

**W:** Preparat jest wskazany w hiperamonemii spowodowanej pierwotnym niedoborem syntezy N-acetyloglutaminianowej, hiperamonemii spowodowanej kwasową metylomalonową, hiperamonemii spowodowaną kwasową metylomalonową, hiperamonemii spowodowaną kwasową propionową.

RECORDATI

Ucedane: tabl. do sporz. zaw. doust. 200 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	14023,80
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Carglumic acid (1) Program lekowy:** leczenie kwasem kargluminyowym chorych z acyduriami organicznymi: propionową, metylomalonową i izowalerialonową

niedoborem syntazy N-acetyloglutaminianowej, hiperamonemii spowodowanej kwasica izowalerialonowa, hiperamonemii spowodowanej kwasica metylomalonowa, hiperamonemii spowodowanej kwasica propionowa.

Eurocept International

**Cariprazine**

▼Reagila: kaps. twarde 1,5 mg - 28 szt.	Rx	100% B <sup>(1)</sup> S <sup>(2)</sup>	236,22 bezpł. bezpł.
▼Reagila: kaps. twarde 3 mg - 28 szt.	Rx	100% B <sup>(1)</sup> S <sup>(2)</sup>	236,22 bezpł. bezpł.
▼Reagila: kaps. twarde 4,5 mg - 28 szt.	Rx	100% B <sup>(1)</sup> S <sup>(2)</sup>	236,22 bezpł. bezpł.

**Cariprazine (1)** Leczenie dorosłych pacjentów ze schizofrenią z pierwotnymi, przeważającymi i przetrwałymi objawami ujemnymi, u których nie występują objawy depresyjne. (2) Pacjenci 65+.

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u pacjentów dorosłych. **Gedeon Richter**

**Carnosine**

**Help4Skin Gojenie Oparzeń:** żel hydrokoloidowy - 1 but. 75 g

**Sodium benzoate + Acidic colloidal carbomer + Water + Potassium sorbate + Carnosine** Polpharma

**Help4Skin Gojenie Ran:** żel hydrokoloidowy [spray] - 1 op. 75 g

**Water + Sodium benzoate + Acidic colloidal carbomer + Potassium sorbate + Carnosine** Polpharma

**Help4Skin Gojenie Ran:** żel hydrokoloidowy - 1 tuba 20 g

**Water + Acidic colloidal carbomer + Sodium benzoate + Carnosine + Potassium sorbate** Polpharma

**Carteolol hydrochloride**

**Carteol LP 2%:** krople do oczu o przedl. uwalnianiu 20 mg/ml - 1 but. 3 ml (75 kropli)

**Carteolol hydrochloride** Dr. Mann Pharma

**Carvedilol**

Atram® 6,25 mg: tabl. 6,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	7,67 6,15 bezpł. bezpł.
Atram® 12,5 mg: tabl. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	9,64 6,60 bezpł. bezpł.
Atram® 25 mg: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	13,44 7,37 bezpł. 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: Nadośnienie tętnicze samoistne. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Leczenie uzupełniające umiarkowanej do ciężkiej, stabilnej, przewlekłej niewydolności serca. **Zentiva**

Avedol: tabl. powł. 6,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	8,12 5,94 bezpł. bezpł.
Avedol: tabl. powł. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	11,38 7,51 bezpł. bezpł.
Avedol: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	15,09 8,12 bezpł. 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: Nadośnienie tętnicze samoistne. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Leczenie wspomagające umiarkowanej do ciężkiej stabilnej niewydolności serca. **Polpharma**

Carvedilol Orion: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	5,43
Carvedilol Orion Corporation			
Carvedilol-ratiopharm® 6,25: tabl. powł. 6,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	7,64 6,12 bezpł. bezpł.
Carvedilol-ratiopharm® 12,5: tabl. powł. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	10,12 7,08 bezpł. bezpł.

Carvedilol-ratiopharm® 25: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	13,84 7,77 bezpł. 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: Nadośnienie tętnicze samoistne. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Leczenie wspomagające umiarkowanej do ciężkiej stabilnej niewydolności serca. **Ratiopharm**

Carvetrend: tabl. 3,125 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	8,37 7,61 bezpł. bezpł.
Carvetrend: tabl. 6,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	8,12 6,60 bezpł. bezpł.
Carvetrend: tabl. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	11,39 8,35 bezpł. bezpł.
Carvetrend: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	15,10 9,03 bezpł. 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. Nadośnienie tętnicze. Leczenie nadośnienia tętniczego. Choroba wieńcowa. Profilaktyczne leczenie stabilnej choroby wieńcowej. Zaburzenia czynności lewej komory po ostrym zawałe mięśnia serca. Leczenie pacjentów po przebytym zawałe serca ze stwierdzonymi zaburzeniami czynności lewej komory (LVEF ≤ 40%). **Teva Pharmaceuticals Polska**

Coryol®: tabl. 3,125 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	7,91 7,15 bezpł. bezpł.
Coryol®: tabl. 6,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	8,06 6,54 bezpł. bezpł.
Coryol®: tabl. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	10,74 7,70 bezpł. bezpł.
Coryol®: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	13,96 7,89 bezpł. 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: Nadośnienie tętnicze samoistne. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Leczenie wspomagające przewlekłej, stabilnej, umiarkowanej do ciężkiej niewydolności serca. **Krka**

Dilatrend®: tabl. 6,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
Dilatrend®: tabl. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	24,19
Dilatrend®: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X

Carvedilol Cheplapharm Arzneimittel			
Hypoten®: tabl. powł. 6,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,66
Hypoten®: tabl. powł. 6,25 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	23,59
Hypoten®: tabl. powł. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	10,53
Hypoten®: tabl. powł. 12,5 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	31,90
Hypoten®: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	14,26
Hypoten®: tabl. powł. 25 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	42,44

Carvedilol Orion Corporation			
Vivacor®: tabl. 6,25 mg - 30 szt. (3 blistry) ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	7,91 6,39 bezpł. bezpł.
Vivacor®: tabl. 6,25 mg - 60 szt. (6 blistrów) ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	15,17 12,13 bezpł. bezpł.
Vivacor®: tabl. 12,5 mg - 30 szt. (3 blistry) ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	11,39 8,35 bezpł. bezpł.

Vivacor®: tabl. 12,5 mg - 60 szt. (6 blistrów) ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	22,43 16,36 bezpł. bezpł.
Vivacor®: tabl. 25 mg - 30 szt. (3 blistry) ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	15,10 9,03 bezpł. bezpł.
Vivacor®: tabl. 25 mg - 60 szt. (6 blistrów) ◆	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	29,62 17,48 bezpł. 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. Nadośnienie tętnicze. Karwedilol jest wskazany w leczeniu nadośnienia tętniczego. Dławica piersiowa. Karwedilol jest wskazany w profilaktycznym leczeniu stabilnej dławicy piersiowej. Dysfunkcja lewej komory po ostrym zawałe mięśnia serca. Karwedilol jest wskazany w leczeniu pacjentów po zawałe mięśnia serca z potwierdzonymi zaburzeniami czynności lewej komory (LVEF <40%). **Proteropina**

Casirivimab			
▼Ronapreve: inj./inf. [roztw.] (120 mg+ 120 mg/ml) - 2 fioł. 11,1 ml	Rx	100%	X
▼Ronapreve: inj./inf. [roztw.] (120 mg+ 120 mg/ml) - 2 fioł. 2,5 ml	Rx	100%	X
Casirivimab + Imdevimab			
Caspofungin acetate			
Caspofungin Solinea: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 50 mg - 1 fioł.	Rx-z	100%	X
Caspofungin Solinea: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 70 mg - 1 fioł.	Rx-z	100%	X
Caspofungin acetate Solinea			

Castor oil			
Help4Skin Gojenie pęknięć skóry: plaster w żelu - 1 but. 7 ml	W/Mo	100%	32,82
Hydropropylcellulose + Castor oil + Isopropyl alcohol + Nitrocellulose + Tocopheryl acetate			

Cefaclor			
Ceclor®: granulát do przyg. zaw. 125 mg/5 ml - 1 but. 75 ml	Rx	100% 50% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	21,04 13,30 bezpł. bezpł.
Ceclor®: granulát do przyg. zaw. 125 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100% 50% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	26,66 16,34 bezpł. bezpł.
Ceclor®: granulát do przyg. zaw. 250 mg/5 ml - 1 but. 75 ml	Rx	100% 50% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	40,26 24,77 bezpł. bezpł.
Ceclor®: granulát do przyg. zaw. 250 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100% 50% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	47,57 26,92 bezpł. bezpł.
Ceclor®: granulát do przyg. zaw. 375 mg/5 ml - 1 but. 75 ml	Rx	100% 50% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	50,13 26,90 bezpł. bezpł.
Ceclor®: granulát do przyg. zaw. 375 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100% 50% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	59,53 29,77 bezpł. bezpł.
Ceclor® MR: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 375 mg - 10 szt.	Rx	100% 50% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	24,44 17,72 bezpł. bezpł.
Ceclor® MR: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 10 szt.	Rx	100% 50% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	32,12 23,16 bezpł. bezpł.
Ceclor® MR: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 14 szt.	Rx	100% 50% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	44,39 31,84 bezpł. bezpł.





Naszym wyborem

**enarenal**  
 enalapril maleas

Ceclo <sup>®</sup> MR: tabl. powł. o przedł. uwalnianiu 750 mg - 10 szt.	Rx	100%	47,32
		50% <sup>(1)</sup>	33,88
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Cefalor (1)W: Granulat do przyg.zaw.** Cefalor jest wskazany do stosowania w następujących zakażeniach spowodowanych przez wrażliwe szczepy wymienionych bakterii. Zakażenia górnych dróg oddechowych w tym zapalenie gardła i migdałków wywołane przez *Streptococcus pyogenes* ( paciorkowce β-hemolizujące grupy A) i *Moraxella catarrhalis*. Zapalenie ucha środkowego i zatok: spowodowane przez *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae*, gronkowce, *Streptococcus pyogenes* ( paciorkowce β-hemolizujące grupy A) i *Moraxella catarrhalis*. Zakażenia dolnych dróg oddechowych w tym zapalenie płuc, wywołane przez *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae*, *Streptococcus pyogenes* ( paciorkowce β-hemolizujące grupy A) i *Moraxella catarrhalis*. Uwaga. Lekiem z wyboru w leczeniu i profilaktyce zakażeń paciorkowcowych, w tym w zapobieganiu gorączce reumatycznej, jest penicylina. Zazwyczaj cefalor jest skuteczny w zwalczaniu paciorkowców w nosogardzieli, ale brak danych dotyczących skuteczności w zapobieganiu następstwom zakażeń paciorkowcowych, czyli chorobie reumatycznej i zapaleniu wsierdza. Zakażenia dróg moczowych w tym odmiedniczkowe zapalenie nerek i zapalenie pęcherza wywołane przez *Escherichia coli*, *Proteus mirabilis*, *Klebsiella* spp. i gronkowce koagulazo-ujemne. Wykazano, że cefalor jest skuteczny zarówno w ostrych jak i przewlekłych zakażeniach np. w reżymowym zapaleniu cewki moczowej. Zakażenie skóry i tkanek miękkich wywołane przez *Staphylococcus aureus* i *Streptococcus pyogenes*. Przed rozpoczęciem leczenia należy wykonać odpowiednie badania w celu wykazania wrażliwości drobnoustrojów na cefalor. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania produktów przeciwbakteryjnych. **Tabl. powł.** Cefalor jest wskazany do stosowania w następujących zakażeniach spowodowanych przez wrażliwe szczepy wymienionych bakterii: Ostre zapalenie oskrzeli i zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli spowodowane przez *Streptococcus pneumoniae* (szczepy o obniżonej wrażliwości na penicyliny są oporne), *Haemophilus influenzae* (w tym szczepy wytwarzające β-laktamazy), *Haemophilus parainfluenzae*, *Moraxella catarrhalis* (w tym szczepy wytwarzające β-laktamazy), *Staphylococcus aureus* (szczepy oporne na metycylinę są oporne). Zapalenie gardła i zapalenie migdałków wywołane przez *Streptococcus pyogenes* ( paciorkowce grupy A). Zapalenie płuc wywołane przez *Streptococcus pneumoniae* (szczepy o obniżonej wrażliwości na penicyliny są oporne), *Haemophilus influenzae* (w tym szczepy wytwarzające β-laktamazy) i *Moraxella catarrhalis* (w tym szczepy wytwarzające β-laktamazy). Zapalenie zatok wywołane przez *Streptococcus pneumoniae* (tylko szczepy wrażliwe na penicyliny), *Haemophilus influenzae* (w tym szczepy wytwarzające β-laktamazy), *Moraxella catarrhalis* (w tym szczepy wytwarzające β-laktamazy). Zakażenia dolnego odcinka układu moczowego niepowikłane, w tym zapalenie pęcherza i bakteriaemia bezobjawowa wywołane przez *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus mirabilis* i *Staphylococcus saprophyticus*. Zapalenie skóry i przydatków skórnych wywołanych przez *Streptococcus pyogenes* ( paciorkowce grupy A), *Staphylococcus aureus* (w tym szczepy wytwarzające β-laktamazy, szczepy oporne na metycylinę są oporne) i *Staphylococcus epidermidis* (w tym szczepy wytwarzające β-laktamazy, szczepy oporne na metycylinę są oporne). Przed rozpoczęciem leczenia należy wykonać odpowiednie badania w celu identyfikacji drobnoustroju chorobotwórczego i wykazania jego wrażliwości na cefalor. Przed uzyskaniem wyników badań można rozpocząć podawanie leku, ale po otrzymaniu wyników należy w razie potrzeby zweryfikować sposób leczenia. Zazwyczaj cefalor jest skuteczny w zwalczaniu paciorkowców w nosogardzieli, ale brak danych dotyczących skuteczności w zapobieganiu następstwom zakażeń paciorkowcowych, czyli chorobie reumatycznej i zapaleniu wsierdza. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania produktów przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Ceftazidime** Polpharma

**Ceftolozane** Merck Sharp & Dohme

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftaroline fosamil** Pfizer

**Zinforo**: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 600 mg - 10 fiol. Rx 100% X

**Ceftaroline fosamil** Pfizer

**Ceftazidime** Polpharma

**Biotum**<sup>®</sup>: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fiol. Lz 100%

**Biotum**<sup>®</sup>: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g - 1 fiol. Lz 100%

**Biotum**<sup>®</sup>: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 2 g - 1 fiol. Lz 100%

**Ceftazidime** Polpharma

**Ceftolozane** Merck Sharp & Dohme

**Zerbaxa**: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g + 0,5 g - 10 fiol. Rx 100% X

**Tazobactam + Ceftolozane** Merck Sharp & Dohme

**Ceftriaxone** Polpharma

**Biotrakson**<sup>®</sup>: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g - 1 fiol. Rx 100% 8,19

**Biotrakson**<sup>®</sup>: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 2 g - 1 fiol. Rx 100% 13,08

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Ceftriaxone** Polpharma

**Cefuroxime TZF**: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 750 mg - 1 fiol. prosz. Rx 100% X

**Cefuroxime TZF**: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1500 mg - 1 fiol. prosz. Rx 100% X

**Cefuroxime** Polfa Tarchomin SA

**Cefuroxim Kabi**: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 750 mg - op. 10 fiol. Rx 100% X

**Cefuroxim Kabi**: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1500 mg - op. 10 fiol. Rx 100% X

**Cefuroxime** Fresenius Kabi

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 35,20

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 17,60

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 47,90

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 23,95

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 35,20

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 17,60

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 47,90

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 23,95

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 35,20

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 17,60

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 47,90

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 23,95

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 35,20

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 17,60

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 47,90

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 23,95

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 35,20

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 17,60

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 47,90

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 23,95

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 35,20

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 17,60

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 47,90

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 23,95

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 35,20

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 17,60

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 47,90

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 23,95

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 35,20

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 17,60

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 47,90

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 23,95

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 35,20

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 17,60

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 47,90

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 23,95

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 35,20

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 17,60

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 47,90

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 23,95

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 35,20

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 17,60

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 47,90

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 23,95

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 35,20

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 17,60

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 47,90

**Furocef**: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 23,95



Loperamidi hydrochloridum

Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:  
2 mg x 15 tabl.

<p><b>Zamur 500:</b> tabl. powł. 500 mg - 14 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>51,10</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>26,01</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%	51,10	50% <sup>(1)</sup>	26,01	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Cefuroxime Geoptim:</b> tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>33,13</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>16,57</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%	33,13	50% <sup>(1)</sup>	16,57	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat - (IR):</b> tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>34,01</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>17,01</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%	34,01	50% <sup>(1)</sup>	17,01	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	51,10																											
50% <sup>(1)</sup>	26,01																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	33,13																											
50% <sup>(1)</sup>	16,57																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	34,01																											
50% <sup>(1)</sup>	17,01																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Cefuroxime (1)W:</b> Lek jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u dorosłych i dzieci w wieku od 3 m-cy. Ostre paciorkowcowe zapalenie gardła i migdałków. Bakteryjne zapalenie zatok przynosowych. Ostre zapalenie ucha środkowego. Zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli. Zapalenie pęcherza moczowego. Odmienniczkowe zapalenie nerek. Niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich. Leczenie wczesnej postaci choroby z Lyme (boreliozy). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p>Teva B.V.</p>	<p><b>Cefuroxime Geoptim:</b> tabl. powł. 500 mg - 14 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>45,01</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>22,51</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%	45,01	50% <sup>(1)</sup>	22,51	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat - (IR):</b> tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>34,62</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>17,31</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%	34,62	50% <sup>(1)</sup>	17,31	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	45,01																											
50% <sup>(1)</sup>	22,51																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	34,62																											
50% <sup>(1)</sup>	17,31																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Zamur 500 - (IR):</b> tabl. powł. 500 mg - 8 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>27,90</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>13,95</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%	27,90	50% <sup>(1)</sup>	13,95	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Cefuroxime axetil (1)W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zakażeń u dorosłych i dzieci w wieku od 3 m-cy: ostre paciorkowcowe zapalenie gardła i migdałków, bakteryjne zapalenie zatok przynosowych, ostre zapalenie ucha środkowego, zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, zapalenie pęcherza moczowego, odmienniczkowe zapalenie nerek, niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich; leczenie wczesnej postaci choroby z Lyme (boreliozy). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p>Synopsis Pharma</p>	<p><b>Zinnat - (IR):</b> tabl. powł. 500 mg - 14 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>46,24</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>23,12</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%	46,24	50% <sup>(1)</sup>	23,12	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	27,90																											
50% <sup>(1)</sup>	13,95																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	46,24																											
50% <sup>(1)</sup>	23,12																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Zamur 500 - (IR):</b> tabl. powł. 500 mg - 16 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>52,14</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>26,07</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%	52,14	50% <sup>(1)</sup>	26,07	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Ceroxim®:</b> prosz. do przyg. zaw. doust. 125 mg/5 ml - 1 op. 50 ml ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>20,79</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>10,47</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%	20,79	50% <sup>(1)</sup>	10,47	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Cefuroxime axetil (1)W:</b> Lek jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u dorosłych i dzieci w wieku od 3 m-cy: ostre paciorkowcowe zapalenie gardła i migdałków, bakteryjne zapalenie zatok przynosowych, ostre zapalenie ucha środkowego, zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, zapalenie pęcherza moczowego, odmienniczkowe zapalenie nerek, niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich, leczenie wczesnej postaci choroby z Lyme (boreliozy). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>								
100%	52,14																											
50% <sup>(1)</sup>	26,07																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	20,79																											
50% <sup>(1)</sup>	10,47																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Cefuroxime (1)W:</b> Lek jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u dorosłych i dzieci w wieku od 3 m-cy. Ostre paciorkowcowe zapalenie gardła i migdałków. Bakteryjne zapalenie zatok przynosowych. Ostre zapalenie ucha środkowego. Zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli. Zapalenie pęcherza moczowego. Odmienniczkowe zapalenie nerek. Niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich. Leczenie wczesnej postaci choroby z Lyme (boreliozy). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p>Inpharm</p>	<p><b>Ceroxim®:</b> prosz. do przyg. zaw. doust. 125 mg/5 ml - 1 op. 100 ml ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>36,90</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>18,45</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%	36,90	50% <sup>(1)</sup>	18,45	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat - (IR):</b> tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>35,20</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>17,60</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%	35,20	50% <sup>(1)</sup>	17,60	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	36,90																											
50% <sup>(1)</sup>	18,45																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	35,20																											
50% <sup>(1)</sup>	17,60																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Zinacef®:</b> inf. doż./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 1,5 g - 1 fiol. prosz.</p>	<p>Rx 100%</p>	<p><b>Ceroxim®:</b> prosz. do przyg. zaw. doust. 250 mg/5 ml - 1 op. 50 ml ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>36,90</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>18,45</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%	36,90	50% <sup>(1)</sup>	18,45	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat - (IR):</b> tabl. powł. 250 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>34,57</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>17,29</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%	34,57	50% <sup>(1)</sup>	17,29	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	36,90																											
50% <sup>(1)</sup>	18,45																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	34,57																											
50% <sup>(1)</sup>	17,29																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Zinacef®:</b> inj. dom./doż. [prosz. do przyg. zaw.] 750 mg - 10 fiol.</p>	<p>Rx 100%</p>	<p><b>Ceroxim®:</b> prosz. do przyg. zaw. doust. 250 mg/5 ml - 1 op. 100 ml ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>69,15</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>34,58</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%	69,15	50% <sup>(1)</sup>	34,58	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat - (IR):</b> tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>34,62</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>17,31</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%	34,62	50% <sup>(1)</sup>	17,31	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	69,15																											
50% <sup>(1)</sup>	34,58																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	34,62																											
50% <sup>(1)</sup>	17,31																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Zinacef®:</b> inj. dom./doż. [prosz. do przyg. zaw.] 1,5 g - 10 fiol. prosz.</p>	<p>Rx 100%</p>	<p><b>Ceroxim®:</b> prosz. do przyg. zaw. doust. 250 mg/5 ml - 1 op. 100 ml ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>18,21</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>9,25</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%	18,21	50% <sup>(1)</sup>	9,25	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat - (IR):</b> tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>35,20</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>17,60</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%	35,20	50% <sup>(1)</sup>	17,60	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	18,21																											
50% <sup>(1)</sup>	9,25																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	35,20																											
50% <sup>(1)</sup>	17,60																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Cefuroxime</b></p>	<p>GlaxoSmithKline (Ireland) Limited</p>	<p><b>Ceroxim®:</b> tabl. powł. 250 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>25,99</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>13,44</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%	25,99	50% <sup>(1)</sup>	13,44	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat - (IR):</b> tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>45,94</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>22,97</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%	45,94	50% <sup>(1)</sup>	22,97	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	25,99																											
50% <sup>(1)</sup>	13,44																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	45,94																											
50% <sup>(1)</sup>	22,97																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Cefuroxime axetil</b></p>	<p>Polpharma</p>	<p><b>Ceroxim®:</b> tabl. powł. 250 mg - 14 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>34,28</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>17,14</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%	34,28	50% <sup>(1)</sup>	17,14	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat - (IR):</b> tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>45,94</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>22,97</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%	45,94	50% <sup>(1)</sup>	22,97	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	34,28																											
50% <sup>(1)</sup>	17,14																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	45,94																											
50% <sup>(1)</sup>	22,97																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Bioracef®:</b> tabl. powł. 250 mg - 10 szt. (2 blist. x 5) ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>30,74</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>19,60</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%	30,74	50% <sup>(1)</sup>	19,60	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Ceroxim®:</b> tabl. powł. 250 mg - 20 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>34,28</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>17,14</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%	34,28	50% <sup>(1)</sup>	17,14	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat - (IR):</b> tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>45,94</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>22,97</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%	45,94	50% <sup>(1)</sup>	22,97	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	30,74																											
50% <sup>(1)</sup>	19,60																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	34,28																											
50% <sup>(1)</sup>	17,14																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	45,94																											
50% <sup>(1)</sup>	22,97																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Bioracef®:</b> tabl. powł. 250 mg - 14 szt. (2 blist. x 7) ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>39,37</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>24,14</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%	39,37	50% <sup>(1)</sup>	24,14	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Ceroxim®:</b> tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>33,42</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>16,71</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%	33,42	50% <sup>(1)</sup>	16,71	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat - (IR):</b> tabl. powł. 500 mg - 14 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>45,94</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>22,97</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%	45,94	50% <sup>(1)</sup>	22,97	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	39,37																											
50% <sup>(1)</sup>	24,14																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	33,42																											
50% <sup>(1)</sup>	16,71																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	45,94																											
50% <sup>(1)</sup>	22,97																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Bioracef®:</b> tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>42,57</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>22,19</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%	42,57	50% <sup>(1)</sup>	22,19	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Ceroxim®:</b> tabl. powł. 500 mg - 14 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>50,19</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>25,10</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%	50,19	50% <sup>(1)</sup>	25,10	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat®:</b> granulat do przyg. zaw. 125 mg/5 ml - 1 but. 50 ml ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>20,82</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>10,50</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%	20,82	50% <sup>(1)</sup>	10,50	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	42,57																											
50% <sup>(1)</sup>	22,19																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	50,19																											
50% <sup>(1)</sup>	25,10																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	20,82																											
50% <sup>(1)</sup>	10,50																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Bioracef®:</b> tabl. powł. 500 mg - 14 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>52,69</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>24,84</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%	52,69	50% <sup>(1)</sup>	24,84	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Ceroxim®:</b> tabl. powł. 500 mg - 20 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>63,83</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>31,92</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%	63,83	50% <sup>(1)</sup>	31,92	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat®:</b> granulat do przyg. zaw. 125 mg/5 ml - 1 but. 100 ml ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>38,98</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>19,49</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%	38,98	50% <sup>(1)</sup>	19,49	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	52,69																											
50% <sup>(1)</sup>	24,84																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	63,83																											
50% <sup>(1)</sup>	31,92																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	38,98																											
50% <sup>(1)</sup>	19,49																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Cefuroxime axetil (1)W:</b> Lek jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 5 lat: ostre paciorkowcowe zapalenie gardła i migdałków. Bakteryjne zapalenie zatok przynosowych. Ostre zapalenie ucha środkowego. Zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli. Zapalenie pęcherza moczowego. Odmienniczkowe zapalenie nerek. Niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich. Leczenie wczesnej postaci choroby z Lyme (boreliozy). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p>Polpharma</p>	<p><b>Ceroxim®:</b> tabl. powł. 500 mg - 14 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>50,19</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>25,10</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%	50,19	50% <sup>(1)</sup>	25,10	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat®:</b> granulat do przyg. zaw. 250 mg/5 ml - 1 but. 50 ml ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>20,82</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>10,50</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%	20,82	50% <sup>(1)</sup>	10,50	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	50,19																											
50% <sup>(1)</sup>	25,10																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	20,82																											
50% <sup>(1)</sup>	10,50																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Cefox:</b> tabl. powł. 250 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>19,65</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>10,69</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%	19,65	50% <sup>(1)</sup>	10,69	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Cefuroxime axetil (1)W:</b> Lek jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u dorosłych i dzieci w wieku od 3 m-cy: ostre paciorkowcowe zapalenie gardła i migdałków, bakteryjne zapalenie zatok przynosowych, ostre zapalenie ucha środkowego, zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, zapalenie pęcherza moczowego, odmienniczkowe zapalenie nerek, niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich, leczenie wczesnej postaci choroby z Lyme (boreliozy). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p>Ranbaxy &amp; SUN PHARMA company</p>	<p><b>Zinnat®:</b> granulat do przyg. zaw. 125 mg/5 ml - 1 but. 100 ml ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>41,30</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>20,65</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%	41,30	50% <sup>(1)</sup>	20,65	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	19,65																											
50% <sup>(1)</sup>	10,69																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	41,30																											
50% <sup>(1)</sup>	20,65																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Cefox:</b> tabl. powł. 250 mg - 14 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>26,90</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>14,35</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%	26,90	50% <sup>(1)</sup>	14,35	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Novocel®:</b> tabl. powł. 250 mg - 10 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>35,43</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>17,72</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%	35,43	50% <sup>(1)</sup>	17,72	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat®:</b> tabl. powł. 250 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>41,30</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>20,65</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%	41,30	50% <sup>(1)</sup>	20,65	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	26,90																											
50% <sup>(1)</sup>	14,35																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	35,43																											
50% <sup>(1)</sup>	17,72																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	41,30																											
50% <sup>(1)</sup>	20,65																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Cefox:</b> tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>50,25</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>25,16</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%	50,25	50% <sup>(1)</sup>	25,16	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Cefuroxime axetil</b></p>	<p>PharmaSwiss</p>	<p><b>Zinnat®:</b> granulat do przyg. zaw. 250 mg/5 ml - 1 but. 50 ml ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>41,30</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>20,65</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%	41,30	50% <sup>(1)</sup>	20,65	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	50,25																											
50% <sup>(1)</sup>	25,16																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	41,30																											
50% <sup>(1)</sup>	20,65																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Cefox:</b> tabl. powł. 500 mg - 14 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>50,25</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>25,16</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%	50,25	50% <sup>(1)</sup>	25,16	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat - (IR):</b> tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>33,81</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>16,91</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%	33,81	50% <sup>(1)</sup>	16,91	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat®:</b> granulat do przyg. zaw. 250 mg/5 ml - 1 but. 50 ml ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>41,30</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>20,65</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%	41,30	50% <sup>(1)</sup>	20,65	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	50,25																											
50% <sup>(1)</sup>	25,16																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	33,81																											
50% <sup>(1)</sup>	16,91																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	41,30																											
50% <sup>(1)</sup>	20,65																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Cefuroxime axetil (1)W:</b> Lek jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u dorosłych i dzieci w wieku od 3 m-cy: ostre paciorkowcowe zapalenie gardła i migdałków, bakteryjne zapalenie zatok przynosowych, ostre zapalenie ucha środkowego, zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, zapalenie pęcherza moczowego, odmienniczkowe zapalenie nerek, niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich, leczenie wczesnej postaci choroby z Lyme (boreliozy). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p>PharmaViteo</p>	<p><b>Zinnat - (IR):</b> tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>33,81</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>16,91</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%	33,81	50% <sup>(1)</sup>	16,91	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat®:</b> granulat do przyg. zaw. 250 mg/5 ml - 1 but. 50 ml ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>41,30</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>20,65</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%	41,30	50% <sup>(1)</sup>	20,65	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.								
100%	33,81																											
50% <sup>(1)</sup>	16,91																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
100%	41,30																											
50% <sup>(1)</sup>	20,65																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											
<p><b>Cefuroxime axetil (1)W:</b> Lek jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u dorosłych i dzieci w wieku od 3 m-cy: ostre paciorkowcowe zapalenie gardła i migdałków, bakteryjne zapalenie zatok przynosowych, ostre zapalenie ucha środkowego, zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, zapalenie pęcherza moczowego, odmienniczkowe zapalenie nerek, niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich, leczenie wczesnej postaci choroby z Lyme (boreliozy). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p>Polfa Tarchomin SA</p>	<p><b>Zinnat - (IR):</b> tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>33,81</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>16,91</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%	33,81	50% <sup>(1)</sup>	16,91	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p>Rx</p>	<p><b>Zinnat®:</b> granulat do przyg. zaw. 250 mg/5 ml - 1 but. 50 ml ◆</p>																
100%	33,81																											
50% <sup>(1)</sup>	16,91																											
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																											
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																											





ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM

Zinox®: tabl. powł. 250 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	19,73
		50% <sup>(1)</sup>	10,77
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Zinox®: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	36,66
		50% <sup>(1)</sup>	18,74
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Zinox®: tabl. powł. 500 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	48,64
		50% <sup>(1)</sup>	24,32
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Cefuroxime axetil (1)W:** Produkt jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u dorosłych i dzieci w wieku od 3 m-cy. Ostre paciorkowcowe zapalenie gardła i migdałków. Bakteryjne zapalenie zatok przynosowych. Ostre zapalenie ucha środkowego. Zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli. Zapalenie pęcherza moczowego. Odmienniczkowe zapalenie skóry i łupież. Zapalenie tkanek miękkich. Leczenie wczesnej postaci choroby z Lyme (boreliozy). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

<b>Celecoxib</b>			
Aclexa: kaps. twarde 100 mg - 10 szt.	Rx	100%	12,74
Aclexa: kaps. twarde 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,42
Aclexa: kaps. twarde 100 mg - 60 szt.	Rx	100%	32,83
Aclexa: kaps. twarde 200 mg - 10 szt.	Rx	100%	15,93
Aclexa: kaps. twarde 200 mg - 30 szt.	Rx	100%	32,83
Aclexa: kaps. twarde 200 mg - 60 szt.	Rx	100%	65,66
<b>Celecoxib</b>			
Celebrex™: kaps. 100 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	15,27
Celebrex™: kaps. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	39,50
Celebrex™: kaps. 200 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	20,09
Celebrex™: kaps. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	54,29

<b>Celecoxib</b>			
Elecoxel: kaps. twarde 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,50
Elecoxel: kaps. twarde 200 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,00

<b>Celiprolol hydrochloride</b>			
Celipres 100: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	17,88
Celipres 200: tabl. powł. 200 mg - 30 szt.	Rx	100%	26,83

<b>Celiprolol hydrochloride</b>			
Ranbaxy a SUN PHARMA company			

<b>Cemiplimab</b>			
▼Libtayo: inf. [konc. do przyg. roztw.] 350 mg - 1 fioł. 10 ml ◆	Rx-z	100%	19656,22

**Cemiplimab (1)W:** Program lekowy: leczenie chorych na zaawansowanego raka kolczystokomórkowego skóry cemiplimabem, Program lekowy: leczenie chorych na zaawansowanego raka podstawnokomórkowego skóry wismodegibem, Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca. **W:** Rak kolczystokomórkowy skóry. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z przerzutowym lub miejscowo zaawansowanym rakiem kolczystokomórkowego skóry (ang. mCSCC - metastatic cutaneous squamous cell carcinoma lub laCSCC - locally advanced cutaneous squamous cell carcinoma), którzy nie kwalifikują się do radykalnego leczenia chirurgicznego lub radykalnej radioterapii. **Rak podstawnokomórkowy skóry.** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem lub z przerzutowym rakiem podstawnokomórkowego skóry (ang. laBCC - locally advanced basal cell carcinoma lub mBCC - metastatic basal cell carcinoma), u których stwierdzono progresję choroby lub którzy wykazują nietolerancję na inhibitor szlaku Hedgehog (HhI, ang. hedgehog pathway inhibitor). **Niedrobnokomórkowy rak płuca.** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania jako terapia pierwszego rzutu w leczeniu dorosłych pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca (ang. non-small cell lung cancer, NSCLC) z ekspresją PD-L1 ( $\geq 50\%$  komórek guza), bez EGFR, aberracji ALK lub ROS1, u których występuje: miejscowo zaawansowany NSCLC i którzy nie kwalifikują się do radykalnej chemioradioterapii lub; przerzutowy NSCLC. **Rak szyjki macicy.** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentek z nawrotowym lub przerzutowym rakiem szyjki macicy i progresji choroby w trakcie lub po chemioterapii opartej na związkach platyny.

<b>Cenobamate</b>			
▼Ontozy: tabl. powł. 12,5/25 mg - op. 28 szt. (14 x 25 mg + 14 x 12,5 mg) ◆	Rx	100%	495,23
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
▼Ontozy: tabl. powł. 50 mg - op. 28 szt. ◆	Rx	100%	495,23
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
▼Ontozy: tabl. powł. 100 mg - op. 28 szt. ◆	Rx	100%	495,23
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
▼Ontozy: tabl. powł. 150 mg - op. 28 szt. ◆	Rx	100%	495,23
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
▼Ontozy: tabl. powł. 200 mg - op. 28 szt. ◆	Rx	100%	495,23
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Cenobamate (1)W:** Leczenie wspomagające napadów ogniskowych ulegających albo nieulegających wtórnemu uogólnieniu u dorosłych pacjentów z padaczką z bra-

kiem 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.

<b>Cerebrolysin</b>			
Cerebrolysin: inf. doż./inj. [roztw.] 215,2 mg/ml - 5 amp. 10 ml	Rx	100%	119,15
Cerebrolysin: inf. doż./inj. [roztw.] 215,2 mg/ml - 5 amp. 5 ml	Rx	100%	76,00
Cerebrolysin: inf. doż./inj. [roztw.] 215,2 mg/ml - 10 amp. 1 ml	Rx	100%	39,25

<b>Cerebrolysin</b>			
ANGELINI			
<b>Certinib</b>			
▼Zykadia: kaps. twarde 150 mg - 150 szt.	Rx-z	100%	X

<b>Certinib</b>			
Novartis Europharm Limited			
<b>Certolizumab pegol</b>			
Cimzia: inj. [roztw.] 200 mg - 2 amp.-strzyk. (+2 gaziki)	Rx-z	100%	3019,50

**Certolizumab pegol (1)W:** Program lekowy: leczenie certolizumabem pegol pacjentów z ciężką, aktywną postacią spondyloartropatii osiowej (spa) bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK, Program lekowy: leczenie certolizumabem pegol pacjentów z ciężką, aktywną postacią spondyloartropatii osiowej (spa) bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK, Program lekowy: leczenie ciężkiej postaci uszczyczonej plackowatej, Program lekowy: leczenie ciężkiej postaci uszczyczonej plackowatej, Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią uszczyczonego zapalenia stawów kregosłupa (ZZSK), Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią uszczyczonego zapalenia stawów kregosłupa (ZZSK), Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym, Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym, Program lekowy: leczenie uszczyczonego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS), Program lekowy: leczenie uszczyczonego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS).

**W:** Reumatoidalne zapalenie stawów. Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem (MTX) jest wskazany: w leczeniu dorosłych pacjentów z czynnym reumatoidalnym zapaleniem stawów (RZS) o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu, jeśli odpowiedź na lek przeciwreumatyczny modyfikujący przebieg choroby (LMPCh) (ang. disease-modifying anti-rheumatic drugs - DMARDs), w tym na MTX, jest niewystarczająca. Produkt leczniczy można stosować w monoterapii w przypadku, gdy MTX jest źle tolerowany lub gdy dalsze leczenie metotreksatem jest niewskazane. W leczeniu ciężkiego, czynnego i progresywnego reumatoidalnego zapalenia stawów u dorosłych, którzy nie byli wcześniej leczeni MTX lub innymi LMPCh. Wykazano, że produkt leczniczy podawany w skojarzeniu z MTX zmniejsza szybkość postępu uszkodzenia stawów mierzonego radiologicznie oraz powoduje poprawę stanu czynnościowego. **Osiowa spondyloartropatia.** Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych pacjentów w leczeniu czynnej osiowej spondyloartropatii o ciężkim nasileniu, która obejmuje: zeszytyniające zapalenie stawów kregosłupa (ZZSK) (znane również jako radiograficzna osiowa spondyloartropatia). Dorosli z czynnym zeszytyniającym zapaleniem stawów kregosłupa o ciężkim nasileniu, którzy wykazali niewystarczającą odpowiedź na NLPZ lub ich nie tolerują. Osiowa spondyloartropatia bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK (znana również jako nieradiograficzna osiowa spondyloartropatia). Dorosli z ciężką postacią osiowej spondyloartropatii bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK, ale z objaktywnymi objawami przedmiotowymi zapalenia objawiającymi się zwiększonym stężeniem białka C-reaktywnego (CRP) lub wykazanymi badaniami metodą rezonansu magnetycznego (MRI), którzy wykazali niewystarczającą odpowiedź na NLPZ lub ich nie tolerują. **Uszczyczone zapalenie stawów.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z MTX jest wskazany u dorosłych pacjentów w leczeniu czynnego uszczyczonego zapalenia stawów, jeśli odpowiedź na poprzednie leczenie LMPCh jest niewystarczająca. Produkt można stosować w monoterapii w przypadku, gdy metotreksat jest źle tolerowany lub gdy dalsze leczenie metotreksatem jest niewskazane. **Uszczyczone zapalenie stawów.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu uszczyczonej plackowatej o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u osób dorosłych wymagających terapii systemowej. Szczegóły dotyczące działania terapeutycznego - patrz CHPL (Właściwości farmakodynamiczne).

<b>Cetirizine dihydrochloride</b>			
Allermed®: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,36
		30% <sup>(1)</sup>	5,94
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Cetirizine dihydrochloride (1)W:** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu przewlekłego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa, sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (katar sienny), alergicznego zapalenia spojówek przewlekłej idiopatycznej pokrzywki. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafylaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quincke'a - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

<b>Allertec®: krople doustne 10 mg/ml - 1 fi. 10 ml</b>			
	Rx	100%	10,56
		30% <sup>(1)</sup>	2,85
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Allertec®: krople doustne 10 mg/ml - 1 fi. 20 ml</b>			
	Rx	100%	18,17
		30% <sup>(1)</sup>	4,90
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Allertec®: syrop 5 mg/5 ml - 1 but. 100 ml</b>			
	Rx	100%	13,80
		30% <sup>(1)</sup>	5,25
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Allertec®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt.</b>			
	Rx	100%	16,47

<b>Allertec®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.</b>			
	Rx	100%	15,35
		30% <sup>(1)</sup>	5,34
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Allertec® WZF: tabl. powł. 10 mg - 7 szt.</b>			
	OTC	100%	13,01
<b>Allertec® WZF: tabl. powł. 10 mg - 10 szt.</b>			
	OTC	100%	12,00
<b>Allertec® WZF: tabl. powł. 10 mg - 20 szt.</b>			
	OTC	100%	19,22

**Cetirizine dihydrochloride (1)W:** Cetiryzyna jest wskazana w łagodzeniu objawów dotyczących nosa i oczu, związanych z sezonowym i przewlekłym alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa. Cetiryzyna jest wskazana w łagodzeniu objawów przewlekłej idiopatycznej pokrzywki. Krople doustne i syrop: u dorosłych i dzieci w wieku 2 lat i powyżej. Tabl. powł.: u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i powyżej. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafylaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quincke'ego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

<b>Amertil®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆</b>			
	Rx	100%	9,76
		30% <sup>(1)</sup>	3,48
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Amertil®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆</b>			
	Rx	100%	14,54
		30% <sup>(1)</sup>	5,12
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Amertil®: tabl. powł. 10 mg - 60 szt. ◆</b>			
	Rx	100%	26,97
		30% <sup>(1)</sup>	8,13
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Cetirizine dihydrochloride (1)W:** U dorosłych oraz dzieci w wieku 6 lat i starszych: cetiryzyna jest wskazana w łagodzeniu objawów dotyczących nosa i oczu, związanych z sezonowym i przewlekłym alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa; cetiryzyna jest wskazana w łagodzeniu objawów przewlekłej idiopatycznej pokrzywki. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafylaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quincke'ego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

<b>CetAlergin: tabl. powł. 10 mg - 20 szt.</b>			
	Rx	100%	11,00

<b>Cetirizine dihydrochloride</b>			
Valent			

<b>Cirrus: tabl. o przedł. uwalnianiu 5 mg+ 120 mg - 14 szt.</b>			
	Rx	100%	28,31

<b>Cetirizine dihydrochloride + Pseudoephedrine hydrochloride</b>			
VEDIM			
	Rx	100%	10,38
		30% <sup>(1)</sup>	4,10
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Cetirizine dihydrochloride (1)W:** Lek jest wskazany u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i starszych: w łagodzeniu objawów dotyczących nosa i oczu, związanych z sezonowym i przewlekłym alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa, w łagodzeniu objawów przewlekłej idiopatycznej pokrzywki. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafylaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quincke'ego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

<b>Zyrtec®: krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml</b>			
	Rx	100%	18,63
		30% <sup>(1)</sup>	5,59
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Zyrtec®: krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 10 ml</b>			
	Rx	100%	16,37
		100%	11,34
		30% <sup>(1)</sup>	5,36
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Zyrtec®: roztw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 75 ml</b>			
	Rx	100%	11,34
		30% <sup>(1)</sup>	5,36
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Cetirizine dihydrochloride (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych i dzieci w wieku 2 lat i starszych: w łagodzeniu objawów dotyczących nosa i oczu, związanych z sezonowym i przewlekłym alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa; cetiryzyna jest wskazana w łagodzeniu objawów przewlekłej idiopatycznej pokrzywki. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafylaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quincke'ego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

<b>Zyrtec®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt.</b>			
	Rx	100%	24,52
		100%	16,62
		30% <sup>(1)</sup>	7,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Zyrtec®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.</b>			
	Rx	100%	36,77
		100%	24,52
		30% <sup>(1)</sup>	9,81
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Cetirizine dihydrochloride (1)W:** Lek jest wskazany u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i starszych: w łagodzeniu objawów dotyczących nosa i oczu, związanych z sezonowym i przewlekłym alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa; w łagodzeniu objawów przewlekłej idiopatycznej pokrzywki. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafylaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quincke'ego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

<b>Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml</b>			
	Rx	100%	17,93
		30% <sup>(1)</sup>	5,38
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Cetirizine dihydrochloride (1)W:** Lek jest wskazany u dorosłych i dzieci w wieku 2 lat i starszych: w łagodzeniu objawów dotyczących nosa i oczu, związanych z sezonowym i przewlekłym alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa; w łagodzeniu objawów przewlekłej idiopatycznej pokrzywki. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjen-



Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

trójkrotnie powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml	Rx	100%	18,60
		30% <sup>(1)</sup>	5,58
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

**Cetirizine dihydrochloride (1)W:** Lek jest wskazany u dorosłych i dzieci w wieku 2 lat i starszych: w łagodzeniu objawów dotychczasowych nosa i oczu, związanych z sezonowym i przewlekłym alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa; w łagodzeniu objawów przewlekłej idiopatycznej pokrzywki. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Cetorelix**

Cetrotide®: inj. [llof.+ rozp.] 0,25 mg/ml - 1 zest.	Rx	100%	104,42
		50% <sup>(1)</sup>	55,87

**Cetrotide®:** inj. [llof.+ rozp.] 0,25 mg/ml - 7 zest.

**Cetorelix (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:** Zapobieganie przedwczesnej owulacji u pacjentek poddanych kontrolowanej stymulacji jajników, po której następuje pobranie oocytów i zastosowanie technik wspomaganego rozrodu. W badaniach klinicznych preparat był stosowany razem z ludzką gonadotropiną menopauzalną (ang. Human Menopausal Gonadotropin - HMG), jednak doświadczenie z rekombinowanym hormonem folikulotropowym (ang. Follicle-Stimulating Hormone - FSH), chociaż jest ograniczone, sugerowało podobną skuteczność.

**Cetuximab**

Erbitux®: inf. [roztw.] 5 mg/ml - 1 fioł. 20 ml	Rx-z	100%	811,66
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Erbitux®: inf. [roztw.] 5 mg/ml - 1 fioł. 100 ml	Rx-z	100%	4058,32
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Cetuximab (1)** Program lekowy: leczenie płaskonabłonkowego raka narządów głowy i szyi w skojarzeniu z radioterapią w miejscowo zaawansowanej chorobie, Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka jelita grubego

**W:** Lek jest wskazany w leczeniu pacjentów z rakiem jelita grubego z przerzutami, wykazującym ekspresję receptora nabłonkowego czynnika wzrostu (EGFR), z genem KRAS typu dzikiemu; w skojarzeniu z chemioterapią opartą na irynotekanie, w leczeniu 1-szego rzutu w skojarzeniu z FOLFOX, w monoterapii u pacjentów po niepowodzeniu leczenia chemioterapią opartą na oksaliplatinie oraz irynotekanie, i u których występuje nielocjalna irynotekana. Szczegółowo, patrz ChPL. Lek jest wskazany w leczeniu pacjentów z rakiem płaskonabłonkowym w obrębie głowy i szyi w skojarzeniu z radioterapią w miejscowo zaawansowanej chorobie, w skojarzeniu z chemioterapią opartą na platynie w chorobie nawracającej i/lub z przerzutami.

**Chamomile**

Koszyczek Rumianku: ziola do zaparzenia - 1 op. 50 g	OTC	100%	8,21
--	-----	------	------

**Chamomile** Polpharma

Lacrima® Natura Plus: krople do oczu - 1 but. 10 ml	WMO	100%	31,81
---	-----	------	-------

**Hypromellose + Wild Rose + Chamomile + Bilberry + Sodium chloride + Aloe Vera + Hyaluronate sodium** Polpharma

Nervosan fix: ziola do zaparzenia 2 g - 20 sasz. 2 g	OTC	100%	10,33
--	-----	------	-------

**Melissa extract + Chamomile + Mint extract + Valeriana extract** Polpharma

Vagosan: ziola do zaparzenia - 1 op. 100 g	OTC	100%	10,45
--	-----	------	-------

**Chamomile + Nettle extract** Polpharma

Ziel. Apt. Rumianek Fix: ziola do zaparzenia 1,5 g - 30 sasz. 1,5 g	OTC	100%	7,19
---	-----	------	------

**Chamomile** Polpharma

**Chlorambucil**

Leukeran®: tabl. powł. 2 mg - 25 szt.	Rx	100%	81,28
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Chlorambucil (1)** Nowotwory złośliwe (2) Chemioterapia ICD-10: C.6. (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**W:** Choroba Hodgkina (ziarnica złośliwa), - niektóre postaci niezlimfocytarycznych chłoniaków złośliwych (non-Hodgkin's lymphoma), przewlekła białaczka limfocytarna, makroglobulinemia Waldenströma.

**Chloramphenicol**

Detreomycyna 1%: maść 10 mg/g - 1 tuba 5 g	Rx	100%	18,00
Detreomycyna 2%: maść 20 mg/g - 1 tuba 5 g	Rx	100%	18,50

**Chloramphenicol** Chemo-Elektromet

**Chlordiazepoxide**

○ Elenium®: tabl. draż. 5 mg - 20 szt.	Rx	100%	10,20
○ Elenium®: tabl. draż. 10 mg - 20 szt.	Rx	100%	11,35
○ Elenium®: tabl. draż. 25 mg - 20 szt.	Rx	100%	12,55

**Chlordiazepoxide** Polfa Tarchomin SA

**Chlorhexidine dihydrochloride**

Faringan: tabl. do ssania 5 mg + 1,5 mg - 20 szt.	OTC	100%	13,00
---	-----	------	-------

**Chlorhexidine dihydrochloride + Benzocaine** Solinea

**Gardimax medica junior truskawkowy:** tabl. do ssania 5 mg + 1 mg - 24 szt.

**Chlorhexidine dihydrochloride + Lidocaine hydrochloride** Tactica Pharmaceuticals

<b>Chlorimidazole hydrochloride</b>			
-------------------------------------	--	--	--

<b>Polfungicid®:</b> płyn do stos. na skórę (50 mg + 10 mg/ml - but. 10 ml)	OTC	100%	50,51
---	-----	------	-------

**Chlorimidazole hydrochloride + Salicylic acid** Bausch Health

**Chloroquine diphosphate**

Arechin®: tabl. 250 mg - 30 szt. (blistry) ◆	Rx	100%	20,18
		30% <sup>(1)</sup>	6,05
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

**Chloroquine diphosphate (1)W:** Wskazania do refundacji. Zimnica. Zapobieganie i leczenie ostrych napadów oraz leczenie podtrzymujące zimnicy (malaria) wywołanej przez *Plasmodium vivax*, *Plasmodium malariae*, *Plasmodium ovale* oraz wrażliwe na chloroquinę szczepy *Plasmodium falciparum*. Pełzakowica i ropień wątroby wywołane przez *Entamoeba histolytica*, zwykle w skojarzeniu z lekami przeciw pełzakom działającymi na świetle jelita. Chloroquinę stosuje się jako lek drugiego rzutu, jeżeli metronidazol okazał się nieskuteczny lub jest niedostępny. Różne postacie tocznia rumieniowego, postać układowa (ang. SLE), przewlekła i tocząca rumieniowaty krążkowy (ang. DLE). Reumatoidalne zapalenie stawów. Wskazania z ChPL. Zimnica. Zapobieganie i leczenie ostrych napadów oraz leczenie podtrzymujące zimnicy (malaria) wywołanej przez *Plasmodium vivax*, *Plasmodium malariae*, *Plasmodium ovale* oraz wrażliwe na chloroquinę szczepy *Plasmodium falciparum*. Pełzakowica i ropień wątroby wywołane przez *Entamoeba histolytica*, zwykle w skojarzeniu z lekami przeciw pełzakom działającymi na świetle jelita. Chloroquinę stosuje się jako lek drugiego rzutu, jeżeli metronidazol okazał się nieskuteczny lub jest niedostępny. Różne postacie tocznia rumieniowego, postać układowa (ang. SLE), przewlekła i tocząca rumieniowaty krążkowy (ang. DLE). Reumatoidalne zapalenie stawów. Leczenie wspomagające w zakażeniach koronowirusami typu beta takich jak SARS-CoV, MERS-CoV i SARS-CoV-2. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; porfria skóra późna (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Chlorphenamine maleate**

<b>Polopiryna® Complex:</b> prosz. do przyg. roztw. doust. 500 mg + 15,58 mg + 2 mg - 8 sasz.	OTC	100%	17,37
---	-----	------	-------

<b>Polopiryna® Complex:</b> prosz. do przyg. roztw. doust. 500 mg + 15,58 mg + 2 mg - 12 sasz.	OTC	100%	19,91
--	-----	------	-------

**Acetylsalicylic acid + Phenylephrine bitartrate + Chlorphenamine maleate** Polpharma

**Chlorpromazine hydrochloride**

Fenactil®: krople doustne 40 mg/g - 1 op. 10 g ◆	Rx	100%	X
--	----	------	---

**Chlorpromazine hydrochloride** Unia

**Chlorprothixene hydrochloride**

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

**Chlorprothixen® Hasco:** tabl. powł. 50 mg - 50 szt. ◆

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

**Chlorprothixen® Hasco:** tabl. powł. 50 mg - 50 szt. ◆

**Chlorprothixene hydrochloride (1)W:** Leczenie psychoz endogennych i organicznych ze stanami pobudzenia ruchowego i agresywności, niepokoju 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+

**Chlorprothixen® Zentiva:** tabl. powł. 15 mg - 50 szt. ◆

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

**Chlorprothixen® Zentiva:** tabl. powł. 50 mg - 50 szt. ◆

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

**Chlorprothixene hydrochloride (1)W:** Leczenie psychoz endogennych i organicznych ze stanami pobudzenia ruchowego i agresywności, niepokoju 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+

**Chlorquinadol**

Chlorchinaldin: maść 30 mg/g - 1 tuba 20 g	Rx	100%	15,00
--	----	------	-------

**Chlorquinadol** Chemo-Elektromet

Chlorchinaldin H: maść (30 mg + 10 mg/g) - 1 tuba 5 g	Rx	100%	18,50
---	----	------	-------

**Hydrocortisone acetate + Chlorquinadol** Chemo-Elektromet

**Gynalgin®:** tabl. dopochwowa 100 mg + 250 mg - 10 szt.

**Chlorquinadol + Metronidazole** Bausch Health

**Chlortalidone**

<b>Hygroton®:</b> tabl. 50 mg - 20 szt.	Rx	100%	8,28
---	----	------	------

**Chlortalidone** Symphar

**Hygroton® - (IR):** tabl. 50 mg - 20 szt.

**Chlortalidone** Inpharm

**Chlortetracycline hydrochloride**

<b>Chlorocyclinum 3%:</b> maść 30 mg/g - 1 tuba	Rx	100%	16,50
---	----	------	-------

**Chlortetracycline hydrochloride** Chemo-Elektromet

**Cholera vaccine**

<b>Dukoral®:</b> konc. do sporz. roztw. doust. 3 ml + 5,6 g - 2 dawki	Rx	100%	400,68
---	----	------	--------

**Cholera vaccine** Valneva Sweden AB

**▼Vaxchora:** prosz. mus. + prosz. do przyg. zaw. doust. - 1 zestaw

<b>Cholera vaccine</b>	Rx	100%	389,88
------------------------	----	------	--------

**Cholera vaccine** Emergent Netherlands BV

**Chondroitin sulphate**

<b>Cartexan®:</b> kaps. twarde 400 mg - 60 szt.	Rx	100%	51,99
---	----	------	-------

**Chondroitin sulphate** REIG JOFRE

**Chronada:** kaps. 200 mg + 250 mg - 90 szt.

**Chondroitin sulphate + Glucosamine hydrochloride** Adamed

<b>Structum®:</b> kaps. 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	55,00
--	----	------	-------

**Chondroitin sulphate** Pierre Fabre Medicament

**Chorogonadotropin alfa**

<b>Ovitrelle®:</b> inj. podsk. [rozt. do wstrz.] 250 µg - 1 wstrzyk. (+ igła 0,5 ml)	Rx-z	100%	X
--	------	------	---

<b>Ovitrelle®:</b> inj. podsk. [roztw.] 250 µg - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100%	X
--	------	------	---

**Chorogonadotropin alfa** Merck

**Chrome**

<b>Diabetason Caps:</b> kaps. - 60 szt.	SD	100%	26,73
---	----	------	-------

**Chrome + White mulberry + Gymnea Leaf** Polpharma

**Ciclesonide**

<b>Alvesco® 80:</b> aerozol inhal. [roztw.] 80 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawek)	Rx	100%	X
---	----	------	---

<b>Alvesco® 80:</b> aerozol inhal. [roztw.] 80 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100%	95,17
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Alvesco® 160:</b> aerozol inhal. [roztw.] 160 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawek)	Rx	100%	X
---	----	------	---

<b>Alvesco® 160:</b> aerozol inhal. [roztw.] 160 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100%	146,39
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ciclesonide (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe 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).

**Ciclopirox**

<b>Axiprox®:</b> lakier do paznokci leczniczy 80 mg/g - 1 but. 6,6 ml	Rx	100%	64,56
---	----	------	-------

**Ciclopirox** Aristo Pharma

<b>Pirolam® Lakier:</b> lakier do paznokci leczniczy 80 mg/g - 1 but. 4 g	OTC	100%	64,30
---	-----	------	-------

**Ciclopirox** Polpharma

<b>Polinalin®:</b> lakier do paznokci leczniczy 80 mg/g - 1 but. 3,3 ml	Rx	100%	70,00
---	----	------	-------

**Ciclopirox** Egis

**Ciclopirox olamine**

<b>Dafnegin®:</b> globuli dopochwowe 100 mg - 6 szt.	Rx	100%	X
--	----	------	---

**Ciclopirox olamine** Polchem

<b>Pirolam®:</b> roztw. na skórę 10 mg/ml - 1 but. 30 ml	OTC	100%	29,27
<b>Pirolam®:</b> zaw. na skórę 10 mg/g - 1 tuba 20 g	OTC	100%	24,28
<b>Pirolam®:</b> żel 10 mg/g - 1 tuba 20 g	OTC	100%	23,29

**Ciclopirox olamine** Polpharma

<b>Stieprox®:</b> szampon leczniczy 15 mg/g - 1 but. 100 ml	Rx	100%	45,10
---	----	------	-------

**Ciclopirox olamine** GlaxoSmithKline (Ireland) Limited







# ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



**Cinacalcet Aurovitas:** tabl. powł. **90 mg** - 28 szt.

**Cinacalcet (1)** Program lekowy: leczenie wtórnej nadczynności przytarczycy u pacjentów hemodializowanych  
**W:** Wtórna nadczynność przytarczycy. **Dorośli.** Leczenie wtórnej nadczynności przytarczycy (ang. HPT) u dorosłych pacjentów w szybkim stadium choroby nerek (ang. ESRD) leczonych długotrwale dializą. **Dzieci i młodzież.** Leczenie wtórnej nadczynności przytarczycy (HPT) u dzieci w wieku 3 lat i starszych ze schyłkową chorobą nerek (ESRD) leczonych długotrwale dializą, u których wtórna HPT nie jest odpowiednio kontrolowana terapią standardową. Cynacalcet może być stosowany jako element terapii, z zastosowaniem produktów wiążących fosforany i/lub wit. D, o ile jest to konieczne. **Rak przytarczycy pierwotna nadczynność przytarczycy u dorosłych.** Zmniejszanie hiperkalcemii u dorosłych pacjentów: z rakiem przytarczycy, z pierwotną nadczynnością przytarczycy, u których ze względu na słabe wzniesienie wapnia w surowicy krwi (wg odpowiednich wytycznych dotyczących leczenia) wskazana byłaby paratyreoidektomia, ale u których wykonanie takiego zabiegu jest klinicznie niewłaściwe lub jest przeciwwskazane.

**Cinacalcet hydrochloride**

**Cinacalcet Accord:** tabl. powł. **30 mg** - 28 szt.

**Cinacalcet Accord:** tabl. powł. **60 mg** - 28 szt.

**Cinacalcet Accord:** tabl. powł. **90 mg** - 28 szt.

**Cinacalcet hydrochloride**

**Cinacalcet Accordpharma:** tabl. powł. **30 mg** - 28 szt.

**Cinacalcet Accordpharma:** tabl. powł. **60 mg** - 28 szt.

**Cinacalcet Accordpharma:** tabl. powł. **90 mg** - 28 szt.

**Cinacalcet hydrochloride (1)** Program lekowy: leczenie wtórnej nadczynności przytarczycy u pacjentów hemodializowanych

**W:** Wtórna nadczynność przytarczycy. **Dorośli.** Leczenie wtórnej nadczynności przytarczycy (ang. HPT) u dorosłych chorych ze schyłkową chorobą nerek (ang. ESRD) leczonych długotrwale dializą. **Dzieci i młodzież.** Leczenie wtórnej nadczynności przytarczycy (HPT) u dzieci w wieku 3 lat i starszych ze schyłkową chorobą nerek (ESRD) leczonych długotrwale dializą, u których wtórna nadczynność przytarczycy nie jest odpowiednio kontrolowana terapią standardową. Produkt leczniczy może być stosowany jako element terapii, z zastosowaniem preparatów wiążących fosforany i/lub wit. D, o ile jest to konieczne. **Rak przytarczycy pierwotna nadczynność przytarczycy u dorosłych.** Zmniejszanie hiperkalcemii u dorosłych pacjentów: z rakiem przytarczycy, z pierwotną nadczynnością przytarczycy, u których ze względu na słabe wzniesienie wapnia w surowicy krwi (według odpowiednich wytycznych dotyczących leczenia) wskazana byłaby paratyreoidektomia (operacja usunięcia przytarczycy), ale u których wykonanie takiego zabiegu jest klinicznie niewłaściwe lub jest przeciwwskazane.

**Cinacalcet Bioton:** tabl. powł. **30 mg** - 28 szt.

**Cinacalcet Bioton:** tabl. powł. **30 mg** - 84 szt.

**Cinacalcet Bioton:** tabl. powł. **60 mg** - 28 szt.

**Cinacalcet Bioton:** tabl. powł. **60 mg** - 84 szt.

**Cinacalcet Bioton:** tabl. powł. **90 mg** - 28 szt.

**Cinacalcet Bioton:** tabl. powł. **90 mg** - 84 szt.

**Cinacalcet hydrochloride**

**Cinacalcet Mylan:** tabl. powł. **30 mg** - 28 szt.

**Cinacalcet Mylan:** tabl. powł. **60 mg** - 28 szt.

**Cinacalcet hydrochloride**

**Mimpara:** tabl. powł. **30 mg** - 28 szt.

**Mimpara:** tabl. powł. **60 mg** - 28 szt.

**Mimpara:** tabl. powł. **90 mg** - 28 szt.

**Cinacalcet hydrochloride (1)** Program lekowy: leczenie wtórnej nadczynności przytarczycy u pacjentów hemodializowanych

**W:** Wtórna nadczynność przytarczycy. **Dorośli.** Leczenie wtórnej nadczynności przytarczycy (ang. hyperparathyroidism - HPT) u dorosłych chorych ze schyłkową chorobą nerek (ang. end-stage renal disease - ESRD) leczonych długotrwale dializą. **Dzieci i młodzież.** Leczenie wtórnej nadczynności przytarczycy (HPT) u dzieci w wieku 3 lat i starszych ze schyłkową chorobą nerek (ESRD) leczonych długotrwale dializą, u których wtórna nadczynność przytarczycy nie jest odpowiednio kontrolowana terapią standardową. Produkt może być stosowany jako element terapii, z zastosowaniem preparatów wiążących fosforany i/lub wit. D, o ile jest to konieczne. **Rak przytarczycy i pierwotna nadczynność przytarczycy u dorosłych.** Zmniejszanie hiperkalcemii u dorosłych pacjentów: z rakiem przytarczycy, z pierwotną nadczynnością przytarczycy, u których ze względu na słabe wzniesienie wapnia w surowicy krwi (według odpowiednich wytycznych dotyczących leczenia) wskazana byłaby paratyreoidektomia (operacja usunięcia przytarczycy), ale u których wykonanie takiego zabiegu jest klinicznie niewłaściwe lub jest przeciwwskazane.

**Cinnarizine**

**Artigo:** tabl. powł. **20 mg+ 40 mg** - 30 szt.

**Artigo:** tabl. powł. **20 mg+ 40 mg** - 60 szt.

**Cinnarizine + Dimenhydrinate**

**Cinnarizine Aiofarm:** tabl. **25 mg** - 50 szt.

**Cinnarizine Aiofarm:** tabl. **25 mg** - 50 szt. (2x25)

**Cinnarizine**

**Cinnarizine Hasco:** tabl. **25 mg** - 50 szt.

**Cinnarizine**

**Symtiver:** tabl. **20 mg+ 40 mg** - 30 szt.

**Symtiver:** tabl. **20 mg+ 40 mg** - 60 szt.

**Dimenhydrinate + Cinnarizine**

**Ciprofibrate**

**Lipano:** kaps. **100 mg** - 30 szt.

**Ciprofibrate (1)W:** Jest wskazany do stosowania jako dodatek do diety oraz innych terapii niefarmakologicznych (np. ćwiczenia fizyczne, utrata mc) w następujących przypadkach: Leczenie ciężkiej hipertrofilipidemii z niskim poziomem cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) lub bez. Mieszana hiperlipidemia, jeżeli stosowanie statyn jest przeciwwskazane lub nie są one tolerowane. (2) Pacjenci 65+

**Ciprofloxacin**

**Cetralax:** krople do uszu **2 mg/ml** - 15 amp. 0,25 ml

**Ciprofloxacin**

**Ciloxan:** krople do oczu [roztw.] **3 mg/ml** - 1 but. 5 ml

**Ciloxan:** maść do oczu **3 mg/ml** - 1 tuba 3,5 g

**Ciprofloxacin**

**CIPHIN® 500:** tabl. powł. **500 mg** - 10 szt.

**Ciprofloxacin (1)W:** Wskazania do refundacji. Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia poniższych zakażeń. Przed rozpoczęciem terapii należy zwrócić szczególną uwagę na dostępne informacje dotyczące oporności na cyprofloksacynę. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **Dorośli.** Zakażenia dolnych dróg oddechowych wywołane przez bakterie Gram(-): zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zapalenie płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy lub rozstrzenie oskrzeli, zapalenie płuc. Przewlekłe ropne zapalenie ucha środkowego. Zakażenia przewlekłego zapalenia zatok, szczególnie spowodowane przez bakterie Gram(-). Zakażenia układu moczowego. Rzęzączkowe zapalenie cewki moczowej lub szyjki macicy. Zapalenie jądra i najądrza, w tym wywołane przez *Neisseria gonorrhoeae*. Zapalenie narządów miednicy mniejszej, w tym wywołane przez *Neisseria gonorrhoeae*. Jeżeli podejrzewa się lub rozpozna, że wyżej wymienione zakażenia układu płciowego wywołane są przez *Neisseria gonorrhoeae*, to szczególnie istotne jest uzyskanie lokalnych danych na temat rozprzecznienia oporności na cyprofloksacynę i potwierdzenie wrażliwości na podstawie badań laboratoryjnych. Zakażenia układu pokarmowego (np. biegunka podróżnych). Zakażenia w obrębie jamy brzusznej. Zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez bakterie Gram(-). Złośliwe zapalenie ucha zewnętrznego. Zakażenia kości i stawów. Leczenie zakażeń u pacjentów z neutropenią. Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom wywołanym przez *Neisseria meningitidis*. Płucna postać węgla (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). **Dzieci i młodzież.** Zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy, wywołane przez *Pseudomonas aeruginosa*. Powikłane zakażenia układu moczowego oraz odmienniczkowe zapalenie nerek. Płucna postać węgla (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można także zastosować do leczenia ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży, jeżeli uzna się to za konieczne. Leczenie powinno zalecać wyłącznie lekarze, którzy mają doświadczenie w leczeniu mukowiscydozy i/lub ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży. **Wskazania z ChPL.** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia następujących zakażeń. Przed rozpoczęciem terapii należy zwrócić szczególną uwagę na dostępne informacje dotyczące oporności na cyprofloksacynę. **Dorośli.** Zakażenia dolnych dróg oddechowych wywołane przez bakterie Gram(-): zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc produkt leczniczy należy stosować tylko wtedy, gdy użycie innych leków przeciwbakteryjnych powszechnie zalecanych do leczenia tych zakażeń uzna się za niewłaściwe); zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy lub rozstrzenie oskrzeli, pozaszpitalne zapalenie płuc. Przewlekłe ropne zapalenie ucha środkowego. Zaostrzenie przewlekłego zapalenia zatok, szczególnie spowodowane przez bakterie Gram(-). Niepowikłane ostre zapalenie pęcherza moczowego. W niepowikłanym ostrym zapaleniu pęcherza moczowego produkt leczniczy należy stosować tylko wtedy, gdy użycie innych leków przeciwbakteryjnych powszechnie zalecanych do leczenia tych zakażeń uzna się za niewłaściwe. Ostre odmienniczkowe zapalenie nerek. Powikłane zakażenia układu moczowego. Bakteryjne zapalenie gruczołu krokowego. Zakażenia układu moczowo-płciowego: rzęzączkowe zapalenie cewki moczowej i szyjki macicy wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*, zapalenie jądra i najądrza, w tym przypadki wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*, zapalenie narządów miednicy mniejszej, w tym wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*. Zakażenia układu pokarmowego (np. biegunka podróżnych). Zakażenia w obrębie jamy brzusznej. Zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez bakterie Gram(-). Złośliwe zapalenie ucha zewnętrznego. Zakażenia kości i stawów. Leczenie zakażeń u pacjentów z neutropenią. Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom wywołanym przez *Neisseria meningitidis*. Płucna postać węgla (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). **Dzieci i młodzież.** Zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy, wywołane przez *Pseudomonas aeruginosa*. Powikłane zakażenia układu moczowego oraz odmienniczkowe zapalenie nerek. Płucna postać węgla (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można także zastosować do leczenia ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży, jeżeli uzna się to za konieczne. Leczenie powinno zalecać wyłącznie lekarze, którzy mają doświadczenie w leczeniu mukowiscydozy i/lub ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

zapalenia zatok, szczególnie spowodowane przez bakterie Gram(-). Zakażenia układu moczowego. Rzęzączkowe zapalenie cewki moczowej lub szyjki macicy. Zapalenie jądra i najądrza, w tym wywołane przez *Neisseria gonorrhoeae*. Zapalenie narządów miednicy mniejszej, w tym wywołane przez *Neisseria gonorrhoeae*. Jeżeli podejrzewa się lub rozpozna, że wyżej wymienione zakażenia układu płciowego wywołane są przez *Neisseria gonorrhoeae*, to szczególnie istotne jest uzyskanie lokalnych danych na temat rozprzecznienia oporności na cyprofloksacynę i potwierdzenie wrażliwości na podstawie badań laboratoryjnych. Zakażenia układu pokarmowego (np. biegunka podróżnych). Zakażenia w obrębie jamy brzusznej. Zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez bakterie Gram(-). Złośliwe zapalenie ucha zewnętrznego. Zakażenia kości i stawów. Leczenie zakażeń u pacjentów z neutropenią. Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom wywołanym przez *Neisseria meningitidis*. Płucna postać węgla (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). **Dzieci i młodzież.** Zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy, wywołane przez *Pseudomonas aeruginosa*. Powikłane zakażenia układu moczowego oraz odmienniczkowe zapalenie nerek. Płucna postać węgla (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można także zastosować do leczenia ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży, jeżeli uzna się to za konieczne. Leczenie powinno zalecać wyłącznie lekarze, którzy mają doświadczenie w leczeniu mukowiscydozy i/lub ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży. **Wskazania z ChPL.** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia następujących zakażeń. Przed rozpoczęciem terapii należy zwrócić szczególną uwagę na dostępne informacje dotyczące oporności na cyprofloksacynę. **Dorośli.** Zakażenia dolnych dróg oddechowych wywołane przez bakterie Gram(-): zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc produkt leczniczy należy stosować tylko wtedy, gdy użycie innych leków przeciwbakteryjnych powszechnie zalecanych do leczenia tych zakażeń uzna się za niewłaściwe); zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy lub rozstrzenie oskrzeli, pozaszpitalne zapalenie płuc. Przewlekłe ropne zapalenie ucha środkowego. Zaostrzenie przewlekłego zapalenia zatok, szczególnie spowodowane przez bakterie Gram(-). Niepowikłane ostre zapalenie pęcherza moczowego. W niepowikłanym ostrym zapaleniu pęcherza moczowego produkt leczniczy należy stosować tylko wtedy, gdy użycie innych leków przeciwbakteryjnych powszechnie zalecanych do leczenia tych zakażeń uzna się za niewłaściwe. Ostre odmienniczkowe zapalenie nerek. Powikłane zakażenia układu moczowego. Bakteryjne zapalenie gruczołu krokowego. Zakażenia układu moczowo-płciowego: rzęzączkowe zapalenie cewki moczowej i szyjki macicy wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*, zapalenie jądra i najądrza, w tym przypadki wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*, zapalenie narządów miednicy mniejszej, w tym wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*. Zakażenia układu pokarmowego (np. biegunka podróżnych). Zakażenia w obrębie jamy brzusznej. Zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez bakterie Gram(-). Złośliwe zapalenie ucha zewnętrznego. Zakażenia kości i stawów. Leczenie zakażeń u pacjentów z neutropenią. Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom wywołanym przez *Neisseria meningitidis*. Płucna postać węgla (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). **Dzieci i młodzież.** Zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy, wywołane przez *Pseudomonas aeruginosa*. Powikłane zakażenia układu moczowego i ostre odmienniczkowe zapalenie nerek. Płucna postać węgla (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można także zastosować do leczenia ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży, jeżeli uzna się to za konieczne. Leczenie powinno zalecać wyłącznie lekarze, którzy mają doświadczenie w leczeniu mukowiscydozy i/lub ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Ciprofloxacin Kabi:** inf. [roztw.] **100 mg/50 ml** - 20 but. 50 ml

**Ciprofloxacin Kabi:** inf. [roztw.] **200 mg/100 ml** - 20 but. 100 ml

**Ciprofloxacin Kabi:** inf. [roztw.] **400 mg/200 ml** - 20 but. 200 ml

**Ciprofloxacin**

**CIPRONEX 0,3%:** krople do oczu **3 mg/ml** - 1 but. 5 ml

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**

**Ciprofloxacin**



kazieniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacyna można stosować w leczeniu pacjentów z neutropenią z gorączką, która przypuszczalnie jest wywołana przez zakażenie bakteryjne. Dzieci i młodzież. Zakażenia płucno-oskrzelowe wywołane przez *Pseudomonas aeruginosa* u pacjentów z mukowiscydozą. Powikłane zakażenia układu moczowego i ostre odmiedniczkowe zapalenie nerek. Plucna postać wagiłka (zapobieganie zakażeniu po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacyna może także stosować do leczenia ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży, jeżeli uzna się to za konieczne. Leczenie powinni zalecać wyłącznie lekarze, którzy mają doświadczenie w leczeniu mukowiscydozy i/lub ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ciprofloksacin	Rx	100%	11,96
		50% <sup>(1)</sup>	6,06
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ciprofloksacin (1)W:** Przed rozpoczęciem terapii należy zwrócić szczególną uwagę na dostępne informacje dotyczące oporności na cyprofloksacynę. Dorosli. Zakażenia dolnych dróg oddechowych wywołane przez bakterie Gram-ujemne: zaostriżenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc; zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy lub rozstrzeni oskrzeli; zapalenie płuc. Przewlekłe ropne zapalenie ucha środkowego. Zaostriżenie przewlekłego zapalenia zatok, szczególnie spowodowanego przez bakterie Gram-ujemne. Zakażenia układu moczowego. Zakażenia układu moczowo-płciowego: rzeźączkowe zapalenie cewki moczowej i szyjki macicy wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*; zapalenie jądra i najądrza, w tym przypadki wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*; choroba zapalna miednicy, w tym przypadki wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*. Zakażenia układu pokarmowego (np. biegunka podróżnych). Zakażenia w obrębie jamy brzusznej. Zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez bakterie Gram-ujemne. Złośliwe zapalenie ucha zewnętrznego. Zakażenia kości i stawów. Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom wywołanym przez *Neisseria meningitidis*. Plucna postać wagiłka (zapobieganie zakażeniu po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacyna może także stosować do leczenia ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży, jeżeli uzna się to za konieczne. Leczenie powinni zalecać wyłącznie lekarze, którzy mają doświadczenie w leczeniu mukowiscydozy i/lub ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Proxacin 1%: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 10 ml	Rx	100%	52,00
Proxacin 1%: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 10 fiol. 20 ml	Rx	100%	108,00

Ciprofloksacin	Rx	100%	7,23
		50% <sup>(1)</sup>	4,28
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ciprofloksacin (1)W:** Lek jest wskazany do leczenia poniżej wymienionych zakażeń. Przed rozpoczęciem terapii należy zwrócić szczególną uwagę na dostępne informacje dotyczące oporności na cyprofloksacynę. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania produktów przeciwbakteryjnych. Dorosli. Zakażenia dolnych dróg oddechowych wywołane przez bakterie Gram (-): zaostriżenie POCChP; zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy lub rozstrzeni oskrzeli; zapalenie płuc. Przewlekłe ropne zapalenie ucha środkowego. Zaostriżenie i stawków przebiegu przewlekłego zapalenia zatok, szczególnie wywołane przez bakterie Gram (-). Zakażenia układu moczowego. Zakażenia układu moczowo-płciowego: rzeźączkowe zapalenie cewki moczowej lub szyjki macicy, wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*; zapalenie jądra i najądrza, w tym wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*; zapalenie narządów miednicy mniejszej, w tym wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*. Zakażenia układu pokarmowego (np. biegunka podróżnych). Zakażenia w obrębie jamy brzusznej. Zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez bakterie Gram (-). Złośliwe zapalenie ucha zewnętrznego. Zakażenia kości i stawów. Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom wywołanym przez *Neisseria meningitidis*. Plucna postać wagiłka (zapobieganie zakażeniu po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacyna może stosować w leczeniu pacjentów z neutropenią z gorączką, która przypuszczalnie jest skutkiem zakażenia bakteryjnego. Dzieci i młodzież. Zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy, wywołane przez *Pseudomonas aeruginosa*. Powikłane zakażenia układu moczowego oraz odmiedniczkowe zapalenie nerek. Plucna postać wagiłka (zapobieganie zakażeniu po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacyna może także stosować do leczenia ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży, jeżeli uzna się to za konieczne. Leczenie powinni zalecać wyłącznie lekarze, którzy mają doświadczenie w leczeniu mukowiscydozy i/lub ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ciprofloksacin + Flucinolone acetonide	Rx	100%	49,00
		50% <sup>(1)</sup>	55,00

Ciprofloksacin + Flucinolone acetonide	Rx	100%	30,00
--	----	------	-------

Cisapride	Rx	100%	14,83
Gaspid®: tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	21,36

Cisapride	Teva Pharmaceuticals Polska
-----------	-----------------------------

Cisplatin	Rx-z	100%	9,57
-----------	------	------	------

Cisplatin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Rx-z	100%	44,65
--	------	------	-------

Cisplatin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 50 ml	Rx-z	100%	75,56
--	------	------	-------

Cisplatin (1)Chemioterapia ICD-10: C.11.	W: Chemioterapia skojarzona nowotworów złośliwych jajnika i jądra. Chemioterapia nowotworów złośliwych szyjki macicy, zaawansowanego raka pęcherza moczowego, płaskonabłonkowego raka głowy i szyi, raka płuca.
--	---

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	9,18
---	----	------	------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 25 ml	Lz	100%	-
---	----	------	---

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 50 ml	Lz	100%	44,65
---	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatin (1)Chemioterapia ICD-10: C.11.	W: Cisplatin jest wskazana do stosowania w leczeniu: zaawansowanego lub przerzutowego raka jąder, zaawansowanego lub przerzutowego raka jajników, zaawansowanego lub przerzutowego raka pęcherza moczowego, zaawansowanego lub przerzutowego płaskonabłonkowego raka głowy i szyi, zaawansowanego lub przerzutowego niedrobnokomórkowego raka płuca, zaawansowanego lub przerzutowego drobnokomórkowego raka płuca. Cisplatin jest wskazana w leczeniu raka szyjki macicy w skojarzeniu z innymi lekami chemioterapeutycznymi i radioterapią. Cisplatin może być stosowana w monoterapii oraz w terapii skojarzonej.
--	--

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Lz	100%	66,40
--	----	------	-------

Cytrolyt®: granulaty do przyg. roztw. doust. (14,5 g + 46,4 g + 39,1 g)/100 g - 1 poj. 220 g	Rx	100%	70,83
		50% <sup>(1)</sup>	21,25
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Sodium citrate + Citric acid + Potassium citrate (1)W:** Kamica dróg moczowych złożona z kwasu moczowego i moczianów. Dna moczowa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------

Biodribin®: inf. doz. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	805,31
--	----	------	--------



<b>Klabax EC:</b> granulát do przży. roztw. doust. <b>125 mg/5 ml</b> - 1 but. 100 ml	Rx 100% <b>28,53</b> 50% <sup>(1)</sup> <b>14,27</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> S <sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Klacid®:</b> granulát do przży. zaw. <b>250 mg/5 ml</b> - 1 op. 60 ml	Rx 100% <b>45,48</b> 50% <sup>(1)</sup> <b>27,79</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> S <sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b>	<p>palenie mieszków włosowych, zapalenie tkanki łącznej, ropnie), rozsiarne lub zlokalizowane zakażenia <i>Mycobacterium avium</i> lub <i>Mycobacterium intracellulare</i>; zlokalizowane zakażenia <i>Mycobacterium chelonae</i>, <i>Mycobacterium fortuitum</i> lub <i>Mycobacterium kansasii</i>. U pacjentów zakażonych HIV (liczba limfocytów CD4 ≤ 100/mm<sup>3</sup>) klarytromycyna jest wskazana do zapobiegania rozsiarnemu zakażeniu wywołanemu przez kompleks <i>Mycobacterium avium</i> (MAC). U pacjentów z owrzodzeniem dwunastnicy i potwierdzonym diagnostycznie zakażeniem <i>Helicobacter pylori</i> zaleca się leczenie klarytromycyną jednocześnie z preparatami hamującymi wydzielanie soku żołądkowego oraz innym antybiotykiem. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania antybiotyków. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p> <p><b>Polfa Tarchomin SA</b></p>
<b>Klabax EC:</b> granulát do przży. roztw. doust. <b>250 mg/5 ml</b> - 1 but. 60 ml	Rx 100% <b>33,84</b> 50% <sup>(1)</sup> <b>16,92</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> S <sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b>	<b>Klacid®:</b> granulát do przży. zaw. <b>250 mg/5 ml</b> - 1 op. 100 ml	Rx 100% <b>58,96</b> 50% <sup>(1)</sup> <b>29,48</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> S <sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b>	<p><b>Taclar®:</b> inf. [prosz. do przży. roztw.] <b>500 mg</b> - 1 fl. 20 ml</p> <p><b>Clarithromycin</b></p> <p><b>Polfa Tarchomin SA</b></p>
<b>Klabax EC:</b> granulát do przży. roztw. doust. <b>250 mg/5 ml</b> - 1 but. 100 ml	Rx 100% <b>53,72</b> 50% <sup>(1)</sup> <b>26,86</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> S <sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b>	<p><b>Clarithromycin (1)W:</b> Klarytromycyna w postaci zawiesiny jest wskazana w leczeniu zakażeń, wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na klarytromycynę. Do zakażeń tych zaliczamy: zakażenia górnych dróg oddechowych (np. zapalenie gardła wywołane przez paciorkowce, zapalenie zatok), zakażenia dolnych dróg oddechowych (np. zapalenie oskrzeli, zapalenie płuc), ostre zapalenie ucha środkowego, zakażenia skóry i tkanek miękkich (np. liszajec zakaźny, zapalenie mieszków włosowych, zapalenie tkanki łącznej, ropnie), rozsiarne lub zlokalizowane zakażenia <i>Mycobacterium avium</i> lub <i>Mycobacterium intracellulare</i>. Zlokalizowane zakażenia <i>Mycobacterium chelonae</i>, <i>Mycobacterium fortuitum</i> lub <i>Mycobacterium kansasii</i>. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania antybiotyków. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p><b>Clarithromycin</b></p> <p><b>Polfa Tarchomin SA</b></p>	<p><b>Clemastine</b></p> <p><b>Clemastinum Afiofarm:</b> syrop <b>0,5 mg/5 ml</b> - 1 but. 100 ml</p> <p><b>Clemastine</b></p> <p><b>Afiofarm Farmacja Polska</b></p>
<b>Klabax EC:</b> granulát do przży. roztw. doust. <b>250 mg/5 ml</b> - 1 but. 100 ml	Rx 100% <b>53,72</b> 50% <sup>(1)</sup> <b>26,86</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> S <sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b>	<p><b>Klacid®:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 10 szt.</p>	<p><b>Mylan Healthcare</b></p> <p>100% <b>16,37</b>            50%<sup>(1)</sup> <b>9,91</b>            DZ<sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>            S<sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b></p>	<p><b>Clemastinum Hasco:</b> syrop <b>1 mg/10 ml</b> - 1 but. 100 ml</p> <p><b>Clemastinum Hasco:</b> tabl. <b>1 mg</b> - 7 szt.</p> <p><b>Clemastinum Hasco:</b> tabl. <b>1 mg</b> - 15 szt.</p> <p><b>Clemastinum Hasco:</b> tabl. <b>1 mg</b> - 30 szt.</p> <p><b>Clemastine</b></p> <p><b>Hasco-Lek SA</b></p>
<b>Clarithromycin (1)W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dzieci w wieku od 6-mcy do 12 lat. Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia zakażeń wywołanych przez wrażliwe organizmy. Wskazania obejmują: bakteryjne zapalenie gardła, ostre zapalenie ucha środkowego, ostre bakteryjne zapalenie zatok, ostre bakteryjne zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, łagodne lub umiarkowane pozaszpitalne zapalenie płuc, zakażenia skóry i tkanek miękkich o łagodnym lub umiarkowanym stopniu ciężkości (np. zapalenie mieszków włosowych, zapalenie tkanki łącznej czy róża). Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania produktów przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <p><b>Ranbaxy a SUN PHARMA company</b></p>	Rx 100% <b>20,23</b> 50% <sup>(1)</sup> <b>11,19</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> S <sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b>	<p><b>Klacid®:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 14 szt.</p>	<p><b>Mylan Healthcare</b></p> <p>100% <b>16,37</b>            50%<sup>(1)</sup> <b>9,91</b>            DZ<sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>            S<sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b></p>	<p><b>Clemastinum Hasco:</b> tabl. <b>1 mg</b> - 15 szt.</p> <p><b>Clemastinum Hasco:</b> tabl. <b>1 mg</b> - 30 szt.</p> <p><b>Clemastine</b></p> <p><b>Hasco-Lek SA</b></p>
<b>Klabax®:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 14 szt.	Rx 100% <b>20,23</b> 50% <sup>(1)</sup> <b>11,19</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> S <sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b>	<p><b>Klacid®:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 14 szt.</p>	<p><b>Mylan Healthcare</b></p> <p>100% <b>16,37</b>            50%<sup>(1)</sup> <b>9,91</b>            DZ<sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>            S<sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b></p>	<p><b>Clemastinum WZF:</b> tabl. <b>1 mg</b> - 30 szt.</p> <p><b>Clemastine</b></p> <p><b>Polfa Warszawa</b></p>
<b>Klabax®:</b> tabl. powł. <b>500 mg</b> - 14 szt.	Rx 100% <b>27,21</b> 50% <sup>(1)</sup> <b>13,61</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> S <sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b>	<p><b>Klacid®:</b> tabl. powł. <b>500 mg</b> - 14 szt.</p>	<p><b>Mylan Healthcare</b></p> <p>100% <b>42,72</b>            50%<sup>(1)</sup> <b>24,64</b>            DZ<sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>            S<sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b></p>	<p><b>Clemastinum WZF:</b> inj. doz. <b>1 mg/ml</b> - 5 amp. 2 ml</p> <p><b>Clemastine</b></p> <p><b>Polfa Warszawa</b></p>
<b>Klabax®:</b> tabl. powł. <b>500 mg</b> - 20 szt.	Rx 100% <b>37,61</b> 50% <sup>(1)</sup> <b>18,81</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> S <sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b>	<p><b>Clarithromycin (1)W:</b> Klarytromycyna jest wskazana w leczeniu zakażeń wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na klarytromycynę. Do zakażeń tych zaliczamy: zakażenia górnych dróg oddechowych (np. zapalenie gardła wywołane przez paciorkowce, zapalenie zatok), zakażenia dolnych dróg oddechowych (np. zapalenie oskrzeli, zapalenie płuc), ostre zapalenie ucha środkowego, zakażenia skóry i tkanek miękkich (np. liszajec zakaźny, zapalenie mieszków włosowych, zapalenie tkanki łącznej, ropnie), zakażenia zębów i jamy ustnej (np. ropień okolowierzchołkowy, zapalenie ożębne), rozsiarne lub zlokalizowane zakażenia <i>Mycobacterium avium</i> lub <i>Mycobacterium intracellulare</i>. Zlokalizowane zakażenia <i>Mycobacterium chelonae</i>, <i>Mycobacterium fortuitum</i> lub <i>Mycobacterium kansasii</i>. U pacjentów zakażonych HIV (liczba limfocytów CD4 ≤ 100/mm<sup>3</sup>) klarytromycyna jest wskazana do zapobiegania rozsiarnemu zakażeniu wywołanemu przez kompleks <i>Mycobacterium avium</i> (MAC). U pacjentów z owrzodzeniem dwunastnicy i potwierdzonym diagnostycznie zakażeniem <i>Helicobacter pylori</i> zaleca się leczenie klarytromycyną jednocześnie z preparatami hamującymi wydzielanie soku żołądkowego oraz innym antybiotykiem. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania antybiotyków. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p><b>Mylan Healthcare</b></p> <p>100% <b>33,63</b>            50%<sup>(1)</sup> <b>16,82</b>            DZ<sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>            S<sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b></p>	<p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>Acnatac:</b> żel (<b>10 mg+ 0,25 mg/g</b>) - 1 tuba 30 g</p> <p><b>Tretinoin + Clindamycin</b></p> <p><b>Mylan Healthcare</b></p>
<b>Clarithromycin (1)W:</b> Należy przestrzegać oficjalnych wytycznych dotyczących właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. Klarytromycyna jest wskazana do stosowania u młodzieży powyżej 12 lat oraz u dorosłych. Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu następujących zakażeń wywołanych przez wrażliwe drobnoustroje. Zakażenia dolnych dróg oddechowych: np. ostre i przewlekłe zapalenie oskrzeli oraz zapalenie płuc. Zakażenia górnych dróg oddechowych: np. zapalenie zatok oraz zapalenie gardła. Klarytromycyna jest odpowiednia w przypadku leczenia początkowego pozaszpitalnych zakażeń układu oddechowego oraz wykazano jej działanie <i>in vitro</i> przeciwko pospolitym i atypowym drobnoustrojom chorobotwórczym występującym w obrębie układu oddechowego, jak wymieniono w punkcie dotyczącym mikrobiologii. Klarytromycyna jest również odpowiednia w przypadku leczenia zakażenia skóry i tkanek miękkich o nasileniu lekkim do umiarkowanego. Klarytromycyna w obecności emeprazolu lub lanzoprazolu (leków hamujących wydzielanie kwasu żołądkowego) jest wskazana również w leczeniu eradycji zakażenia <i>H. pylori</i> u pacjentów z owrzodzeniem dwunastnicy. Klarytromycyna wykazuje zazwyczaj działanie <i>in vitro</i> przeciwko następującym szczepom: bakterie gram(+): <i>Staphylococcus aureus</i> (wrażliwe na metycylinę); <i>Streptococcus pyogenes</i> (grupy A, β-hemolizujące paciorkowców); α-hemolizujące paciorkowców (grupy viridans); <i>Streptococcus (Diplococcus) pneumoniae</i> ; <i>Streptococcus agalactiae</i> ; <i>Listeria monocytogenes</i> . Bakterie gram(-): <i>Haemophilus influenzae</i> ; <i>Haemophilus parainfluenzae</i> ; <i>Moraxella (Branhamella) catarrhalis</i> ; <i>Neisseria gonorrhoeae</i> ; <i>Legionella pneumophila</i> ; <i>Bordetella pertussis</i> ; <i>Helicobacter pylori</i> ; <i>Campylobacter jejuni</i> ; <i>Mycoplasma</i> ; <i>Mycoplasma pneumoniae</i> ; <i>Ureaplasma urealyticum</i> . Inne mikroorganizmy: Chlamydia trachomatis; <i>Mycobacterium avium</i> ; <i>Mycobacterium leprae</i> . Bakterie bezłzeczowe: wrażliwe na makrolidy <i>Bacteroides fragilis</i> ; <i>Clostridium perfringens</i> ; <i>Peptococcus species</i> ; <i>Peptostreptococcus species</i> ; <i>Propionibacterium acnes</i> . Klarytromycyna ma działanie bakteriobójcze wobec kilku szczepów bakteryjnych, są to: <i>Haemophilus influenzae</i> ; <i>Streptococcus pneumoniae</i> ; <i>Streptococcus pyogenes</i> ; <i>Streptococcus agalactiae</i> ; <i>Moraxella (Branhamella) catarrhalis</i> ; <i>Neisseria gonorrhoeae</i> ; <i>H. pylori</i> i <i>Campylobacter</i> spp. Aktywność klarytromycyny przeciwko <i>H. pylori</i> jest większa przy obojętnym pH niż przy pH kwaśnym. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <p><b>Ranbaxy a SUN PHARMA company</b></p>	Rx 100% <b>24,05</b> 50% <sup>(1)</sup> <b>12,03</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> S <sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b>	<p><b>Klacid® Uno:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>500 mg</b> - 5 szt.</p> <p><b>Klacid® Uno:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>500 mg</b> - 7 szt.</p> <p><b>Clarithromycin</b></p> <p><b>Mylan Healthcare</b></p>	<p><b>Mylan Healthcare</b></p> <p>100% <b>46,86</b>            50%<sup>(1)</sup> <b>23,43</b>            DZ<sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>            S<sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b></p>	<p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>Clindamycin Kabi:</b> inj. [roztw.] <b>150 mg/ml</b> - 5 amp. 2 ml</p> <p><b>Clindamycin Kabi:</b> inj. [roztw.] <b>150 mg/ml</b> - 5 amp. 4 ml</p> <p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>Fresenius Kabi</b></p>
<b>Klabion® UNO:</b> tabl. powł. o przedl. uwalnianiu <b>500 mg</b> - 5 szt.	Rx 100% <b>24,05</b> 50% <sup>(1)</sup> <b>12,03</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> S <sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b>	<p><b>Klarmin®:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 14 szt.</p>	<p><b>Mylan Healthcare</b></p> <p>100% <b>18,87</b>            50%<sup>(1)</sup> <b>9,44</b>            DZ<sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>            S<sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b></p>	<p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>Clindamycin-MIP 150 mg/ml:</b> inj. dom./inf. doz. [roztw.] <b>600 mg/4 ml</b> - 5 amp. 4 ml</p> <p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>MIP Pharma</b></p>
<b>Klabion® UNO:</b> tabl. powł. o przedl. uwalnianiu <b>500 mg</b> - 7 szt.	Rx 100% <b>31,60</b> 50% <sup>(1)</sup> <b>15,80</b> DZ <sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b> S <sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b>	<p><b>Klarmin®:</b> tabl. powł. <b>500 mg</b> - 14 szt.</p>	<p><b>Mylan Healthcare</b></p> <p>100% <b>30,36</b>            50%<sup>(1)</sup> <b>15,18</b>            DZ<sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>            S<sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b></p>	<p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>Clindamycin-MIP 300:</b> tabl. powł. <b>300 mg</b> - 16 szt.</p> <p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>MIP Pharma</b></p>
<b>Clarithromycin</b>	<p><b>Polpharma</b></p> <p>Rx 100% <b>X</b>            Rx 100% <b>X</b>            Rx 100% <b>X</b>            Rx 100% <b>X</b>            Rx 100% <b>X</b>            Rx 100% <b>X</b>            Rx 100% <b>X</b>            Rx 100% <b>X</b></p>	<p><b>Clarithromycin (1)W:</b> Zakażenia wywołane przez drobnoustroje chorobotwórcze wrażliwe na klarytromycynę, w tym: zakażenia górnych dróg oddechowych, zatoki i ucha środkowego wywołane przez: <i>Streptococcus pyogenes</i>, <i>Streptococcus pneumoniae</i>, <i>Haemophilus influenzae</i>, <i>Moraxella catarrhalis</i>; zakażenia dolnych dróg oddechowych: zapalenie oskrzeli, bakteryjne zapalenie płuc wywołane przez <i>Streptococcus pneumoniae</i>, <i>Haemophilus influenzae</i>, <i>Moraxella catarrhalis</i> i atypowe zapalenie płuc wywołane przez <i>Chlamydia pneumoniae</i> lub <i>Mycoplasma pneumoniae</i>; zakażenia skóry, tkanki podskórnej i tkanek miękkich: róża, liszajec zakaźny, czynnosc, zapalenie mieszków włosowych, zakażenia ran wywołane przez <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Streptococcus pyogenes</i>; rozsiarne lub zlokalizowane zakażenia wywołane przez <i>Mycobacterium avium</i> lub <i>Mycobacterium intracellulare</i>. Zlokalizowane zakażenia wywołane przez <i>Mycobacterium chelonae</i>, <i>Mycobacterium fortuitum</i> lub <i>Mycobacterium kansasii</i>. Klarytromycynę stosuje się również; u pacjentów zakażonych HIV (liczba limfocytów CD4 ≤ 100/mm<sup>3</sup>) w celu zapobiegania rozsiarnemu zakażeniu wywołanemu przez kompleks <i>Mycobacterium avium</i> (MAC); u pacjentów z owrzodzeniem dwunastnicy i potwierdzonym diagnostycznie zakażeniem <i>Helicobacter pylori</i> (jednocześnie z preparatami hamującymi wydzielanie soku żołądkowego oraz innym antybiotykiem). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p> <p><b>Bausch Health</b></p>	<p><b>Mylan Healthcare</b></p> <p>100% <b>18,87</b>            50%<sup>(1)</sup> <b>9,44</b>            DZ<sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>            S<sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b></p>	<p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>Clindamycin-MIP 600:</b> tabl. powł. <b>600 mg</b> - 12 szt.</p> <p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>MIP Pharma</b></p>
<b>Klabiotic:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 10 szt.	Rx 100% <b>X</b>	<p><b>Lekoklar®:</b> zaw. doust. [granulat] <b>125 mg/5 ml</b> - 1 op. 100 ml</p> <p><b>Lekoklar®:</b> zaw. doust. [granulat] <b>250 mg/5 ml</b> - 1 op. 100 ml</p> <p><b>Clarithromycin</b></p> <p><b>Sandoz GmbH</b></p>	<p><b>Mylan Healthcare</b></p> <p>100% <b>18,87</b>            50%<sup>(1)</sup> <b>9,44</b>            DZ<sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>            S<sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b></p>	<p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>Clindamycin-MIP 600:</b> tabl. powł. <b>600 mg</b> - 16 szt.</p> <p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>MIP Pharma</b></p>
<b>Klabiotic:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 14 szt.	Rx 100% <b>X</b>	<p><b>Lekoklar® forte:</b> tabl. powł. <b>500 mg</b> - 14 szt.</p> <p><b>Lekoklar® mite:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 14 szt.</p> <p><b>Clarithromycin</b></p> <p><b>Sandoz GmbH</b></p>	<p><b>Mylan Healthcare</b></p> <p>100% <b>18,87</b>            50%<sup>(1)</sup> <b>9,44</b>            DZ<sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>            S<sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b></p>	<p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>Clindamycin-MIP 600:</b> tabl. powł. <b>600 mg</b> - 30 szt.</p> <p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>MIP Pharma</b></p>
<b>Klabiotic:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 20 szt.	Rx 100% <b>X</b>	<p><b>Taclar®:</b> tabl. powł. <b>500 mg</b> - 14 szt.</p> <p><b>Clarithromycin (1)W:</b> Wykazano, że klarytromycyna jest skuteczna w leczeniu zakażeń bakteryjnych wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na klarytromycynę: zakażenia kości i stawów; zapalenie ucha środkowego, gardła, zatok; zakażenia zębów i jamy ustnej; zakażenia dolnych dróg oddechowych; zakażenia w obrębie mednicy i jamy brzusznej; zakażenia żeńskich narządów płciowych; zakażenia skóry i tkanek miękkich; plica; posocznica i zapalenie wsierdzia. Zastosowanie produktu w postaci doustnej wskazane jest w przypadku ciężkiego przebiegu choroby. U chorych na zapalenie wsierdzia lub posocznice zaleca się rozpoczęcie leczenia od doustnego podania klarytromycyny. Produkt leczniczy należy stosować wyłącznie w leczeniu ciężkich zakażeń bakteryjnych. Planując zastosowanie produktu, lekarz powinien wziąć pod uwagę rodzaj zakażenia oraz rozważyć ryzyko biegunki. Notowano bowiem przypadki zapalenia okrężnicy, występującego nawet 2-3 tyg. po podaniu produktu. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p> <p><b>Selinae</b></p>	<p><b>Mylan Healthcare</b></p> <p>100% <b>34,88</b>            50%<sup>(1)</sup> <b>17,44</b>            DZ<sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>            S<sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b></p>	<p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>Clindamycin-MIP 600:</b> tabl. powł. <b>600 mg</b> - 30 szt.</p> <p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>MIP Pharma</b></p>
<b>Klabiotic:</b> tabl. powł. <b>500 mg</b> - 7 szt.	Rx 100% <b>X</b>	<p><b>Lekoklar® forte:</b> tabl. powł. <b>500 mg</b> - 14 szt.</p> <p><b>Lekoklar® mite:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 14 szt.</p> <p><b>Clarithromycin</b></p> <p><b>Sandoz GmbH</b></p>	<p><b>Mylan Healthcare</b></p> <p>100% <b>34,88</b>            50%<sup>(1)</sup> <b>17,44</b>            DZ<sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>            S<sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b></p>	<p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>Clindamycin-MIP 600:</b> tabl. powł. <b>600 mg</b> - 30 szt.</p> <p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>MIP Pharma</b></p>
<b>Klabiotic:</b> tabl. powł. <b>500 mg</b> - 10 szt.	Rx 100% <b>X</b>	<p><b>Lekoklar® forte:</b> tabl. powł. <b>500 mg</b> - 14 szt.</p> <p><b>Lekoklar® mite:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 14 szt.</p> <p><b>Clarithromycin</b></p> <p><b>Sandoz GmbH</b></p>	<p><b>Mylan Healthcare</b></p> <p>100% <b>34,88</b>            50%<sup>(1)</sup> <b>17,44</b>            DZ<sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>            S<sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b></p>	<p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>Clindamycin-MIP 600:</b> tabl. powł. <b>600 mg</b> - 30 szt.</p> <p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>MIP Pharma</b></p>
<b>Klabiotic:</b> tabl. powł. <b>500 mg</b> - 14 szt.	Rx 100% <b>X</b>	<p><b>Lekoklar® forte:</b> tabl. powł. <b>500 mg</b> - 14 szt.</p> <p><b>Lekoklar® mite:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 14 szt.</p> <p><b>Clarithromycin</b></p> <p><b>Sandoz GmbH</b></p>	<p><b>Mylan Healthcare</b></p> <p>100% <b>34,88</b>            50%<sup>(1)</sup> <b>17,44</b>            DZ<sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>            S<sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b></p>	<p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>Clindamycin-MIP 600:</b> tabl. powł. <b>600 mg</b> - 30 szt.</p> <p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>MIP Pharma</b></p>
<b>Klabiotic:</b> tabl. powł. <b>500 mg</b> - 20 szt.	Rx 100% <b>X</b>	<p><b>Lekoklar® forte:</b> tabl. powł. <b>500 mg</b> - 14 szt.</p> <p><b>Lekoklar® mite:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 14 szt.</p> <p><b>Clarithromycin</b></p> <p><b>Sandoz GmbH</b></p>	<p><b>Mylan Healthcare</b></p> <p>100% <b>34,88</b>            50%<sup>(1)</sup> <b>17,44</b>            DZ<sup>(2)</sup> <b>bezpł.</b>            S<sup>(3)</sup> <b>bezpł.</b></p>	<p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>Clindamycin-MIP 600:</b> tabl. powł. <b>600 mg</b> - 30 szt.</p> <p><b>Clindamycin</b></p> <p><b>MIP Pharma</b></p>
<b>Klabiotic:</b> tabl. powł. <b>500 mg</b> - 28 szt.	Rx 100% <b>X</b>			



Dalacin®: krem dopochwowy 20 mg/g - 1 tuba 40 g (+7 aplik.)	Rx	100%	84,65
<b>Clindamycin</b>			
Dalacin® C: kaps. 75 mg - 16 szt.	Rx	100%	9,16
		50% <sup>(1)</sup>	6,57
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Dalacin® C: kaps. 150 mg - 16 szt.	Rx	100%	11,30
		50% <sup>(1)</sup>	6,13
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Dalacin® C: kaps. 300 mg - 16 szt.	Rx	100%	21,48
		50% <sup>(1)</sup>	11,13
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Clindamycin (1)W:</b> Wykazano, że klindamycyna jest skuteczna w leczeniu zakażeń bakteryjnych wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na klindamycynę; zakażenia kości i stawów; zapalenie ucha środkowego, gardła, zatok; zakażenia zębów i jamy ustnej; zakażenia dolnych dróg oddechowych; zakażenia w obrębie medycyny i jamy brzusznej; zakażenia żeńskich narządów płciowych; zakażenia skóry i tkanek miękkich; plica; posocznica i zapalenie wsierdzia. Zastosowanie produktu w postaci dożyłnej wskazane jest w przypadku ciężkiego przebiegu choroby. U chorych na zapalenie wsierdzia lub posocznice zaleca się rozpoczęcie leczenia od dożylnego podania klindamycyny. Produkt leczniczy należy stosować wyłącznie w leczeniu ciężkich zakażeń bakteryjnych. Planując zastosowanie produktu leczniczego lekarz powinien wziąć pod uwagę rodzaj zakażenia oraz rozważyć ryzyko biegunki. Notowano bowiem przypadki zapalenia okrężnicy, występującego nawet 2 lub 3 tyg. po podaniu produktu. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Dalacin® C: inj. dom./inf. doż. [roztw.] 150 mg/ml - 1 amp. 2 ml	Rx	100%	12,04
Dalacin® C: inj. dom./inf. doż. [roztw.] 150 mg/ml - 1 amp. 4 ml	Rx	100%	13,98
Dalacin® C: inj. dom./inf. doż. [roztw.] 150 mg/ml - 1 amp. 6 ml	Rx	100%	21,19
<b>Clindamycin</b>			
Dalacin® C: granulaty do przyg. syropu 75 mg/5 ml - 1 but. 80 ml	Rx	100%	56,00
<b>Clindamycin</b>			
Dalacin® T: emulsja na skórę 10 mg/ml - 1 but. 30 ml	Rx	100%	53,81
Dalacin® T: żel 10 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	53,81
<b>Clindamycin</b>			
Duac: żel (10 mg+ 30 mg/g) - 1 tuba 30 g	Rx	100%	69,49
Duac: żel (10 mg+ 50 mg/g) - 1 tuba 15 g	Rx	100%	38,99
Duac: żel (10 mg+ 50 mg/g) - 1 tuba 30 g	Rx	100%	65,00
<b>Benzoyl peroxide + Clindamycin</b>			
Klimicin®: inj. dom./inf. doż. [roztw.] 300 mg/2 ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	33,63
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Klimicin®: inj. dom./inf. doż. [roztw.] 600 mg/4 ml - 5 fioł. 4 ml	Rx	100%	X
<b>Clindamycin (1)W:</b> Klindamycyna do podawania parenteralnie stosowana jest w ciężkich zakażeniach wywołanych przez bakterie wrażliwe na klindamycynę, takich jak: zakażenia układu oddechowego wywołane przez bakterie beztlenowe, <i>Streptococcus pneumoniae</i> i inne pałkowce oraz <i>Staphylococcus aureus</i> ; zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez <i>Streptococcus pyogenes</i> , <i>Staphylococcus aureus</i> i bakterie beztlenowe; zakażenia kości i stawów wywołane przez <i>Staphylococcus aureus</i> ; posocznica wywołana przez <i>Staphylococcus aureus</i> ; zakażenia w obrębie jamy brzusznej wywołane przez bakterie beztlenowe. W przypadku ciężkiego przebiegu choroby wskazane jest zastosowanie produktu w postaci dożyłnej. U chorych z posocznica zaleca się rozpoczęcie leczenia od dożylnego podania klindamycyny. Klindamycynę należy stosować wyłącznie w leczeniu ciężkich zakażeń bakteryjnych. Planując zastosowanie klindamycyny lekarz powinien wziąć pod uwagę rodzaj zakażenia oraz rozważyć ryzyko biegunki. Notowano bowiem przypadki zapalenia okrężnicy, występującego nawet 2-3 tyg. po podaniu produktu. Podjęciem decyzji o leczeniu należy uwzględnić oficjalne zalecenia dotyczące stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Klimicin®: kaps. twarde 300 mg - 16 szt.	Rx	100%	19,11
		50% <sup>(1)</sup>	9,56
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Clindamycin (1)W:</b> Ciężkie zakażenia wywołane przez bakterie wrażliwe na klindamycynę, takie jak: zakażenia układu oddechowego wywołane przez bakterie beztlenowe, <i>Streptococcus pneumoniae</i> i inne pałkowce oraz <i>Staphylococcus aureus</i> ; zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez <i>Streptococcus pyogenes</i> , <i>Staphylococcus aureus</i> i bakterie beztlenowe; zakażenia kości i stawów wywołane przez <i>Staphylococcus aureus</i> ; posocznica wywołana przez <i>Staphylococcus aureus</i> ; zakażenia w obrębie jamy brzusznej wywołane przez bakterie beztlenowe; zakażenia żeńskich narządów płciowych wywołane przez bakterie beztlenowe. W przypadku ciężkiego przebiegu choroby wskazane jest zastosowanie klindamycyny w postaci dożyłnej. U chorych z posocznica zaleca się rozpoczęcie leczenia od dożylnego podania klindamycyny. Klindamycynę należy stosować wyłącznie w leczeniu ciężkich zakażeń bakteryjnych. Planując zastosowanie klindamycyny lekarz powinien wziąć pod uwagę rodzaj zakażenia oraz rozważyć ryzyko biegunki. Notowano bowiem przypadki zapalenia okrężnicy, występującego nawet 2-3 tyg. po podaniu produktu. Podjęciem decyzji o leczeniu należy uwzględnić oficjalne zalecenia dotyczące stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Klindacin T®: żel 10 mg/g - 1 op. 30 g	Rx	100%	24,18
<b>Clindamycin</b>			

Normaclin: żel 10 mg/g - 1 but. 30 ml (z pomp.)	Rx	100%	17,99
Normaclin: żel 10 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	14,65
Normaclin: żel 10 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	19,49
Normaclin: żel 10 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	20,29
<b>Clindamycin</b>			
Symbactin: globulki 100 mg - 3 szt.	Rx	100%	35,00
<b>Clindamycin</b>			
<b>Clioquinol</b>			
Betnovate® C: krem (1,22 mg+ 30 mg/g) - 1 tuba 15 g	Rx	100%	12,75
Betnovate® C: maść (1,22 mg+ 30 mg/g) - 1 tuba 15 g	Rx	100%	12,75
Clioquinol + Betamethasone valerate	GlaxoSmithKline (Ireland) Limited		
Lorinden® C: maść (30 mg+ 0,2 mg/g) - 1 tuba 15 g	Rx	100%	25,60
<b>Flumetasone + Clioquinol</b>			
<b>Globazam</b>			
○ Frisium® 10: tabl. 10 mg - 20 szt.	Rx	100%	20,14
<b>Globazam</b>			
<b>Clobetazol propionate</b>			
Clobederm®: krem 0,5 mg/g - 1 tuba 25 g	Rx	100%	10,50
Clobederm®: maść 0,5 mg/g - 1 tuba 25 g	Rx	100%	10,50
<b>Clobetazol propionate</b>			
Clobetaxone: maść 0,5 mg/g - 1 tuba 25 g	Rx	100%	10,00
<b>Clobetazol propionate</b>			
Clobex®: szampon leczniczy 0,5 mg/g - 1 but. 60 ml	Rx	100%	44,99
<b>Clobetazol propionate</b>			
Dermovate®: krem 0,5 mg/g - 1 tuba 25 g	Rx	100%	11,19
Dermovate®: maść 0,5 mg/g - 1 tuba 25 g	Rx	100%	11,19
		100%	22,24
		50% <sup>(1)</sup>	13,91
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Dermovate®: roztw. na skórę 0,5 mg/ml - 1 but. 50 ml	Rx	100%	11,07
Dermovate®: roztw. na skórę 0,5 mg/ml - 1 but. 25 ml	Rx	100%	11,07
<b>Clobetazol propionate (1)W:</b> Maść, krem. Klobetazolu propionian jest kortykosteroidem o bardzo silnym działaniu, przeznaczonym do stosowania miejscowego. Lek wskazany jest u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat do leczenia objawów stanu zapalnego i świądu w przebiegu chorób skóry reagujących na leczenie kortykosteroidami, takich jak: łuszczyca (z wyłączeniem zmian uogólnionych), liszaj płaski, tocząc rumieniowaty (DLE), nawracający wyprysk, trudne w leczeniu choroby skóry, których dotychczasowe leczenie słabszymi kortykosteroidami okazało się nieskuteczne. <b>Roztw. na skórę.</b> Leczenie miejscowe chorób zapalnych owłosionej skóry głowy, reagujących na leczenie steroidami, takich jak łuszczyca; trudne w leczeniu postaci wyprysku, dla których dotychczas stosowane leczenie słabszymi steroidami okazało się nieskuteczne. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Dermovate® - (IR): roztw. na skórę 0,5 mg/ml - 1 but. 50 ml	Rx	100%	18,21
		50% <sup>(1)</sup>	9,88
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Clobetazol propionate (1)W:</b> Klobetazolu propionian jest silnym kortykosteroidem do stosowania miejscowego. W postaci roztworu na skórę jest wskazany w leczeniu objawów reagujących na leczenie kortykosteroidami chorób skóry, takich jak: łuszczyca, trudne w leczeniu postaci wyprysku, których dotychczas stosowane leczenie słabszymi steroidami okazało się nieskuteczne. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Dermovate® - (IR): roztw. na skórę 0,5 mg/ml - 1 but. 25 ml	Rx	100%	X
		100%	18,20
		50% <sup>(1)</sup>	9,87
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Clobetazol propionate (1)W:</b> Klobetazolu propionian jest silnym kortykosteroidem do stosowania miejscowego. W postaci roztworu na skórę jest wskazany w leczeniu objawów reagujących na leczenie kortykosteroidami chorób skóry, takich jak: łuszczyca, trudne w leczeniu postaci wyprysku, których dotychczas stosowane leczenie słabszymi steroidami okazało się nieskuteczne. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Novate: krem 0,5 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	11,92
Novate: maść 0,5 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	11,83
<b>Clobetazol propionate</b>			
<b>Clodronic disodium</b>			
Clarelux®: pianka na skórę 0,5 mg/g - op. 100 g	Rx	100%	59,04
<b>Clodronic disodium</b>			
<b>Clofarabine</b>			
Clofarabine Norameda: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fioł. 20 ml	Rx	100%	2816,21
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>Clofarabine (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.66 a; C.66 b.</b>			
<b>W:</b> Leczenie ostrej białaczki limfoblastycznej (ALL) u dzieci i młodzieży z nawrotem włąz oporną na leczenie chorobą po zastosowaniu przynajmniej dwóch wcześniejszych standardowych cykli i w przypadku, gdy brak innych opcji pozwalających na przewidywanie długotrwałej odpowiedzi. Skuteczność i bezpieczeństwo stosowania oceniono w badaniach z udziałem pacjentów ≤21 podczas pierwszej diagnozy.			

<b>Clomethiazole edisylate</b>			
Heminevrin: kaps. 300 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	84,02
<b>Clomethiazole edisylate</b>			
<b>Clomifene citrate</b>			
Clostilbegyt: tabl. 50 mg - 10 szt.	Rx	100%	26,99
<b>Clomifene citrate</b>			
<b>Clomipramine</b>			
Anafranil®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	9,07
		B <sup>(1)</sup>	4,25
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Anafranil®: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,11
		B <sup>(1)</sup>	3,06
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Anafranil® SR 75: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	24,10
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Clomipramine (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</b>			
<b>W:</b> Dorosli. Leczenie stanów depresyjnych o różnej etiologii i symptomatologii, np. o endogenne, reaktywne, nerwicowe, organizmne, maskowane oraz inwolucyjne postaci depresji, o depresje związane z szczyfroznią oraz zaburzeniami osobowości. Zespoły depresyjne związane z podeszłym wiekiem, w przebiegu przewlekłych stanów bólowych i przewlekłych chorób somatycznych. Zespoły natręctw. Fobie i napydy leku. Dzieci i młodzież. Moczenie nocne (tylko u dzieci powyżej 5 r. i pod warunkiem wykluczenia przyczyn organicznych).			
<b>Clonazepam</b>			
○ Clonazepamum TZF: tabl. 0,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,57
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,07
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
○ Clonazepamum TZF: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	18,53
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	2,72
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Clonazepam (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Padaczka (3) Pacjenci 65+</b>			
<b>W:</b> Padaczka u dorosłych i dzieci - napady uogólnione: akinetyczne, miokloniczne, napady toniczno-kloniczne, napady nieświadomości oraz napady częściowe (ogniskowe).			
○ Clonazepamum TZF: inj. [roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 1 ml ◆	Rx	100%	21,41
<b>Clonazepam</b>			
<b>Clonidine hydrochloride</b>			
Iporel®: tabl. 0,075 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	14,00
<b>Clonidine hydrochloride</b>			
<b>Clopidamide</b>			
Clopidamid VP: tabl. 20 mg - 20 szt.	Rx	100%	9,41
		30% <sup>(1)</sup>	2,82
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Clopidamide (1)W:</b> Obrzęki w przebiegu niewydolności mięśnia sercowego, nerek oraz wątroby. (2) Pacjenci 65+			
<b>Clopidamide + Dihydroergocristine + Reserpine</b>			
Normatens®: tabl. draż. 5/0,5/0,1 mg - 20 szt.	Rx	100%	20,35
<b>Clopidamide + Dihydroergocristine + Reserpine</b>			
<b>Clopidogrel</b>			
Agregrex: tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	25,80
		30% <sup>(1)</sup>	7,74
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Clopidogrel (1) Międzyz. 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 odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania (2) Pacjenci 65+</b>			
<b>W:</b> Profilaktyka wtórna powikłań zakrzepowych miążdży. Clopidogrel jest wskazany u: dorosłych pacjentów z zawalem 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 odcinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawal mięśnia sercowego bez zalemania Q), w tym pacjentów, którym wskazano się stent podczas zabiegu przezskórnej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z ASA, z ostrym zawalem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo, kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. Profilaktyka powikłań zakrzepowych miążdży 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 wt. K nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie, Clopidogrel w skojarzeniu z ASA stosuje się w celu profilaktyki powikłań zakrzepowych miążdży i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru.			







Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
prolongatum

400 mg x 20 tabl. 400 mg x 60 tabl.

niem przedślonków 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 w miażdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru.

Zyllt® - (IR): tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	21,32
		30% <sup>(1)</sup>	6,41
		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 odcinka ST do 12 miesięcy stosowania. Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania (2) Pacjenci 65+

W: Profilaktyka powikłań zakrzepowych w miażdżycy. Klopidogrel wskazany jest u dorosłych pacjentów z zawalem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwinnym (od 7 dni do mniej niż 6 m-cy) oraz z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych. Dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym: bez uniesienia odcinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawal mięśnia sercowego bez załamka Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent w czasie zabiegu przeszłokornej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z ASA; z ostrym zawalem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. Profilaktyka powikłań zakrzepowych w miażdżycy i zakrzepowo-zatorowych w migotaniu 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 w miażdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru. W celu uzyskania dodatkowych informacji, patrz ChPL.

Zyllt - (IR): tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	21,32
		30% <sup>(1)</sup>	6,40
		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 odcinka ST do 12 miesięcy stosowania. Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania (2) Pacjenci 65+

W: Profilaktyka powikłań zakrzepowych w miażdżycy. Klopidogrel wskazany jest u dorosłych pacjentów z zawalem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwinnym (od 7 dni do mniej niż 6 m-cy) oraz z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych. Dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym: bez uniesienia odcinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawal mięśnia sercowego bez załamka Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent w czasie zabiegu przeszłokornej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z ASA; z ostrym zawalem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. Profilaktyka powikłań zakrzepowych w miażdżycy i zakrzepowo-zatorowych w migotaniu 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 w miażdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru. W celu uzyskania dodatkowych informacji, patrz ChPL.

**Clopidogrel + Acetylsalicylic acid**

**DuoPlavin®:** tabl. powł. 75 mg+ 75 mg - 30 szt. Rx 100% 75,58

**Clopidogrel + Acetylsalicylic acid** Sanofi Winthrop Industrie

**Clorazepate dipotassium**

○ **Cloraxen®:** tabl. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 28,19

○ **Cloraxen®:** tabl. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 38,91

**Clorazepate dipotassium** Teva Pharmaceuticals Polska

○ **Tranxene®:** kaps. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 24,60

○ **Tranxene®:** kaps. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 33,20

**Clorazepate dipotassium** Neuropharm Arzneimittel

○ **Tranxene® 20:** inj. dom./inf. [liof.] 20 mg - 5 fiol. (+ 5 amp.) ◆ Rx 100% 73,05

**Clorazepate dipotassium** Neuropharm Arzneimittel

**Clotrimazole**

**Clotrimazolom GSK:** tabl. dopochwowa 100 mg - 6 szt. Rx 100% 10,66

**Clotrimazole** GSK Pharmaceuticals SA

**Clotrimazolom Medana:** płyn do stos. na skórę 10 mg/ml - 1 but. 15 ml OTC 100% 9,83

**Clotrimazole** Polpharma

**Lotriderm®:** krem (0,64 mg+ 10 mg/g) - 1 tuba 15 g Rx 100% X

**Clotrimazole + Betamethasone dipropionate** Organon Polska

**Pirolam® Intima Vag:** tabl. dopochwowa 500 mg - 1 szt. OTC 100% 29,61

**Clotrimazole** Polpharma

**Triderm®:** krem (0,64 mg+ 10 mg+ 1 mg/g) - 1 tuba 15 g Rx 100% X

**Triderm®:** maść (0,64 mg+ 10 mg+ 1 mg/g) - 1 tuba 15 g Rx 100% X

**Clotrimazole + Betamethasone dipropionate + Gentamicin sulphate** Organon Polska

**Cloxacillin**

**Syntarpen®:** tabl. powł. 500 mg - 16 szt. Rx 100% 40,21

50%<sup>(1)</sup> 18,10

DZ<sup>(2)</sup> bezpł.

S<sup>(3)</sup> bezpł.

**Cloxacillin (1)W:** Kloksacylina jest stosowana w zakażeniach wywołanych przez gronkowce: zakażenia skóry i tkanek miękkich (czyrączność), zakażenia dolnych dróg oddechowych, ropne powłoki pooperacyjne i pooperacyjne, zakażenia kości i szpiku, głównie pourazowe - postać doustną podaje się w późniejszym etapie leczenia. Przed rozpoczęciem leczenia należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące stosowania antybiotyków. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Syntarpen®:** inj. dom./doż./inf. [prosz. do przyg. rozwt.] 1 g - 1 fiol. 20 ml Rx 100% 4,65

**Cloxacillin** Polfa Tarchomin SA

**Syntarpen®:** inj./inf. [prosz. do przyg. rozwt.] 2 g - 1 fiol. 20 ml Rx 100%

**Cloxacillin** Polfa Tarchomin SA

**Clozapine**

**Clozapim:** tabl. 25 mg - 50 szt. ◆ Rx 100%

100% 7,04

B<sup>(1)</sup> 1,77

DZ<sup>(2)</sup> bezpł.

S<sup>(3)</sup> bezpł.

100% 25,63

B<sup>(1)</sup> 4,56

DZ<sup>(2)</sup> bezpł.

S<sup>(3)</sup> bezpł.

100% 47,93

B<sup>(1)</sup> 5,80

DZ<sup>(2)</sup> bezpł.

S<sup>(3)</sup> bezpł.

**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 zadawalającej 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. Accord Healthcare

**Klozapol®:** tabl. 25 mg - 50 szt. ◆ Rx 100%

100% 9,22

B<sup>(1)</sup> 3,95

DZ<sup>(2)</sup> bezpł.

S<sup>(3)</sup> bezpł.

100% 31,44

B<sup>(1)</sup> 10,37

DZ<sup>(2)</sup> bezpł.

S<sup>(3)</sup> bezpł.

**Klozapol®:** tabl. 100 mg - 50 szt. ◆ Rx 100%

100% 6,92

B<sup>(1)</sup> 1,65

DZ<sup>(2)</sup> bezpł.

S<sup>(3)</sup> bezpł.

100% 25,12

B<sup>(1)</sup> 4,05

DZ<sup>(2)</sup> bezpł.

S<sup>(3)</sup> bezpł.

100% 47,88

B<sup>(1)</sup> 5,75

DZ<sup>(2)</sup> bezpł.

S<sup>(3)</sup> bezpł.

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

W: Schizofrenia oporna na leczenie. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu pacjentów ze schizofrenią oporną na leczenie oraz pacjentów, u których występują ciężkie, niepoddające się leczeniu neurologiczne działania niepożądane po zastosowaniu innych leków przeciwpyschotycznych, w tym atypowych leków przeciwpyschotycznych. Oporność na leczenie jest definiowana jako brak zadawalającej poprawy klinicznej, mimo zastosowania przynajmniej dwóch różnych leków przeciwpyschotycznych, w tym atypowych leków przeciwpyschotycznych we właściwych dawkach oraz przez odpowiedni czas. **Psychoza w przebiegu choroby Parkinsona.** Produkt leczniczy jest również wskazany w zaburzeniach psychotycznych występujących w przebiegu choroby Parkinsona, w przypadkach, kiedy inne metody leczenia okazały się nieskuteczne. Synphar

**Coagulation factor VIII**

**Beriate 250:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 250 j.m. - 1 fiol. liof. (+rozp.) Rx 100% X

**Beriate 500:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 500 j.m. - 1 fiol. liof. (+rozp.) Rx 100% 978,80

B<sup>(1)</sup> bezpł.

**Beriate 1000:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 1000 j.m. - 1 fiol. rozwt. (+rozp.) Rx 100% 1957,61

B<sup>(1)</sup> bezpł.

**Coagulation factor VIII (1)** Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B

W: Profilaktyka oraz leczenie krwawień u pacjentów z hemofilią typu A (wrodzony niedobór czynnika VIII). Produkt może być stosowany w terapii nabytego niedoboru czynnika VIII. CSL Behring GmbH

▼ **NovoEight®:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 250 j.m. - 1 fiol. (1 amp.-strzyk+ fiok+ łącznik) Rx-z 100% 497,99

▼ **NovoEight®:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 500 j.m. - 1 fiol. (1 amp.-strzyk+ fiok+ łącznik) Rx-z 100% 995,98

▼ **NovoEight®:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 1000 j.m. - 1 fiol. (1 amp.-strzyk+ fiok+ łącznik) Rx-z 100% 1991,95

▼ **NovoEight®:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 1500 j.m. - 1 fiol. (1 amp.-strzyk+ fiok+ łącznik) Rx-z 100% 2987,93

▼ **NovoEight®:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 2000 j.m. - 1 fiol. (1 amp.-strzyk+ fiok+ łącznik) Rx-z 100% 3983,90

▼ **NovoEight®:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 3000 j.m. - 1 fiol. (1 amp.-strzyk+ fiok+ łącznik) Rx-z 100% 5975,86

**Coagulation factor VIII** Novo Nordisk

▼ **Nuwig:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 250 j.m. - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk, 2,5 ml Rx-z 100% 681,16

▼ **Nuwig:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 500 j.m. - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk, 2,5 ml Rx-z 100% 1362,31

▼ **Nuwig:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 1000 j.m. - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk, 2,5 ml Rx-z 100% 2724,62

▼ **Nuwig:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 2000 j.m. - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk, 2,5 ml Rx-z 100% 5449,25

▼ **Nuwig:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 2000 j.m. - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk, 2,5 ml Rx-z 100% 5449,25

**Coagulation factor VIII (1)** Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B

W: Zapobieganie i leczenie krwawień u pacjentów cierpiących na hemofilię A (wrodzony niedobór czynnika VIII). Lek może być stosowany we wszystkich grupach wiekowych. Octapharma

**ReFacto AF:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt. do wstrz.] 250 j.m. (62,5 j.m./ml) - 1 fiol. rozwt. (+1 amp.-strzyk, rozp.) Rx-z 100% 686,88

**ReFacto AF:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt. do wstrz.] 500 j.m. (125 j.m./ml) - 1 fiol. rozwt. (+1 amp.-strzyk, rozp.) Rx-z 100% 1373,76

**ReFacto AF:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt. do wstrz.] 1000 j.m. (250 j.m./ml) - 1 fiol. rozwt. (+1 amp.-strzyk, rozp.) Rx-z 100% 2747,52

**ReFacto AF:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt. do wstrz.] 2000 j.m. (500 j.m./ml) - 1 fiol. rozwt. (+1 amp.-strzyk, rozp.) Rx-z 100% 5495,04

**Coagulation factor VIII (1)** Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B

W: Leczenie i zapobieganie krwawieniom u pacjentów z hemofilią A (wrodzony niedobór czynnika krzepnięcia VIII). Lek może być stosowany u dorosłych i dzieci w każdym wieku, w tym także u noworodków. Lek nie zawiera czynnika von Willebranda, i dlatego nie może być stosowany w leczeniu choroby von Willebranda. Pfizer

**Cobimetinib**

▼ **Cotellic:** tabl. powł. 20 mg - 63 szt. ◆ Rx-z 100% 22896,00

B<sup>(1)</sup> bezpł.

**Cobimetinib (1)** Program lekowy: leczenie czerniaka skóry lub błon śluzowych i pilimabem

W: Lek jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z wemurafenibem w leczeniu dorosłych chorych na neresekcyjnego lub przerzutowego czerniaka wykazującego mutację V600 genu BRAF. Roche Registration

**Codeine phosphate**

**Efferalgan Codeine:** tabl. mus. 500 mg+ 30 mg - 16 szt. ◆ Rx 100% 20,08

**Paracetamol + Codeine phosphate** Bristol Myers Squibb

**Talvosilen® forte:** kaps. 30 mg+ 500 mg - 10 szt. ◆ Rx 100% 15,89

**Codeine phosphate + Paracetamol** Miralax

**Ultracod:** tabl. 30 mg+ 500 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 38,00

**Codeine phosphate + Paracetamol** Zeniva

**Colchicine**

**Colchican:** tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. Rx 100% 46,84

**Colchican:** tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. Rx 100% 59,85

**Colchicine** Polfarmex

**Colchicine Genoptim:** tabl. 0,5 mg - 20 szt. Rx 100% 41,47

**Colchicine** Synopsis Pharma

**Colchicum Dispert:** tabl. draż. 0,5 mg - 20 szt. Rx 100% 36,48

**Colchicum Dispert:** tabl. draż. 0,5 mg - 50 szt. Rx 100% 53,81

**Colchicine** Pharmaselect International Beteiligungs

**Colectalciferol**

**Allertec® Wapno Plus:** tabl. mus. [smak cytrynowy] - 20 szt. SD 100% 11,32

**Perilla + Calcium + Colectalciferol + Quercetin** Polpharma

**Calperos Osteo:** tabl. do rozgr. i żucia 1000 mg+ 880 IU - 30 szt. Rx 100% 33,99

**Colectalciferol + Calcium** Teva Pharmaceuticals Polska

**Calsus:** kaps. miękkie 25000 j.m. - 2 szt. Rx 100% X

**Calsus:** kaps. miękkie 25000 j.m. - 4 szt. Rx 100% X







# ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



załok, ostre zapalenie ucha środkowego - wyłącznie po badaniu bakteriologicznym. Ostre i przewlekłe zakażenia układu moczowego i gruczołu krokowego. Zakażenia przenoszone drogą płciową: wrzód miękkiej. Zakażenia przewodu pokarmowego: dur brzuszny i parady, czerwotka bakteryjna, cholera (jako leczenie wspomagające obok uzupełniania płynów i elektrolitów), biegunka podróżnych wywołana przez enterotoksyczne szczepy *E. coli*. Inne zakażenia bakteryjne (leczenie możliwe w połączeniu z innymi antybiotykami), na przykład nekrotyzacja. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. Zakażenia przenoszone drogą płciową: wrzód miękkiej. Zakażenia przewodu pokarmowego: dur brzuszny i parady, czerwotka bakteryjna, cholera (jako leczenie wspomagające obok uzupełniania płynów i elektrolitów), biegunka podróżnych wywołana przez enterotoksyczne szczepy *E. coli*. Inne zakażenia bakteryjne (leczenie możliwe w połączeniu z innymi antybiotykami), na przykład nekrotyzacja. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. WP: Zakażenia u pacjentów po przeszczepie szpiku - profilaktyka; zakażenia u pacjentów leczonych cyklofosfamidem - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Polpharma	
Bisepitol® 120: tabl. 120 mg - 20 szt.	Rx 100% 10,84 50% <sup>(1)</sup> 7,28 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Bisepitol® 480: tabl. 480 mg - 20 szt.	Rx 100% 28,03 50% <sup>(1)</sup> 15,34 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
Bisepitol® 960: tabl. 960 mg - 10 szt.	Rx 100% 28,03 50% <sup>(1)</sup> 15,34 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Co-trimoxazole (1)W:** Zakażenia dróg moczowych powodowane przez wrażliwe szczepy *E. coli*, *Klebsiella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Morganella morganii*, *Proteus mirabilis* i *Proteus vulgaris*. Niepowikłane zakażenia dróg moczowych w pierwszej kolejności należy leczyć pojedynczym lekiem przeciwbakteryjnym. Ostre zapalenie ucha środkowego, powodowane przez wrażliwe szczepy *Str. pneumoniae* i *H. influenzae*, jeśli w opinii lekarza stosowanie kotrimoksazolu jest bardziej celowe niż podanie pojedynczego antybiotyku. Zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, powodowane przez wrażliwe szczepy *Streptococcus pneumoniae* lub *H. influenzae* jeśli w opinii lekarza zastosowanie leku złożonego jest korzystniejsze od monoterapii. Zakażenia przewodu pokarmowego pałeczkami *Shigella*. Mikrobiologicznie potwierdzone zapalenie płuc powodowane przez *Pneumocystis carinii* i zapobieganie zakażeniom typu drobnoustrojów u pacjentów ze zmniejszoną odpornością (np. AIDS). Biegunka podróżnych u dorosłych wywołana przez enteropatogenne szczepy *E. coli*. WP: Zakażenia u pacjentów po przeszczepie szpiku - profilaktyka; zakażenia *Pneumocystis jirovecii* u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka; zakażenia u pacjentów leczonych cyklofosfamidem - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ademed	
TRIMESOLPHAR®: inf. doż. [roztw.] 96 mg/ml - 10 amp. 5 ml	Lz 100%

**Co-trimoxazole** Polfa Warszawa

### COVID-19 mRNA vaccine (nucleoside-modified)

▼Comirnaty: inj. [konc. do sporz. dyspersji] 10 µg/dawkę - 10 fioł. (100 dawek)	Rx 100%	X
▼Comirnaty: inj. [konc. do sporz. dyspersji] 30 µg/dawkę - 5 fioł. 30 dawek (6 dawek/fioł.)	Rx 100%	X
▼Comirnaty: inj. [konc. do sporz. dyspersji] 30 µg/dawkę - 15 fioł. (75 dawek)	Rx 100%	X
▼Comirnaty: inj. [konc. do sporz. dyspersji] 30 µg/dawkę - 195 fioł. (975 dawek)	Rx 100%	X

### COVID-19 mRNA vaccine (nucleoside-modified)

▼Comirnaty Original/Omicron BA.1: inj. [dyspersja] (15/15 µg)/dawkę - 10 fioł. 2,25 ml

▼Comirnaty Original/Omicron BA.1: inj. [dyspersja] (15/15 µg)/dawkę - 195 fioł. 2,25 ml

▼Comirnaty Original/Omicron BA.4-5: inj. [dyspersja] (15/15 µg)/dawkę - 10 fioł. 2,25 ml

▼Comirnaty Original/Omicron BA.4-5: inj. [dyspersja] (15/15 µg)/dawkę - 195 fioł. 2,25 ml

### COVID-19 mRNA vaccine (nucleoside-modified)

▼Spikevax: inj. [dyspersja] - 1 fioł. 5 ml (10 dawek)

### COVID-19 mRNA vaccine (nucleoside-modified)

▼Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1: inj. [dyspersja] (50/50 µg)/dawkę - 10 fioł. 2,5 ml (5 dawek)

▼Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1: inj. [dyspersja] (50/50 µg)/dawkę - 10 fioł. 5 ml (10 dawek)

### COVID-19 mRNA vaccine (nucleoside-modified)

### COVID-19 vaccine (ChAdOx1-S [recombinant])

▼Vaxzevria: inj. [zaw.] - 5 fioł. 5 ml (50 dawek, 10 dawek/fioł.)

▼Vaxzevria: inj. [zaw.] - 10 fioł. 5 ml

### COVID-19 vaccine (ChAdOx1-S [recombinant])

### COVID-19 Vaccine (recombinant, adjuvanted)

Nuvaxovid: inf. [dyspersja] 5 µg/0,5 ml - 10 fioł. 5 ml

### COVID-19 Vaccine (recombinant, adjuvanted)

### Cranberry extract

zUrvat Forte: kaps. twarde - 60 szt.

Nettle extract + Horse tail herb + Cranberry extract

zUrvat Junior Plus: syrop [smak owoców leśnych]

- 1 but. 100 ml

Cranberry extract + Vitamins + Nettle extract

Crisantaspase

Erwinase: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 10000 j.m./fiol.

Crisantaspase

Crizotinib

▼Xalkori: kaps. twarde 200 mg - 60 szt.

▼Xalkori: kaps. twarde 250 mg - 60 szt.

Crizotinib (1) Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca

W: Lek jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu dorosłych pacjentów z ALK-dodatnim zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (ALK-positive NSCLC, ang. anaplastic lymphoma kinase-positive non-small cell lung cancer). Lek jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej leczonym ALK-dodatnim zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca. Lek jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z ROS1-dodatnim zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca.

### Cromoglicate disodium

Cusicrom® 4%: krople do oczu 40 mg/ml - 1 but. 10 ml

Cromoglicate disodium

Polcrom®: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 2 but. 5 ml

Cromoglicate disodium

Polcrom® 2%: krople do nosa 20 mg/ml - 1 op. 15 ml

Cromoglicate disodium

### Crotamiton

Crotamiton Farmapol: maść 100 mg/g - 1 tuba 40 g

Crotamiton Farmapol: płyn do stos. na skórę

Crotamiton

Cyanocobalamin

Bexon: inj. [roztw.] (50 mg+ 50 mg+ 0,5 mg/ml - 5 amp. 2 ml)

Pyridoxine hydrochloride + Thiamine hydrochloride + Cyanocobalamin + Lidocaine hydrochloride

Energamma: tabl. draż. 1000 µg - 50 szt.

Cyanocobalamin

Milgamma® N: inj. dom. [roztw.] (0,5 mg+ 50 mg+ 50 mg/ml - 5 amp. 2 ml)

Pyridoxine + Lidocaine hydrochloride + Cyanocobalamin + Thiamine

Neiraxin® B: inj. [roztw.] (0,5 mg+ 10 mg+ 50 mg+ 50 mg/ml - 5 amp. 2 ml)

Neiraxin® B: inj. [roztw.] (0,5 mg+ 10 mg+ 50 mg+ 50 mg/ml - 10 amp. 2 ml)

Neiraxin® B: inj. [roztw.] (0,5 mg+ 10 mg+ 50 mg+ 50 mg/ml - 25 amp. 2 ml)

Thiamine hydrochloride + Pyridoxine hydrochloride + Lidocaine hydrochloride + Cyanocobalamin

Neurovit: tabl. powł. 100 mg+ 200 mg+ 0,2 mg - 20 szt.

Neurovit: tabl. powł. 100 mg+ 200 mg+ 0,2 mg - 100 szt.

Thiamine + Cyanocobalamin + Pyridoxine

Neurovit Fast: inj. [roztw.] (100 mg+ 100 mg+ 1 mg)/2 ml - 5 amp. 2 ml

Pyridoxine + Cyanocobalamin + Thiamine

Vitaminum B12-SF: inj. [roztw.] 1000 µg/ml - 5 amp. 1 ml

Cyanocobalamin

Vitaminum B12 WZF: inj. [roztw.] 100 µg/ml - 10 amp. 1 ml

Vitaminum B12 WZF: inj. [roztw.] 500 µg/ml - 5 amp. 2 ml

Cyanocobalamin (1)W: Niedokrwistość złośliwa Addisona-Biermera. Inne niedokrwistości megaloblastyczne z niedoboru wit. B<sub>12</sub>. Niedobór wit. B<sub>12</sub> z następujących powodów: całkowite wyłączenie z diety produktów pochodzenia zwierzęcego (sycyły wegetarianizm); zahamowanie (wrodzone lub nabyte) wydzielania czynnika wewnętrznego, umożliwiającego wchłanianie wit. B<sub>12</sub> (czynnik Castle'a); brak czynnika Castle'a na skutek resekcji żołądka; przewlekłe atroficzne zapalenie błony śluzowej żołądka; zespół złego wchłaniania wit. B<sub>12</sub> (czynnik Castle'a); brak czynników Castle'a na skutek resekcji żołądka; przewlekłe atroficzne zapalenie błony śluzowej żołądka; zespół złego wchłaniania wit. B<sub>12</sub> (czynnik Castle'a); choroby celiakii, spruce tropikalnej (pszyzo), choroby Leśniowskiego-Crohna; kompetencyjne wykorzystywanie wit. B<sub>12</sub> przez bakterie jelitowe (zespół ślepej pętli) lub przez pasożyty (zakażenie brudzoglówcem szerokim). Test Schillinga - badanie wchłaniania wit. B<sub>12</sub>. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

### Cyclopentolate hydrochloride

Cykloftal: krople do oczu [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 5 ml

Cyclopentolate hydrochloride

### Cyclophosphamide

Endoxan: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g - 1 fioł.

Endoxan: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 200 mg - 1 fioł.

Endoxan: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 200 mg - 10 fioł.

Cyclophosphamide (1) Chemioterapia ICD-10: C.13.

W: Cyklofosfamid jest stosowany w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym w wymienionych chorobach. Białaczki: ostra lub przewlekła białaczka limfoblastyczna/na limfocytowa i białaczka szpikowa. Chłoniaki złośliwe: ziarnica złośliwa (choroba Hodgkina), chłoniak nieziarniczy, szpiczak mnog. Złośliwe guzy łite z przerzutami lub bez przerzutów: rak jajnika, rak piersi, drobnokomórkowy rak płuc, neuroblastoma (nerwiak niedojrzały), mięsak Ewinga, mięśniaki-mięsak prąkowany u dzieci, kostniakomięsak, ziarniak Wegenera. Leczenie immunosupresyjne w przeszczepach organów. Leczenie kondygujące, poprzedzające allogeniczną przeszczep szpiku kostnego: ciężka anemia aplastyczna, ostra białaczka szpikowa i ostra białaczka limfoblastyczna, przewlekła białaczka szpikowa.

Endoxan: tabl. draż. 50 mg - 50 szt.

Cyclophosphamide (1)W: Cyklofosfamid jest stosowany w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym w poniżej wymienionych chorobach. Białaczki: ostra lub przewlekła białaczka limfoblastyczna/na limfocytowa i białaczka szpikowa. Chłoniaki złośliwe: ziarnica złośliwa (choroba Hodgkina), chłoniak nieziarniczy, szpiczak mnog. Złośliwe guzy łite z przerzutami lub bez przerzutów: rak jajnika, rak piersi, drobnokomórkowy rak płuc, neuroblastoma (nerwiak niedojrzały), mięsak Ewinga, mięśniaki-mięsak prąkowany u dzieci, kostniakomięsak, ziarniak Wegenera. Leczenie immunosupresyjne w przeszczepach organów. Leczenie kondygujące, poprzedzające allogeniczną przeszczep szpiku kostnego: ciężka anemia aplastyczna, ostra białaczka szpikowa i ostra białaczka limfoblastyczna, przewlekła białaczka szpikowa. WP: Choroby autoimmunizacyjne; amyloidoz; 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 włókniaka płuc (2) Nowotwory złośliwe (3) Chemioterapia ICD-10: C.13.

(4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+

### Cyproheptadine hydrochloride

Peritol: tabl. 4 mg - 20 szt.

Cyproheptadine hydrochloride

Cyproterone acetate

Androcur®: tabl. 50 mg - 20 szt.

Androcur®: tabl. 50 mg - 50 szt.

Cyproterone acetate (1)W: Wskazania u kobiet. Ciężkie objawy androgenizacji, takie jak wysokiego stopnia nietypowe owłosienie (hirsutyzm), ciężka androgenozależna utrata owłosienia głowy prowadząca ostatecznie dołysiny (wylusiny androgenowe), często związane z ciężkimi postaciami trądziku i/lub jotojoku. U mężczyzn: Tłumienie popędu w dewiacjach seksualnych. Leczenie antyandrogenowe w przypadkach nieoperacyjnego raka gruczołu krokowego. WP: Transseksualizm (F64.0) (2) Pacjenci 65+

### Cytarabine

Alexan®: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 5 ml

Alexan®: inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 10 ml

Alexan®: inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 20 ml

Alexan®: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 40 ml

Alexan®: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 fioł. 5 ml

Cytarabine (1) Chemioterapia ICD-10: C.14.

W: Cytarabina może być stosowana zarówno w monoterapii jak i w skojarzeniu z innymi chemioterapeutykami w leczeniu początkowym oraz podtrzymującym: ostrych białaczek szpikowych, ostrych białaczek limfoblastycznych, nacieków białaczkowych w ośrodkowym układzie nerwowym, złośliwych chłoniaków nieziarniczych (Non-Hodgkin's lymphoma). Leczenie dużymi dawkami: opornych na leczenie chłoniaków nieziarniczych (Non-Hodgkin's lymphoma), opornych na leczenie ostrych białaczek szpikowych, opornych na leczenie ostrych białaczek limfoblastycznych, przelomu blastycznego w przewlekłej białaczce szpikowej.

Cytarabine Kabi: inj./inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 1 ml

Cytarabine Kabi: inj./inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 5 ml

Cytarabine Kabi: inj./inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 10 ml

Cytarabine Kabi: inj./inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 20 ml

Cytarabine

Cytosar®: inj. [roztw.] 100 mg - 1 amp. rozp.

Cytosar®: inj. doż./podsk. [lifo. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fioł.+ rozp.

Cytosar®: inj. doż./podsk. [lifo. do przyg. roztw.] 1 g - 1 fioł.

Cytarabine

**Vyxco liposomal**: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] R<sub>x</sub>-z 100% 25311,53  
 44 mg+ 100 mg - 1 fiol. 50 ml ◆

**Cytarabine + Daunorubicin (1)** Chemioterapia ICD-10: C.83.

W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu nowo rozpoznanej ostrej białaczki szpikowej (zależnej od terapii (ang. t-AML) lub ostrej białaczki szpikowej z cechami zależnymi od mielodysplazji (ang. AML-MRC).

Jazz Pharmaceuticals Ireland

**Cytisine**
**Denicit**: tabl. powł. 1,5 mg - 100 szt. OTC 100% 40,00  
**Cytisine** Solinea

**Dabigatran etexilate**
**Dabigatran Eteksylan Stada**: kaps. twarde 110 mg - 60 szt. Rx 100% 116,00  
**Dabigatran Eteksylan Stada**: kaps. twarde 150 mg - 60 szt. Rx 100% 116,00

**Dabigatran etexilate** Stada Arzneimittel

**Daxano**: kaps. twarde 110 mg - 30 szt. **nowosc** Rx 100% 47,76  
 30%<sup>(1)</sup> 14,33  
 R<sup>(2)</sup> 3,20  
 S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Daxano**: kaps. twarde 110 mg - 60 szt. **nowosc** Rx 100% 89,71  
 30%<sup>(1)</sup> 26,91  
 R<sup>(2)</sup> 3,20  
 S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Daxano**: kaps. twarde 150 mg - 30 szt. **nowosc** Rx 100% 63,18  
 30%<sup>(1)</sup> 18,95  
 S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Daxano**: kaps. twarde 150 mg - 60 szt. **nowosc** Rx 100% 118,93  
 30%<sup>(1)</sup> 35,68  
 S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Dabigatran etexilate (1)** Zakrzepica żył głębokich i zatorowość płucna oraz prewencja nawrotów zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej u dorosłych (2) Żylna powikłania zakrzepowo-zatorowe u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego (do 30 dnia po przebytej alloplastyce) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej alloplastyce) - prewencja pierwotna (3) Pacjenci 65+

 W: **Dawka 110 mg**. Prewencja pierwotna żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej - ZChZZ (ang. VTE) u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce 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 ZGG i ZP u osób dorosłych. Leczenie ZChZZ i zapobieganie nawrotom ZChZZ u dzieci i młodzieży od urodzenia do wieku poniżej 18 lat. Postaci farmaceutyczne odpowiednie 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 ZGG i ZP u osób dorosłych. Leczenie ZChZZ i zapobieganie nawrotom ZChZZ u dzieci i młodzieży od urodzenia do wieku poniżej 18 lat. Postaci farmaceutyczne odpowiednie dla wieku, patrz ChPL.

 W: **Dawka 110 mg**. Prewencja pierwotna żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej - ZChZZ (ang. VTE) u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce 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 ZGG i ZP u osób dorosłych. Leczenie ZChZZ i zapobieganie nawrotom ZChZZ u dzieci i młodzieży od urodzenia do wieku poniżej 18 lat. Postaci farmaceutyczne odpowiednie dla wieku, patrz ChPL.

 W: **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 ZGG i ZP u osób dorosłych. Leczenie ZChZZ i zapobieganie nawrotom ZChZZ u dzieci i młodzieży od urodzenia do wieku poniżej 18 lat. Postaci farmaceutyczne odpowiednie dla wieku, patrz ChPL.

**Pradaxa**<sup>®</sup>: kaps. twarde 75 mg - 10 szt. Rx 100% X  
**Pradaxa**<sup>®</sup>: kaps. twarde 75 mg - 30 szt. Rx 100% 129,83  
**Pradaxa**<sup>®</sup>: kaps. twarde 110 mg - 10 szt. Rx 100% 45,71  
**Pradaxa**<sup>®</sup>: kaps. twarde 110 mg - 30 szt. Rx 100% 131,73  
 30%<sup>(1)</sup> 95,65  
 S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Pradaxa**<sup>®</sup>: kaps. twarde 110 mg - 60 szt. Rx 100% X  
**Pradaxa**<sup>®</sup>: kaps. twarde 150 mg - 30 szt. Rx 100% 133,36  
 30%<sup>(1)</sup> 84,16  
 S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Pradaxa**<sup>®</sup>: kaps. twarde 150 mg - 60 szt. Rx 100% 385,20

**Dabigatran etexilate (1)** Zakrzepica żył głębokich i zatorowość płucna 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 alloplastyce całkowitej stawu biodrowego lub kolanowego. **Dawka 110 mg**. Prewencja pierwotna żylnych powikłań zakrzepowo-zatorowych u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce 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 ZGG i ZP u 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 ZGG i ZP u dorosłych.

**Daclatasvir**
**▼ Daklinza**: tabl. powł. 60 mg - 28 szt. ◆ Rx-z 100% X  
 Bristol Myers Squibb

**Dacomitinib**
**▼ Vimipro**: tabl. powł. 15 mg - 30 szt. ◆ Rx-z 100% X  
**▼ Vimipro**: tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆ Rx-z 100% X  
**▼ Vimipro**: tabl. powł. 45 mg - 30 szt. ◆ Rx-z 100% X

**Dacomitinib** Pfizer

**Dalbavancin**
**▼ Xydalba**: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] Rx 100% 3749,00  
 500 mg - 1 fiol. ◆

**Dalbavancin** ANGELINI

**Dalteparin sodium**
**Fragmin**<sup>®</sup>: inj. podsk. [roztw.] 2500 j.m. aXa/0,2 ml Rx 100% 54,27  
 - 10 amp.-strzyk. 0,2 ml  
**Fragmin**<sup>®</sup>: inj. podsk. [roztw.] 5000 j.m. aXa/0,2 ml Rx 100% 108,00  
 - 10 amp.-strzyk. 0,2 ml  
**Fragmin**<sup>®</sup>: inj. doż./podsk./inf. doż. [roztw.] Rx 100% 158,45  
 7500 j.m. aXa/0,3 ml - 10 amp.-strzyk. 0,3 ml

**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> bezpl.

**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> bezpl.

**Telexer**: kaps. twarde 150 mg - 30 szt. Rx 100% 72,31  
 30%<sup>(1)</sup> 23,11  
 S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Telexer**: kaps. twarde 150 mg - 60 szt. Rx 100% 137,18  
 30%<sup>(1)</sup> 41,15  
 S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Telexer**: kaps. twarde 150 mg - 180 szt. Rx 100% 388,19  
 30%<sup>(1)</sup> 116,46  
 S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Dabigatran etexilate (1)** Zakrzepica żył głębokich i zatorowość płucna oraz prewencja nawrotów zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej u dorosłych (2) Żylna powikłania zakrzepowo-zatorowe u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego (do 30 dnia po przebytej alloplastyce) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej alloplastyce) - prewencja pierwotna (3) Pacjenci 65+

 W: **Dawka 110 mg**. Prewencja pierwotna żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej - ZChZZ (ang. VTE) u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce 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 ZGG i ZP u osób dorosłych. Leczenie ZChZZ i zapobieganie nawrotom ZChZZ u dzieci i młodzieży od urodzenia do wieku poniżej 18 lat. Postaci farmaceutyczne odpowiednie dla wieku, patrz ChPL.

 W: **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 ZGG i ZP u osób dorosłych. Leczenie ZChZZ i zapobieganie nawrotom ZChZZ u dzieci i młodzieży od urodzenia do wieku poniżej 18 lat. Postaci farmaceutyczne odpowiednie dla wieku, patrz ChPL.

 W: **Dawka 110 mg**. Prewencja pierwotna żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej - ZChZZ (ang. VTE) u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce 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 ZGG i ZP u osób dorosłych. Leczenie ZChZZ i zapobieganie nawrotom ZChZZ u dzieci i młodzieży od urodzenia do wieku poniżej 18 lat. Postaci farmaceutyczne odpowiednie dla wieku, patrz ChPL.

 W: **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 ZGG i ZP u osób dorosłych. Leczenie ZChZZ i zapobieganie nawrotom ZChZZ u dzieci i młodzieży od urodzenia do wieku poniżej 18 lat. Postaci farmaceutyczne odpowiednie dla wieku, patrz ChPL.

**Dabrafenib**
**▼ Tafinlar**: kaps. twarde 50 mg - 28 szt. Rx-z 100% 4401,06  
 B<sup>(1)</sup> bezpl.

**▼ Tafinlar**: kaps. twarde 50 mg - 120 szt. Rx-z 100% 18861,72  
 B<sup>(1)</sup> bezpl.

**▼ Tafinlar**: kaps. twarde 75 mg - 28 szt. Rx-z 100% 6601,61  
 B<sup>(1)</sup> bezpl.

**▼ Tafinlar**: kaps. twarde 75 mg - 120 szt. Rx-z 100% 28292,59  
 B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Dabrafenib (1)** Program lekowy: leczenie czerniaka skóry lub błon śluzowych ipliomabem

W: Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym czerniakiem lub czerniakiem z przerzutami z mutacją genu BRAF V600.

Novartis Europharm Limited

**Dacarbazine**
**Detimeda**: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 100 mg Rx 100% 192,33  
 - 10 fiol. 100 mg ◆ B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Detimeda**: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 200 mg Rx 100% 366,34  
 - 10 fiol. 200 mg ◆ B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Detimeda**: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 500 mg Rx 100% 91,58  
 - 1 fiol. 500 mg ◆ B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Detimeda**: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g Rx 100% 183,17  
 - 1 fiol. 1000 mg ◆ B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Dacarbazine (1)** Chemioterapia ICD-10: C.16.

 W: **Dawka 100 mg**. Wskazana do stosowania w leczeniu pacjentów z czerniakiem złośliwym przerzutami. Inne wskazania do stosowania dakarbazy jako elementu chemioterapii skojarzonej to: zaawansowana choroba Hodgkina, zaawansowane mięsaki tkanek miękkich u dorosłych (z wyjątkiem międzybłoniaka i mięsaka Kaposiego).

**Daclatasvir**
**▼ Daklinza**: tabl. powł. 60 mg - 28 szt. ◆ Rx-z 100% X  
 Bristol Myers Squibb

**Dacomitinib**
**▼ Vimipro**: tabl. powł. 15 mg - 30 szt. ◆ Rx-z 100% X  
**▼ Vimipro**: tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆ Rx-z 100% X  
**▼ Vimipro**: tabl. powł. 45 mg - 30 szt. ◆ Rx-z 100% X

**Dacomitinib** Pfizer

**Dalbavancin**
**▼ Xydalba**: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] Rx 100% 3749,00  
 500 mg - 1 fiol. ◆

**Dalbavancin** ANGELINI

**Dalteparin sodium**
**Fragmin**<sup>®</sup>: inj. podsk. [roztw.] 2500 j.m. aXa/0,2 ml Rx 100% 54,27  
 - 10 amp.-strzyk. 0,2 ml  
**Fragmin**<sup>®</sup>: inj. podsk. [roztw.] 5000 j.m. aXa/0,2 ml Rx 100% 108,00  
 - 10 amp.-strzyk. 0,2 ml  
**Fragmin**<sup>®</sup>: inj. doż./podsk./inf. doż. [roztw.] Rx 100% 158,45  
 7500 j.m. aXa/0,3 ml - 10 amp.-strzyk. 0,3 ml

**Fragmin**<sup>®</sup>: inj. doż./podsk./inf. doż. [roztw.] Rx 100% 158,45  
 7500 j.m. aXa/0,3 ml - 10 amp.-strzyk. 0,3 ml

**Fragmin**<sup>®</sup>: inj. doż./podsk./inf. doż. [roztw.] Rx 100% 158,45  
 7500 j.m. aXa/0,3 ml - 10 amp.-strzyk. 0,3 ml

**Fragmin**<sup>®</sup>: inj. doż./podsk./inf. doż. [roztw.] Rx 100% 158,45  
 7500 j.m. aXa/0,3 ml - 10 amp.-strzyk. 0,3 ml

**Fragmin**<sup>®</sup>: inj. doż./podsk./inf. doż. [roztw.] Rx 100% 158,45  
 7500 j.m. aXa/0,3 ml - 10 amp.-strzyk. 0,3 ml

**Fragmin**<sup>®</sup>: inj. podsk. [roztw.] 10000 j.m.0,4 ml Rx 100% 98,49  
 - 5 amp.-strzyk. 0,4 ml

**Fragmin**<sup>®</sup>: inj. doż./podsk./inf. doż. [roztw.] Rx 100% 131,86  
 12500 j.m. aXa/0,5 ml - 5 amp.-strzyk. 0,5 ml

**Fragmin**<sup>®</sup>: inj. doż./podsk./inf. doż. [roztw.] Rx 100% 158,45  
 15000 j.m. aXa/0,6 ml - 5 amp.-strzyk. 0,6 ml

**Fragmin**<sup>®</sup>: inj. doż./podsk./inf. doż. [roztw.] Rx 100% 178,63  
 18000 j.m. aXa/0,72 - 5 amp.-strzyk. 0,72 ml

**Dalteparin sodium** Pfizer

**Danazol**
**Danazol Polfarmex**: tabl. 200 mg - 100 szt. Rx 100% 236,44  
 100% 3,56  
 S<sup>(2)</sup> bezpl.

**Danazol (1)** W: Endometrioza: leczenie objawów związanych z endometriozą i/lub zmniejszenie ognisk endometriozy. Preparat może być stosowany w skojarzeniu z leczeniem operacyjnym, a także, jako jedyny lek, u pacjentek, u których inne leczenie jest nieskuteczne. **Dysplazja włókniasto-torbielowata gruczołu sutkowego**: objawowe leczenie nasilonego bólu i tkliwości usciwowej. Preparat powinien być stosowany tylko u pacjentów, u których inne leczenie było nieskuteczne bądź niewskazane. **WP**: Małopłytkowość autoimmunizacyjna oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny (2) Pacjenci 65+

**Dandelion extract** Polfarmex

**Zielnik Świata Mniszek lekarski**: ziola do zaparzania SD 100% 8,85  
 - 20 sasz.

**Dandelion extract** Polpharma

**Dapagliflozin**
**Forxiga**: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. Rx 100% 182,00  
**Forxiga**: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. Rx 100% 154,00  
 100% 161,09  
 Rx 30%<sup>(1)</sup> 48,33  
 S<sup>(2)</sup> bezpl.

**Forxiga**: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. Rx 100% 161,09  
 30%<sup>(1)</sup> 48,33  
 S<sup>(2)</sup> bezpl.

**Dapagliflozin (1)** Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c  $\geq 7,5\%$  oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumiwanym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie nerek narządów objawiające się poprzez: białkomocz lub przestrawienie 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 białkomocz 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  $\geq 2\%$  oraz utrzymującymi się objawami choroby w klasie II-IV NYHA - pomimo zastosowania terapii opartej na ACEi (lub ARB/ARNI) i lechach z grupy  $\beta$ -adrenolitykach oraz jeśli wskazane antagonistach receptora mineralokortykoidów (z frakcją wyrzutową z LVEF  $\leq 40\%$ ) i ACEi (lub ARB/ARNI) i lechach z grupy  $\beta$ -adrenolitykach oraz jeśli wskazane diuretykach (z frakcją wyrzutową z LVEF 41-50%) (2) Pacjenci 65+

**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 nerek narządów objawiające się poprzez: białkomocz lub przestrawienie 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 białkomocz 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  $\geq 2\%$  oraz utrzymującymi się objawami choroby w klasie II-IV NYHA - pomimo zastosowania terapii opartej na ACEi (lub ARB/ARNI) i lechach z grupy  $\beta$ -adrenolitykach oraz jeśli wskazane antagonistach receptora mineralokortykoidów (z frakcją wyrzutową z LVEF  $\leq 40\%$ ) i ACEi (lub ARB/ARNI) i lechach z grupy  $\beta$ -adrenolitykach oraz jeśli wskazane diuretykach (z frakcją wyrzutową z LVEF 41-50%) (2) Pacjenci 65+

**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 nerek narządów objawiające się poprzez: białkomocz lub przestrawienie 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 białkomocz 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  $\geq 2\%$  oraz utrzymującymi się objawami choroby w klasie II-IV NYHA - pomimo zastosowania terapii opartej na ACEi (lub ARB/ARNI) i lechach z grupy  $\beta$ -adrenolitykach oraz jeśli wskazane antagonistach receptora mineralokortykoidów (z frakcją wyrzutową z LVEF  $\leq 40\%$ ) i ACEi (lub ARB/ARNI) i lechach z grupy  $\beta$ -adrenolitykach oraz jeśli wskazane diuretykach (z frakcją wyrzutową z LVEF 41-50%) (2) Pacjenci 65+

**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 nerek narządów objawiające się poprzez: białkomocz lub przestrawienie 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 białkomocz 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  $\geq 2\%$  oraz utrzymującymi się objawami choroby w klasie II-IV NYHA - pomimo zastosowania terapii opartej na ACEi (lub ARB/ARNI) i lechach z grupy  $\beta$ -adrenolitykach oraz jeśli wskazane antagonistach receptora mineralokortykoidów (z frakcją wyrzutową z LVEF  $\leq 40\%$ ) i ACEi (lub ARB/ARNI) i lechach z grupy  $\beta$ -adrenolitykach oraz jeśli wskazane diuretykach (z frakcją wyrzutową z LVEF 41-50%) (2) Pacjenci 65+

**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 nerek narządów objawiające się poprzez: białkomocz lub przestrawienie lewej komory lub retinopatię, lub 3) obecność 3 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej: wiek  $\geq 55$  lat dla mężczyzn, <





Naszym wyborem

enarenal  
enalapril maleas

▼ **Darzalex:** inj. [roztw.] **120 mg/ml** - 1 fiol. 15 ml ◆ Rx-z 100% **31039,88**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Daratumumab** (1) Program lekowy: leczenie chorych na układową amyloidozę łańcuchów lekkich (AL). Program lekowy: lenalidomid w leczeniu chorych na opornego lub nawrotowego szpiczaka mnogiego

**W:** Szpiczak mnog. Produkt jest wskazany: w skojarzeniu z lenalidomidem i deksametazonem lub z bortezomibem, melfalanem i prednizonem, w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych; w skojarzeniu z bortezomibem, talidomidem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim, którzy kwalifikują się do autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych; w skojarzeniu z lenalidomidem i deksametazonem lub z bortezomibem i deksametazonem, w leczeniu dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, którzy otrzymali co najmniej jedną wcześniejszą terapię; w skojarzeniu z pomalidomidem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, którzy otrzymali wcześniejszą terapię obejmującą inhibitor proteosomu i lenalidomid i wykazali oporność na leczenie lenalidomidem i inhibitor proteosomu i wykazali progresję choroby w trakcie lub po ostatniej terapii; w monoterapii u dorosłych pacjentów z nawrotowym i opornym na leczenie szpiczakiem mnogim, którzy wcześniejsze leczenie obejmowało inhibitor proteosomu i lek immunomodulujący u których nastąpiła progresja choroby w trakcie ostatniego leczenia. **Amyloidozę łańcuchów lekkich (amyloidozę AL).** Produkt jest wskazany w skojarzeniu z cyklofosfamidem, bortezomibem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany układową amyloidozę łańcuchów lekkich (AL).

### Darbepoetin alfa

**Aranesp®:** inj. [roztw.] **10 µg/ml** - 1 amp.-strzyk. 0,4 ml Rx-z 100% **95,85**  
100% **144,24**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Aranesp®:** inj. [roztw.] **20 µg/0,5 ml** - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml Rx-z 100% **216,37**  
100% **288,49**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Aranesp®:** inj. [roztw.] **30 µg/0,3 ml** - 1 amp.-strzyk. 0,3 ml Rx-z 100% **288,49**  
100% **360,61**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Aranesp®:** inj. [roztw.] **40 µg/0,4 ml** - 1 amp.-strzyk. 0,4 ml Rx-z 100% **360,61**  
100% **432,73**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Aranesp®:** inj. [roztw.] **60 µg/0,6 ml** - 1 amp.-strzyk. 0,3 ml Rx-z 100% **432,73**  
100% **2937,44**  
g<sup>(2)</sup> **bezp.**

**Aranesp®:** inj. [roztw.] **500 µg/ml** - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% **2937,44**  
100% **2937,44**  
g<sup>(2)</sup> **bezp.**

**Aranesp®:** inj. [roztw.] **500 µg/ml** - 1 amp.-strzyk. 0,1 ml Rx-z 100% **2937,44**  
100% **bezp.**

**Darbepoetin alfa** (1) Program lekowy: leczenie niedokrwistości w przebiegu przewlekłej niewydolności nerek (2) Chemioterapia ICD-10: C.0.03.

**W:** Leczenie objawowej niedokrwistości związanej z przewlekłą niewydolnością nerek u osób dorosłych i dzieci. Leczenie objawowej niedokrwistości u dorosłych pacjentów otrzymujących chemioterapię z powodu choroby nowotworowej (z wyjątkiem nowotworów złośliwych pochodzenia szpikowego).

### Darolutamide

▼ **Nubeqa:** tabl. powł. **300 mg** - 112 szt. ◆ Rx-z 100% **14007,77**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Darolutamide** (1) Program lekowy: leczenie opornego na kastrację raka gruczołu krokowego

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych mężczyzn z opornym na kastrację rakiem gruczołu krokowego bez przerzutów (ang. nmCRPC) z dużym ryzykiem wystąpienia przerzutów.

### Darunavir

**Darunavir Mylan:** tabl. powł. **800 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **X**

**Darunavir** Mylan Pharmaceuticals Ltd

**Prezista:** tabl. powł. **150 mg** - 240 szt. Rx-z 100% **X**

**Prezista:** tabl. powł. **400 mg** - 60 szt. Rx-z 100% **X**

**Prezista:** tabl. powł. **600 mg** - 60 szt. Rx-z 100% **X**

**Darunavir** Janssen-Cilag

**Darunavir + Cobicistat**

▼ **Rezolsta:** tabl. powł. **800 mg+ 150 mg** - 30 szt. ◆ Rx-z 100% **X**

**Darunavir + Cobicistat** Janssen-Cilag

### Dasabuvir

▼ **Exviera:** tabl. powł. **250 mg** - 56 szt. Rx-z 100% **X**

**Dasabuvir** AbbVie Polska

### Dasatinib

**Daruph:** tabl. powł. **16 mg** - 60 szt. **nowosc** Rx-z 100% **1373,76**  
100% **3434,40**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Daruph:** tabl. powł. **40 mg** - 60 szt. **nowosc** Rx-z 100% **3434,40**  
100% **2747,52**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Daruph:** tabl. powł. **63 mg** - 30 szt. **nowosc** Rx-z 100% **3434,40**  
100% **4808,16**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Daruph:** tabl. powł. **79 mg** - 30 szt. **nowosc** Rx-z 100% **4808,16**  
100% **bezp.**

**Daruph:** tabl. powł. **111 mg** - 30 szt. **nowosc** Rx-z 100% **bezp.**

**Dasatinib** (1) Chemioterapia ICD-10: C.92.a.; C.92.b.

**W:** Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów z: nowo rozpoznany przewlekłą białaczką szpikową (ang. CML) z chromosomem Philadelphia (ang. Ph+) w fazie przelanej (ang. CP); przewlekłą białaczką szpikową w fazie przelanej, w fazie akceleracji lub w fazie przelanej blastycznego w przypadku oporności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. ALL) z chromosomem Philadelphia (Ph+) oraz z limfoblastyczną (ang. ALL) z chromosomem Philadelphia (Ph+) oraz z limfoblastyczną (ang. ALL) z chromosomem Philadelphia (Ph+) w przypadku oporności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; nowo rozpoznany Ph+ ALL w skojarzeniu z chemioterapią.

yczna postacią przelanej białaczki szpikowej, w przypadku oporności lub nietolerancji wcześniejszej terapii. Produkt jest wskazany do stosowania u dzieci i młodzieży z: nowo rozpoznany przewlekłą białaczką szpikową z chromosomem Philadelphia w fazie przelanej (ang. Ph+ CML-CP) lub Ph+ CML-CP w przypadku oporności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; nowo rozpoznany Ph+ ALL w skojarzeniu z chemioterapią.

**Dasatinib Stada:** tabl. powł. **20 mg** - 60 szt. Rx-z 100% **1689,72**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Dasatinib Stada:** tabl. powł. **50 mg** - 60 szt. Rx-z 100% **4224,31**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Dasatinib Stada:** tabl. powł. **80 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **3379,45**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Dasatinib Stada:** tabl. powł. **100 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **4224,31**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Dasatinib Stada:** tabl. powł. **140 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **5914,04**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Dasatinib** (1) Chemioterapia ICD-10: C.92.b.

**W:** Lek jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów: z ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. ALL) z chromosomem Philadelphia (Ph+); w przypadku oporności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; nowo rozpoznany ALL Ph+ w skojarzeniu z chemioterapią. **STADA Poland Sp. z o.o.**

**Dasatinib SUN:** tabl. powł. **20 mg** - 60 szt. Rx-z 100% **1488,24**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Dasatinib SUN:** tabl. powł. **50 mg** - 60 szt. Rx-z 100% **3720,60**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Dasatinib SUN:** tabl. powł. **80 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **2976,48**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Dasatinib SUN:** tabl. powł. **100 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **3720,60**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Dasatinib SUN:** tabl. powł. **140 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **5208,84**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Dasatinib** (1) Chemioterapia ICD-10: C.92.a.; C.92.b.

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z: nowo rozpoznany przewlekłą białaczką szpikową (ang. CML) z chromosomem Philadelphia (ang. Ph+) w fazie przelanej (ang. CP); przewlekłą białaczką szpikową w fazie przelanej, w fazie akceleracji lub w fazie przelanej blastycznego w przypadku oporności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. ALL) z chromosomem Philadelphia (Ph+) oraz z limfoblastyczną postacią przelanej białaczki szpikowej, w przypadku oporności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; nowo rozpoznany Ph+ ALL w skojarzeniu z chemioterapią.

**Dasatinib** (1) Chemioterapia ICD-10: C.92.a.; C.92.b.

**W:** Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów z: nowo rozpoznany przewlekłą białaczką szpikową (ang. CML) z chromosomem Philadelphia (ang. Ph+) w fazie przelanej (ang. CP); przewlekłą białaczką szpikową w fazie przelanej, w fazie akceleracji lub w fazie przelanej blastycznego w przypadku oporności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; nowo rozpoznany Ph+ ALL w skojarzeniu z chemioterapią.

**Dasatinib Zentiva:** tabl. powł. **20 mg** - 60 szt. Rx-z 100% **1717,20**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Dasatinib Zentiva:** tabl. powł. **50 mg** - 60 szt. Rx-z 100% **4293,00**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Dasatinib Zentiva:** tabl. powł. **80 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **3434,40**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Dasatinib Zentiva:** tabl. powł. **100 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **4293,00**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Dasatinib Zentiva:** tabl. powł. **140 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **6010,20**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Dasatinib** (1) Chemioterapia ICD-10: C.92.a.; C.92.b.

**W:** Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów z: nowo rozpoznany przewlekłą białaczką szpikową (ang. CML) z chromosomem Philadelphia (ang. Ph+) w fazie przelanej (ang. CP); przewlekłą białaczką szpikową w fazie przelanej, w fazie akceleracji lub w fazie przelanej blastycznego w przypadku oporności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. ALL) z chromosomem Philadelphia (Ph+) oraz z limfoblastyczną postacią przelanej białaczki szpikowej, w przypadku oporności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; nowo rozpoznany Ph+ ALL w skojarzeniu z chemioterapią.

**Dasatinib** (1) Chemioterapia ICD-10: C.92.a.; C.92.b.

**W:** Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów z: nowo rozpoznany przewlekłą białaczką szpikową (ang. CML) z chromosomem Philadelphia (ang. Ph+) w fazie przelanej (ang. CP); przewlekłą białaczką szpikową w fazie przelanej, w fazie akceleracji lub w fazie przelanej blastycznego w przypadku oporności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. ALL) z chromosomem Philadelphia (Ph+) oraz z limfoblastyczną postacią przelanej białaczki szpikowej, w przypadku oporności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; nowo rozpoznany Ph+ ALL w skojarzeniu z chemioterapią.

**Sprycel:** tabl. powł. **20 mg** - 60 szt. Rx-z 100% **5761,91**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Sprycel:** tabl. powł. **50 mg** - 60 szt. Rx-z 100% **14404,76**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Sprycel:** tabl. powł. **80 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **11523,79**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Sprycel:** tabl. powł. **140 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **20166,66**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Sprycel:** tabl. powł. **100 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **14404,76**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Dasatinib** (1) Chemioterapia ICD-10: C.92.a.; C.92.b.

**W:** Preparat wskazany jest do leczenia dorosłych pacjentów z: nowo rozpoznany przewlekłą białaczką szpikową (ang. chronic myelogenous leukemia - CML) z chromosomem Philadelphia (Ph+) w przelanej fazie; przewlekłą białaczką szpikową w przelanej fazie, w fazie akceleracji lub w fazie przelanej blastycznego w przypadku oporności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie metasulfonamidem imatynibem; ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. acute lymphoblastic leukaemia - ALL) z chromosomem Philadelphia (Ph+) oraz z limfoblastyczną postacią przelanej białaczki szpikowej, w przypadku oporności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; nowo rozpoznany Ph+ ALL w skojarzeniu z chemioterapią.

**Dasatinib** (1) Chemioterapia ICD-10: C.92.a.; C.92.b.

**W:** Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów z: nowo rozpoznany przewlekłą białaczką szpikową (ang. CML) z chromosomem Philadelphia (ang. Ph+) w fazie przelanej (ang. CP); przewlekłą białaczką szpikową w fazie przelanej, w fazie akceleracji lub w fazie przelanej blastycznego w przypadku oporności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; nowo rozpoznany Ph+ ALL w skojarzeniu z chemioterapią.

### Daurorubicin

**Vyxeos liposomal:** inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] Rx-z 100% **25311,53**  
**44 mg+ 100 mg** - 1 fiol. 50 ml ◆ g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Cytarabine + Daunorubicin** (1) Chemioterapia ICD-10: C.83.

**W:** Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu nowo rozpoznanej ostrej białaczki szpikowej zależnej od terapii (ang. t-AML) lub ostrej białaczki szpikowej z cechami zależnymi od mielodysplazji (ang. AML-MRC). **Jazz Pharmaceuticals Ireland**

### Deferasirox

**Exferana:** tabl. powł. **180 mg** - 30 szt. Rx 100% **300,00**

**Exferana:** tabl. powł. **360 mg** - 30 szt. Rx 100% **500,00**

**Deferasirox** Vipharm

▼ **Exjade:** tabl. do przyg. zaw. doust. **125 mg** - 28 szt. Rx-z 100% **X**

▼ **Exjade:** tabl. do przyg. zaw. doust. **250 mg** - 28 szt. Rx-z 100% **X**

▼ **Exjade:** tabl. do przyg. zaw. doust. **500 mg** - 28 szt. Rx-z 100% **X**

**Deferasirox** Novartis Europharm Limited

### Deferoxamine mesylate

**Desfera®:** inj. [prosz. do przyg. roztw.] **500 mg** - 10 fiol. Rx 100% **201,41**

**Deferoxamine mesylate** Novartis Pharma

### Degarelix

**Firmagon:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **80 mg** Rx 100% **556,13**  
- 1 zest. g<sup>(1)</sup> **3,20**  
s<sup>(2)</sup> **bezp.**

**Firmagon:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **120 mg** Rx 100% **1635,54**  
- 2 zest. g<sup>(1)</sup> **9,48**  
s<sup>(2)</sup> **bezp.**

**Degarelix** (1) Zaawansowany hormonozależny 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 hormonozależnym rakiem gruczołu krokowego.

**Wskazania z ChPL.** Produkt leczniczy jest antagonistą hormonu uwalniającego gonadotropiny (GnRH) wskazanym: w leczeniu dorosłych pacjentów płci męskiej z zaawansowanym hormonozależnym rakiem gruczołu krokowego; w leczeniu raka wysokiego ryzyka ograniczonego do gruczołu krokowego oraz hormonozależnego raka gruczołu krokowego miejscowo zaawansowanego w połączeniu z radioterapią; jako leczenie neoadjuwantowe przed radioterapią u pacjentów z rakiem wysokiego ryzyka ograniczonego do gruczołu krokowego lub hormonozależnym rakiem gruczołu krokowego miejscowo zaawansowanym.

### Delta-9-tetrahydrocannabinol + Cannabidiol

▼ **Sativex:** aerozol do stos. w j. ustnej Rx-w 100% **2499,00**  
**(27 mg+ 25 mg/ml)** - 3 poj. 10 ml ◆

**Delta-9-tetrahydrocannabinol + Cannabidiol** Almirall

### Denosumab

**Prolia:** inj. [roztw.] **60 mg/ml** Rx 100% **630,66**  
- 1 amp.-strzyk. z aut. zabezp. igły g<sup>(1)</sup> **189,20**  
s<sup>(2)</sup> **bezp.**

**Denosumab** (1) Osteoporoza pomenopauzalna (T-score mniejsze lub równe -2,5

mierzone metodą DXA lub wystąpienie złamania osteoporozytycznego) u kobiet w wieku powyżej 60 lat, po niepowodzeniu leczenia doustnymi bifosfonianami lub z przeciwwskazaniami (nietolerancja) do ich stosowania, Osteoporoza (T-score mniejsze lub równe -2,5 mierzone metodą DXA lub wystąpienie złamania osteoporozytycznego) u mężczyzn w wieku powyżej 60 lat, po niepowodzeniu leczenia doustnymi bifosfonianami lub z przeciwwskazaniami (nietolerancja) do ich stosowania (2) Pacjenci 65+

**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 utraty masy 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 utraty masy kostnej związanej z długoterminowym układowym leczeniem glikokortykosteroidami dorosłych pacjentów, u których występuje zwiększone ryzyko złamań.

**Xgeva:** inj. [roztw.] **120 mg** - 1 fiol. 1,7 ml Rx-z 100% **X**

**Xgeva:** inj. [roztw.] **120 mg** - 3 fiol. 1,7 ml Rx-z 100% **3762,78**  
g<sup>(1)</sup> **bezp.**

**Denosumab** (1) Program lekowy: zapobieganie powikłaniom kostnym u dorosłych pacjentów z zaawansowanym procesem nowotworowym obejmującym kości z zastosowaniem denosumabu

**W:** Zapobieganie powikłaniom kostnym (złamania patologiczne, konieczność napromieniowania kości, uciśk rdzenia kręgowego lub konieczność wykonywania zabiegów operacyjnych kości) u dorosłych z zaawansowanym procesem nowotworowym obejmującym kości. Leczenie dorosłych i młodzieży z dojrzałym układem kostnym, u których występuje nieoperacyjny guz olbrzymiokomórkowy kości lub, u których zabieg chirurgiczny może spowodować ciężkie okaleczenie.

### Dequalinium

**Fluomizin:** tabl. dopochwowa **10 mg** - 6 szt. Rx 100% **48,40**

**Dequalinium** Gedeon Richter

### Desloratadine

**Aerius:** roztw. doust. **0,5 mg/ml** - 1 but. 150 ml Rx 100% **X**

**Aerius:** roztw. doust. **0,5 mg/ml** - 1 but. 60 ml Rx 100% **X**

**Aerius:** tabl. powł. **5 mg** - 10 szt. Rx 100% **X**

**Aerius:** tabl. powł. **5 mg** - 30 szt. Rx 100% **X**

**Desloratadine** N. V. Organon

**Aerius - (IR):** roztw. doust. **0,5 mg/ml** - 1 but. 150 ml Rx 100% **21,50**

**Aerius - (IR):** tabl. powł. **5 mg** - 30 szt. Rx 100% **22,30**

**Desloratadine** Inpharm









Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

**Dexketoprofen**

Auxilen: inj./inf. [roztw.] 50 mg/2ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	25,00
Dexketoprofen AS Kaleks			
Dexak®: tabl. powł. 25 mg - 10 szt.	OTC	100%	11,92
Dexak®: tabl. powł. 25 mg - 30 szt.	OTC	100%	35,16
Dexketoprofen Berlin-Chemie/Menarini			
Dexak® 50: inf./inj. [roztw.] 50 mg/2 ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	33,75
Dexketoprofen Berlin-Chemie/Menarini			
Metafen® Dexketoprofen: tabl. powł. 25 mg - 20 szt.	OTC	100%	15,73
Dexketoprofen Polpharma			
Skudexa®: granulaty do przyg. roztw. doust. 75 mg+ 25 mg - 10 sas.	Rx	100%	17,50
Skudexa®: granulaty do przyg. roztw. doust. 75 mg+ 25 mg - 20 sas.	Rx	100%	39,04
Skudexa®: tabl. powł. 75 mg+ 25 mg - 10 szt.	Rx	100%	20,79
Skudexa®: tabl. powł. 75 mg+ 25 mg - 20 szt.	Rx	100%	35,81
Tramadol hydrochloride + Dexketoprofen Menarini International			

**Dexlansoprazole**

Dexilant: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 30 mg - 28 szt.	Rx	100%	21,85
Dexilant: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 60 mg - 28 szt.	Rx	100%	30,69
Dexlansoprazole Takeda			

**Dexmedetomidine**

Dexmedetomidine EVER Pharma: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 µg/ml - 4 fiol. 4 ml	Rx-z	100%	X
Dexmedetomidine EVER Pharma: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 µg/ml - 4 fiol. 10 ml	Rx-z	100%	X
Dexmedetomidine EVER Pharma: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 µg/ml - 5 fiol. 2 ml	Rx-z	100%	X
Dexmedetomidine EVER Pharma: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 µg/ml - 25 amp. 2 ml	Rx-z	100%	X
Dexmedetomidine EVER Valinject			

**Dexpanthenol**

Acodin 150 Junior: syrop (7,5 mg+ 50 mg)/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	8,14
Dextromethorphan hydrobromide + Dexpanthenol Stada Arzneimittel			
Corneregel®: żel do oczu 50 mg/g - 1 tuba 5 g	Rx	100%	19,54
Corneregel®: żel do oczu 50 mg/g - 1 tuba 10 g	Rx	100%	24,76
Dexpanthenol Dr. Mann Pharma			
Dexico: żel do oczu - tuba 10 g	WMO	100%	-
Dexpanthenol + Carbomer Solinea			
Softeye Duo: krople do oczu - 1 op. 10 ml	WMO	100%	35,13
Hyaluronic acid + Dexpanthenol Polpharma			
Starazolin® Suche i Podrażnione Oczy: krople do oczu - 1 op. 10 ml	WMO	100%	32,32
Dexpanthenol + Hyaluronate sodium Polpharma			
Xylodex 0,05% regeneracja: spray do nosa (0,05 mg+ 5,0 mg)/dawkę - 1 but. 10 ml	OTC	100%	22,62
Xylodex 0,1% regeneracja: spray do nosa (0,1 mg+ 5,0 mg)/dawkę - 1 but. 10 ml	OTC	100%	23,04
Xylometazoline hydrochloride + Dexpanthenol Polfa Warszawa			

**Dextrazoxane**

Cyrdanax: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 500 mg	Rx	100%	523,48
Dextrazoxane Pharmaselect International Beteiligungs			

**Dextromethorphan hydrobromide**

Acodin 150 Junior: syrop (7,5 mg+ 50 mg)/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	8,14
Dextromethorphan hydrobromide + Dexpanthenol Stada Arzneimittel			
DexaCaps: kaps. 0,167 g+ 0,02 g - 10 szt.	OTC	100%	12,84
Linden inflorescence + Dextromethorphan hydrobromide + Melissa extract Polpharma			
DexaPico®: syrop (1,625 g+ 6,5 mg)/5 ml - 1 but. 115 ml	OTC-18	100%	22,93
Dextromethorphan hydrobromide Polpharma			
DexaPini®: syrop (0,43 g+ 0,065 g+ 6,5 mg)/5 ml - 1 but. 150 g	OTC-18	100%	21,77
Dextromethorphan hydrobromide Polpharma			

**Dextrose**

Glucosum Teva: inf. doż. [roztw.] 200 mg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	178,79
Glucosum Teva: inf. doż. [roztw.] 400 mg/ml - 10 amp. 10 ml	Rx	100%	36,90
Glucosum Teva: inf. doż. [roztw.] 400 mg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
Glucosum Teva: inj. doż. [roztw.] 200 mg/ml - 10 amp. 10 ml	Rx	100%	39,60
Dextrose Teva Pharmaceuticals Polska			

**Diazepam**

○ Diazepam Genoptim: tabl. 5 mg - 20 szt.	Rx	100%	15,83
Diazepam Synoptis Pharma			
○ Neorelium®: inf. [roztw.] 5 mg/ml - 50 amp. 2 ml	Lz	100%	76,70
Diazepam Polfa Tarchomin SA			
○ Neorelium®: tabl. powł. 5 mg - 20 szt.	Rx	100%	6,98
Diazepam Polfa Tarchomin SA			
○ Relanium®: inj. 5 mg/ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	17,83
○ Relanium®: inj. 5 mg/ml - 50 amp. 2 ml	Rx	100%	100,98
Diazepam Polfa Warszawa			
○ Relanium®: tabl. 2 mg - 20 szt.	Rx	100%	6,60
○ Relanium®: tabl. 5 mg - 20 szt.	Rx	100%	7,12
Diazepam GSK PSC Poland sp. z o.o.			
○ RELESD®: mikrowlewy doodbytnicze 5 mg/2,5 ml - 5 szt.	Rx	100%	26,84
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	
	R <sup>(2)</sup>	11,76	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	
○ RELESD®: mikrowlewy doodbytnicze 10 mg/2,5 ml - 5 szt.	Rx	100%	33,93
	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.	
	R <sup>(2)</sup>	2,88	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

Diazepam (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Pacidzka WP: Drgawki inne niż określone w ChPL (3) Pacjenci 65+

W: Drgawki gorączkowe. Stan padaczkowy. Rzućawka ciężarnych. Napady lęku. Stany ze zwiększonym napięciem mięśniowym. Tężec. Premedykacja przed różnymi zabiegami diagnostycznymi i chirurgicznymi oraz sedacja w okresie pooperacyjnym. Polfa Warszawa

**Diazoxide**

Proglidem - import docelowy: kaps. 25 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
Proglidem - import docelowy: kaps. 100 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
Diazoxide SCHERING AG			

**Dibutyrylochityna**

Dibucell Active: opatrunek biopolimerowy [jałowy] 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	26,38
		30 <sup>(1)</sup>	7,91
Dibutyrylochityna (1) Przewlekłe owrzodzenia Celther			

**Diclofenac**

Diclostim: roztw. do płukania j. ustnej i gardła 0,74 mg/ml - 1 but. 150 ml	OTC	100%	23,00
Diclofenac Solinea			

**Diclofenac potassium**

Cataflam® 50: tabl. powł. 50 mg - 10 szt.	Rx	100%	19,53
Diclofenac potassium Novartis Pharma			

**Diclofenac sodium**

Arthrotec®: tabl. powł. 50 mg+ 0,2 mg - 20 szt.	Rx	100%	45,51
Arthrotec® forte: tabl. 75 mg+ 0,2 mg - 10 szt.	Rx	100%	28,17
Arthrotec® forte: tabl. 75 mg+ 0,2 mg - 20 szt.	Rx	100%	56,06
Diclofenac sodium + Misoprostol Pfizer			
Diclac®: inj. dom. [roztw.] 25 mg/ml (75 mg/3 ml) - 5 amp. 3 ml	Rx	100%	8,80
		50 <sup>(1)</sup>	4,40
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Diclac®: inj. dom. [roztw.] 25 mg/ml (75 mg/3 ml) - 10 amp. 3 ml	Rx	100%	16,62
		50 <sup>(1)</sup>	8,31
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Diclofenac sodium (1)W: Wskazania do refundacji. Leczenie objawowe ostrego bólu w przypadku: reumatoidalnego zapalenia stawów (RZS), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa (ZZSK), zapalenia stawów krzyżowo-biodrowych, zapalenia kości i stawów, zmian zwyrodnieniowych kręgosłupa, dny moczanowej, porurazowych bólów stawowych lub mięśniowych, bólów pooperacyjnych związanych ze stanem zapalnym i obrzękiem, stanów zapalnych mięśni, ścięgien i więzadeł, reumatyzmu pozostawowego, zapalenia okostnowego. Stosowanie roztoru do wstrzykiwań jest wskazane tylko wtedy, gdy konieczny jest bardzo szybki początek działania lub gdy przyjmowanie produktu leczniczego doustnie bądź w postaci czopki nie jest możliwe. Wskazania z ChPL. Podanie domięśniowe. Leczenie: zastrzeżeń zapalnych lub zwyrodnieniowych postaci choroby reumatycznej; reumatoidalnego zapalenia stawów, zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, choroby zwyrodnieniowej stawów, zapalenia stawów kręgosłupa, zespołów bólowych związanych ze zmianami w kręgosłupie, reumatyzmu pozostawowego. Ostre napady dny. Kolki nerkowej i wątrobowej. Bólów spowodowanych pourazowymi i pooperacyjnymi stanami zapalnymi i obrzękami. Ciężkich napadów migreny. (2) Pacjenci 65+ Sandos GmbH

Diclac® 50: czopki doodbytnicze 50 mg - 10 szt.	Rx	100%	8,97
Diclac® 50: tabl. powł. dojelitowe 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	6,50
Diclac® 50: tabl. powł. dojelitowe 50 mg - 50 szt.	Rx	100%	18,11
Diclac® 75 Duo: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 75 mg - 10 szt.	Rx	100%	X
Diclac® 75 Duo: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 75 mg - 20 szt.	Rx	100%	X
Diclac® 100: czopki doodbytnicze 100 mg - 10 szt.	Rx	100%	15,38
Diclac® 150 Duo: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 150 mg - 10 szt.	Rx	100%	X

**Diclac® 150 Duo: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 150 mg - 20 szt.**

Rx 100% X

**Diclofenac sodium**

Diclac® 100 - (IR): czopki 100 mg - 10 szt. Rx 100% 21,70

**Diclofenac sodium**

Diclac® 150 Duo - (IR): tabl. o zmodyf. uwalnianiu 150 mg - 20 szt. Rx 100% X

**Diclofenac sodium**

Dicloabak®: krople do oczu [roztw.] 1 mg/ml - 1 but. 10 ml	Rx	100%	21,39
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Diclofenac sodium (1)W: Hamowanie zwężenia źrenicy w trakcie operacji zaćmy. Zapobieganie zapaleniu w operacjach zaćmy i przedniego odcinka oka. Zwalczanie bólu gałki ocznej w operacji keratektomii fotorefrakcyjnej w ciągu pierwszych 24 h po operacji. (2) Pacjenci 65+ Thea Polska			

**Dicloberl 75 mg/3 ml: inj. [roztw.] 75 mg/3 ml - 5 amp. 3 ml**

Rx 100% 17,23

**Diclofenac sodium**

Dicloberl® 50: czopki doodbytnicze 50 mg - 10 szt. Rx 100% 14,62

Dicloberl® 100: czopki doodbytnicze 100 mg - 10 szt. Rx 100% 20,05

**Diclofenac sodium**

Dicloberl® retard: kaps. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 20 szt. Rx 100% 22,97

**Diclofenac sodium**

DicloDuo: kaps. o zmod. uwalnianiu 75 mg - 30 szt. Rx 100% 15,37

Diclofenac sodium (1)W: Leczenie objawowe: zapalnych postaci chorób reumatycznych (np. reumatoidalne zapalenie stawów, zesztywniające zapalenie stawów kręgosłupa, choroby zwyrodnieniowe stawów). Reumatycznych i pourazowych stanów zapalnych ścięgien, więzadeł i tkanek miękkich okostnowych. Przeciwobólwo: po zabiegach chirurgicznych, w bolesnym miesiączkowaniu. (2) Pacjenci 65+ Bousch Health

DicloDuo Combi: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 75 mg+ 20 mg - 30 szt. Rx 100% 24,00

DicloDuo Combi: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 75 mg+ 20 mg - 60 szt. Rx 100% X

**Omeprazole + Diclofenac sodium**

Dicloratio: inj. dom. [roztw.] (75 mg+ 20 mg)/2 ml - 3 amp. 2 ml Rx 100% 5,28

**Lidocaine hydrochloride + Diclofenac sodium**

Diclorem: inj. [roztw.] 25 mg/ml - 6 amp. 3 ml Rx 100% 16,27

**Diclofenac sodium**

Diclorem: tabl. powł. dojelitowe 50 mg - 30 szt. Rx 100% 12,63

Diclorem Retard: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 20 szt. Rx 100% 16,27

**Diclofenac sodium**

Difado® 0,1%: krople do oczu 1 mg/ml - 1 but. 5 ml Rx 100% 12,23

Diclofenac sodium (1)W: Pooperacyjne stany zapalne po operacji zaćmy i innych zabiegach chirurgicznych. Profilaktyka torbielowatego obrzęku twardzieli. Hamowanie zwężenia źrenicy w czasie operacji zaćmy. Profilaktyka torbielowatego obrzęku plamki po operacji zaćmy z implantacją soczewki. (2) Pacjenci 65+ Polfa Warszawa

**Majamil® PPH: tabl. dojelitowe 50 mg - 30 szt.**

Rx 100% 15,09

**Majamil® prolongatum: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 20 szt.**

Rx 100% 10,99

Diclofenac sodium (1)W: Diklofenak jest stosowany jako lek przeciwbólowy i przeciwobólwo w leczeniu następujących ostrego i przewlekłego stanów chorobowych: reumatoidalne zapalenie stawów; zesztywniające zapalenie stawów kręgosłupa; choroba zwyrodnieniowa stawów; zespoły bólowe tkanek miękkich (zapalenie mięśni, więzadeł, powięzi, kalek maziowych, pochwek ścięgniowych). (2) Pacjenci 65+ Polpharma



## W trosce o pacjenta z migreną!

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

<b>Ofien® 75:</b> inj. [roztw.] (37,5 mg+ 10 mg/ml) - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	12,39
		50% <sup>(1)</sup>	7,99
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Diclofenac sodium + Lidocaine hydrochloride (1)W:** Leczenie objawów ostrych stanów zapalnych silnego bólu: ostrych stanów zapalnych stawów (włączając ostrą dnie moczanową); przewlekłych stanów zapalnych stawów, a w szczególności reumatoidalnego zapalenia stawów (przewlekłe zapalenie stawów); zeszywniającego zapalenia stawów kregosłupa (choroba Bechterewa) i innych zapalnych reumatycznych chorób kregosłupa; zaburzeń powstałych w trakcie choroby zwyrodnieniowej stawów i zapaleń stawów kregosłupa; reumatycznych stanów zapalnych tkanki miękkiej; bolesnego obrzęku lub zapalenia po kontuzji; kolki nerkowej i wątrobowej. (2) Pacjenci 65+

<b>Ofien® SR 75:</b> tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 20 szt.	Rx	100%	9,98
---	----	------	------

<b>Ofien® SR 75:</b> tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,37
		50% <sup>(1)</sup>	9,62
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

<b>Ofien® SR 100:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 20 szt.	Rx	100%	16,69
---	----	------	-------

**Diclofenac sodium (1)W:** Leczenie objawowe bólu i stanów zapalnych w przypadku: ostrych stanów zapalnych stawów; przewlekłych stanów zapalnych stawów, w szczególności reumatoidalnego zapalenia stawów (przewlekłe zapalenie stawów); zeszywniającego zapalenia stawów kregosłupa (choroba Bechterewa) i innych zapalnych reumatycznych chorób kregosłupa; zaburzeń powstałych w trakcie choroby zwyrodnieniowej stawów i zapaleń stawów kregosłupa; reumatycznych stanów zapalnych tkanki miękkiej; bolesnego obrzęku lub zapalenia po kontuzji. (2) Pacjenci 65+

<b>Ofien® UNO:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 150 mg - 10 szt.	Rx	100%	X
		100%	23,43
		50% <sup>(1)</sup>	11,93
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

<b>Ofien® UNO:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu 150 mg - 30 szt.	Rx	100%	32,32
		50% <sup>(1)</sup>	16,16
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Diclofenac sodium (1)W:** Objawowe leczenie: reumatoidalnego zapalenia stawów, choroby zwyrodnieniowej stawów, zeszywniającego zapalenia stawów kregosłupa (choroba Bechterewa), zmian zwyrodnieniowych kregosłupa, reumatyzmu postostawowego (zapalenie mięśni, więzadeł, powięzi, kałek, ścięgien, pochwek szkieletowych), bólów po urazach i po zabiegach chirurgicznych, bólów stawowych lub bolesnego mięśniakowania. (2) Pacjenci 65+

<b>Solacutan:</b> żel 30 mg/g - 1 op. 26 g	Rx	100%	125,00
--	----	------	--------

<b>Voltaren®:</b> inj. dom. [roztw.] 25 mg/ml - 5 amp. 3 ml	Rx	100%	30,16
---	----	------	-------

<b>Voltaren®:</b> tabl. dojelitowe 50 mg - 20 szt.	Rx	100%	13,97
--	----	------	-------

<b>Voltaren® SR 75:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 20 szt.	Rx	100%	21,15
--	----	------	-------

<b>Voltaren® SR 100:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 20 szt.	Rx	100%	30,05
--	----	------	-------

<b>Aridya:</b> tabl. powł. 2 mg - 28 szt.	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,23

<b>Diemono:</b> tabl. powł. 2 mg - 28 szt.	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,89

<b>Diemono - (IR):</b> tabl. powł. 2 mg - 28 szt.	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,43

<b>Endofemine:</b> tabl. 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
---	----	------	---

<b>Endovelle:</b> tabl. 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	39,82
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,60

<b>Endovelle:</b> tabl. 2 mg - 84 szt.	Rx	100%	109,25
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,96

<b>Probella:</b> tabl. 2 mg - 28 szt.	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,88

<b>Symdiono:</b> tabl. powł. 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	39,59
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,37

<b>Symdiono:</b> tabl. powł. 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	39,59
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,37

<b>Visanne®:</b> tabl. 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	37,76
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,54

<b>Zafrilla:</b> tabl. 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	37,76
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,54

<b>Bebilon Pepti 1 Syneo:</b> prosz. - 1 op. 400 g	§	100%	46,86
		30% <sup>(1)</sup>	28,74

<b>Bebilon Pepti 2 Syneo:</b> prosz. - 1 op. 400 g	§	100%	53,12
		30% <sup>(1)</sup>	15,94

<b>Bleimil plus Elemental:</b> prosz. do przyg. roztw. doust. - op. 400 g	§	100%	108,57
		R <sup>(1)</sup>	4,50

<b>Humana SL:</b> prosz. do przyg. zaw. odżywczej 2043 kJ/100 g - 1 karton 650 g	§	100%	30,09
		30% <sup>(1)</sup>	9,03

<b>Humana SL:</b> prosz. do przyg. zaw. odżywczej 2043 kJ/100 g - 1 karton 650 g	§	100%	22,93
--	---	------	-------

<b>Neocate® Junior:</b> prosz. do przyg. zaw. odżywczej [smak waniliowy] - 1 op. 400 g	§	100%	129,72
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® Junior:</b> prosz. do przyg. zaw. odżywczej [smak truskawkowy] - 1 op. 400 g	§	100%	130,61
		R <sup>(1)</sup>	4,09

<b>Neocate® Junior:</b> prosz. do przyg. zaw. odżywczej [smak waniliowy] - 1 op. 400 g	§	100%	130,61
		R <sup>(1)</sup>	4,09

<b>Neocate® Junior:</b> prosz. do przyg. zaw. odżywczej [smak waniliowy] - 1 op. 400 g	§	100%	130,61
		R <sup>(1)</sup>	4,09

<b>Neocate® Junior:</b> prosz. do przyg. zaw. odżywczej [smak waniliowy] - 1 op. 400 g	§	100%	130,61
		R <sup>(1)</sup>	4,09

<b>Neocate® Junior:</b> prosz. do przyg. zaw. odżywczej [smak waniliowy] - 1 op. 400 g	§	100%	130,61
		R <sup>(1)</sup>	4,09

<b>Neocate® Junior:</b> prosz. do przyg. zaw. odżywczej [smak waniliowy] - 1 op. 400 g	§	100%	130,61
		R <sup>(1)</sup>	4,09

<b>Neocate® Junior:</b> prosz. do przyg. zaw. odżywczej [smak waniliowy] - 1 op. 400 g	§	100%	130,61
		R <sup>(1)</sup>	4,09

<b>Neocate® Junior:</b> prosz. do przyg. zaw. odżywczej [smak waniliowy] - 1 op. 400 g	§	100%	130,61
		R <sup>(1)</sup>	4,09

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<b>Neocate® LCP:</b> prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	§	100%	156,01
		R <sup>(1)</sup>	3,20

<
---









terapii. Poprzednie leczenie powinno zawierać antracykliny. Niedrobnokomórkowy rak płuc: lek jest wskazany w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuca miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami, po niepowodzeniu uprzednio stosowanej chemioterapii. Lek w skojarzeniu z cisplatiną jest wskazany w leczeniu pacjentów z nieresekcyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuca miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami u pacjentów, którzy nie otrzymywali poprzednio chemioterapii w tym wskazaniu. Rak gruczołu krokowego: lek w połączeniu z prednizololem lub prednizololem wskazany jest do leczenia pacjentów z hormononiezależnym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami. Gruczolakorak żołądka: lek w połączeniu z cisplatiną i 5-fluorouracylem wskazany jest w leczeniu gruczolakoraka żołądka z przerzutami, w tym gruczolakoraka wpustu żołądka u pacjentów, którzy nie otrzymywali wcześniej chemioterapii w celu leczenia przerzutów. Rak głowy i szyi: lek w połączeniu z cisplatiną i 5-fluorouracylem jest wskazany do leczenia pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem płaskonabłonkowym głowy i szyi.

Accord Healthcare	
<b>Docetaxel-Ebewe:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fiol. 2 ml	Rx 100% 57,24 B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Docetaxel-Ebewe:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fiol. 8 ml	Rx 100% 228,96 B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Docetaxel-Ebewe:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fiol. 16 ml	Rx 100% 457,92 B <sup>(1)</sup> bezpł.

**Docetaxel (1)** Chemioterapia ICD-10: C.19.  
**W:** Rak piersi. Lek w połączeniu z dokсорubicyną i cyklofosfamidem jest wskazany w leczeniu uzupełniającym u pacjentów z: operacyjnym rakiem piersi z przerzutami do węzłów chłonnych; operacyjnym rakiem piersi bez przerzutów do węzłów chłonnych. Leczenie uzupełniające u pacjentów z operacyjnym rakiem piersi bez przerzutów do węzłów chłonnych powinno być ograniczone do pacjentów kwalifikujących się do otrzymania chemioterapii zgodnie z międzynarodowymi kryteriami dla leczenia wczesnego raka piersi. Lek w skojarzeniu z dokсорubicyną jest wskazany w leczeniu miejscowo zaawansowanego raka piersi lub raka piersi z przerzutami u pacjentów, którzy nie otrzymywali wcześniej leków cytotoksycznych w tym wskazaniu. Lek w monoterapii jest wskazany w leczeniu pacjentów z rakiem piersi miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, po niepowodzeniu wcześniej stosowanych leków cytotoksycznych. Wcześniejsze leczenie powinno zawierać antracykliny lub lek alkilujący. Lek w połączeniu z trastuzumabem jest wskazany w leczeniu pacjentów z rakiem piersi z przerzutami, u których guzy wykazują nadekspresję genu HER2 i którzy wcześniej nie otrzymywali chemioterapii w leczeniu przerzutów. Lek w skojarzeniu z kapecytabiną jest wskazany w leczeniu pacjentów z rakiem piersi miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, po niepowodzeniu stosowanej wcześniej chemioterapii. Poprzednie leczenie powinno zawierać antracykliny. **Niedrobnokomórkowy rak płuc.** Lek jest wskazany w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuca miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami, po niepowodzeniu uprzednio stosowanej chemioterapii. Lek w skojarzeniu z cisplatiną jest wskazany w leczeniu pacjentów z nieresekcyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuc miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami u pacjentów, którzy nie otrzymywali wcześniej chemioterapii w tym wskazaniu. **Rak gruczołu krokowego.** Lek w połączeniu z prednizololem wskazany jest do leczenia pacjentów z hormononiezależnym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami. **Gruczolakorak żołądka.** Lek w połączeniu z cisplatiną i 5-fluorouracylem wskazany jest w leczeniu gruczolakoraka żołądka z przerzutami, w tym gruczolakoraka wpustu żołądka u pacjentów, którzy nie otrzymywali wcześniej chemioterapii w celu leczenia przerzutów. **Rak głowy i szyi.** Lek w połączeniu z cisplatiną i 5-fluorouracylem jest wskazany do leczenia indukcyjnego pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem płaskonabłonkowym głowy i szyi.

Ebewe Pharma GmbH	
<b>Docetaxel Kabi:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 1 ml	Rx-x 100% X
<b>Docetaxel Kabi:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 80 mg/4 ml - 1 fiol. 4 ml	Rx-x 100% X
<b>Docetaxel Kabi:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 120 mg/6 ml - 1 fiol. 6 ml	Rx-x 100% X
<b>Docetaxel Kabi:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 160 mg/8 ml - 1 fiol. 8 ml	Rx-x 100% X
<b>Docetaxel Kabi:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 180 mg/9 ml - 1 fiol. 9 ml	Rx-x 100% X

Fresenius Kabi Oncology	
<b>Dolichos biflori</b>	
<b>Debelizyna:</b> pasta do przyg. zaw. doustnej 654,5 mg/g - 1 tuba 100 g	OTC 100% 26,59

Polpharma	
<b>Dolichos biflori</b>	
<b>Dolutegravir</b>	
<b>Tivicay:</b> tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx-x 100% X
<b>Tivicay:</b> tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-x 100% X

Viiv Healthcare	
<b>Dolutegravir</b>	
<b>Donepezil hydrochloride</b>	
<b>Apo-Doperil:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% X
<b>Apo-Doperil:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% X
<b>Apo-Doperil:</b> tabl. powł. 10 mg - 98 szt.	Rx 100% X

Apotex Inc.	
<b>Aricept®:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 311,14
<b>Aricept®:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 311,14
<b>Donepezil hydrochloride</b>	
<b>Cogiton ODT:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 22,66

Biofarm	
<b>Donepezil hydrochloride</b>	
<b>Cogiton® 5:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 25,68 30% <sup>(1)</sup> 12,53 S <sup>(2)</sup> bezpł.
<b>Cogiton® 10:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 43,87 30% <sup>(1)</sup> 17,57 S <sup>(2)</sup> bezpł.

<b>Cogiton® 10:</b> tabl. powł. 10 mg - 56 szt.	Rx 100% 72,84 30% <sup>(1)</sup> 21,85 S <sup>(2)</sup> bezpł.
<b>Cogiton® 10:</b> tabl. powł. 10 mg - 84 szt.	Rx 100% 106,54 30% <sup>(1)</sup> 31,96 S <sup>(2)</sup> bezpł.

Donepezil hydrochloride (1) Choro	
<b>Donecept:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 20,64 30% <sup>(1)</sup> 7,49 S <sup>(2)</sup> bezpł.
<b>Donecept:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 38,95 30% <sup>(1)</sup> 12,65 S <sup>(2)</sup> bezpł.

Donepezil hydrochloride (1) Choro	
<b>Donecept - (IR):</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 37,52 30% <sup>(1)</sup> 11,26 S <sup>(2)</sup> bezpł.

Donepezil hydrochloride (1) Choro	
<b>Donentil:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% X 30% <sup>(1)</sup> 37,35 S <sup>(2)</sup> bezpł.
<b>Donentil:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 30% <sup>(1)</sup> 11,21 S <sup>(2)</sup> bezpł.

Donepezil hydrochloride (1) Choro	
<b>Donentil ODT:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 30 szt.	Rx 100% 40,53 30% <sup>(1)</sup> 12,36 S <sup>(2)</sup> bezpł.

Donepezil hydrochloride (1) Choro	
<b>Donepestan:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% X
<b>Donepestan:</b> tabl. powł. 5 mg - 98 szt.	Rx 100% X
<b>Donepestan:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% X
<b>Donepestan:</b> tabl. powł. 10 mg - 98 szt.	Rx 100% X

Donepezil hydrochloride	
<b>Donepex:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 22,17 30% <sup>(1)</sup> 9,02 S <sup>(2)</sup> bezpł.
<b>Donepex:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 37,57 30% <sup>(1)</sup> 11,27 S <sup>(2)</sup> bezpł.

Donepezil hydrochloride (1) Choro	
<b>Donepezil Bluefish:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 19,83 30% <sup>(1)</sup> 6,68 S <sup>(2)</sup> bezpł.
<b>Donepezil Bluefish:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 32,71 30% <sup>(1)</sup> 9,81 S <sup>(2)</sup> bezpł.

Donepezil hydrochloride (1) Choro	
<b>Donepezil Polfarmex:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% X
<b>Donepezil Polfarmex:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% X
<b>Donepron:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 20,33
<b>Donepron:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 35,27

Donepezil hydrochloride	
<b>Donesynt:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 20,82 30% <sup>(1)</sup> 7,67 S <sup>(2)</sup> bezpł.
<b>Donesynt:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 38,15 30% <sup>(1)</sup> 11,85 S <sup>(2)</sup> bezpł.

Donepezil hydrochloride (1) Choro	
<b>Memorion:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 18,46 30% <sup>(1)</sup> 5,54 S <sup>(2)</sup> bezpł.

<b>Memorion:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 34,02 30% <sup>(1)</sup> 10,21 S <sup>(2)</sup> bezpł.
--	--

**Donepezil hydrochloride (1)** Choro

<b>Pamigen:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 19,76
<b>Pamigen:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 37,54

Donepezil hydrochloride	
<b>Ricordo:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 27,78 30% <sup>(1)</sup> 14,63 S <sup>(2)</sup> bezpł.
<b>Ricordo:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 40,07 30% <sup>(1)</sup> 13,77 S <sup>(2)</sup> bezpł.

**Donepezil hydrochloride (1) Choro**

<b>Yasnal®:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 25,41 30% <sup>(1)</sup> 12,26 S <sup>(2)</sup> bezpł.
<b>Yasnal®:</b> tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 39,29 30% <sup>(1)</sup> 12,99 S <sup>(2)</sup> bezpł.

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

**Donepezil hydrochloride (1) Choro**

<b>Dopamine</b>	
<b>Dopaminum Hydrochloricum WZF 1%:</b> inf. doż. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 5 ml	Lz 100% -
<b>Dopaminum Hydrochloricum WZF 4%:</b> inf. [roztw.] 40 mg/ml - 10 amp. 5 ml	Lz 100% -

<b>Dornase alfa</b>	
<b>Pulmzyme®:</b> roztw. do inhal. z nebulizatora 2,5 mg/2,5 ml - 30 amp. 2,5 ml	Rx 100% 2457,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 3,20

**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.

<b>Dornedarone hydrochloride</b>	
<b>Multaq®:</b> tabl. powł. 400 mg - 60 szt.	Rx 100% 468,99

<b>Dorzolamide</b>	
<b>Dorzolamid STADA:</b> krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx 100% X

<b>Dorzostill:</b> krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx 100% X
---	-----------

Dorzolamide	
<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> 20,82 S <sup>(3)</sup> bezpł.

**Dorzolamide (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt jest wskazany w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów: z nadciśnieniem ocznym, z jaskrą z otwartym kątem, z jaskrą torebkową. Produkt jest stosowany jako lek wspomagający w połączeniu z β-adrenolitykami lub w monoterapii u pacjentów, którzy nie reagują na leczenie β-adrenolitykami, lub u pacjentów, u których β-adrenolityki są przeciwwskazane.

<b>Nodom:</b> krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx 100% 22,90 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 8,44 S <sup>(3)</sup> bezpł.
--	---



<p><b>Nodum:</b> krople do oczu [roztw.] <b>20 mg/ml</b> - 3 but. 5 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>54,86</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>7,21</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Dorzolamide</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+</p> <p>W: Preparat jest wskazany: jako lek wspomagający w połączeniu z β-adrenolitykami; w monoterapii u pacjentów, którzy nie reagują na leczenie β-adrenolitykami lub u pacjentów, u których β-adrenolityki są przeciwwskazane; w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem, jaskry torebkowej.</p> <p><b>Pofa Warszawa</b></p>	Rx	100%	<b>54,86</b>	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.	R <sup>(2)</sup>		<b>7,21</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.	<p><b>Oftidorix:</b> krople do oczu [roztw.] <b>(20 mg+ 5 mg/ml)</b> - 1 but. 5 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>26,39</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Dorzolamide + Timolol</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+</p> <p>W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w jaskrze otwartego kąta lub jaskrze torebkowej, gdy monoterapią lekiem β-adrenolitycznym jest niewystarczająca.</p> <p><b>Bausch Health</b></p>	Rx	100%	<b>26,39</b>	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.	R <sup>(2)</sup>		<b>3,20</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.	<p><b>Apo-Doxan 4:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>26,90</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>13,45</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td><b>10,89</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Apo-Doxan 4:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 60 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>45,87</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>18,98</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>13,85</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Doxazosin</b> (1) W: Leczenie objawów dyzurycznych wywołanych łagodnym przerostem gruczołu krokowego (BPH). Objawy dyzuryczne: uczucie nagłego parcia na moc, 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. Doksazosynę można stosować u pacjentów z prawidłowym ciśnieniem tętniczym krwi i z nadciśnieniem. Leczenie samodzielnego nadciśnienia tętniczego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi, np.: z moczopędnymi lekami ciężkowymi, lekami blokującymi receptory β-adrenergiczne, antagonistami wapnia i inhibitorami ACE. <b>WP:</b> Przewłoka 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+</p> <p><b>Ujiohn EESV</b></p>	Rx	100%	<b>26,90</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>13,45</b>	R <sup>(2)</sup>		bezpł.	S <sup>(3)</sup>		<b>10,89</b>	S <sup>(4)</sup>		bezpł.	Rx	100%	<b>45,87</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>18,98</b>	R <sup>(2)</sup>		<b>13,85</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																												
Rx	100%	<b>54,86</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>7,21</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>26,39</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>3,20</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>26,90</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>13,45</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		bezpł.																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		<b>10,89</b>																																																																																																															
S <sup>(4)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>45,87</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>18,98</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>13,85</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
<p><b>Oftidor:</b> krople do oczu [roztw.] <b>20 mg/ml</b> - 1 but. 5 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>X</b></td></tr> </table> <p><b>Dorzolamide</b></p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>24,04</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>9,58</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Rozalin:</b> krople do oczu [roztw.] <b>20 mg/ml</b> - 1 but. 5 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>56,31</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>8,66</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Rozalin:</b> krople do oczu [roztw.] <b>20 mg/ml</b> - 3 but. 5 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>56,31</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>8,66</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Dorzolamide</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+</p> <p>W: Leczenie zwiększonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z: nadciśnieniem ocznym; jaskrą z otwartym kątem; jaskrą torebkową.</p> <p><b>Adamed</b></p>	Rx	100%	<b>X</b>	Rx	100%	<b>24,04</b>	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.	R <sup>(2)</sup>		<b>9,58</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.	Rx	100%	<b>56,31</b>	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.	R <sup>(2)</sup>		<b>8,66</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.	Rx	100%	<b>56,31</b>	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.	R <sup>(2)</sup>		<b>8,66</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.	<p><b>Rozacom:</b> krople do oczu [roztw.] <b>(20 mg+ 5 mg/ml)</b> - 1 but. 5 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>30,98</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>7,69</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td><b>71,98</b></td></tr> </table> <p><b>Rozacom:</b> krople do oczu [roztw.] <b>(20 mg+ 5 mg/ml)</b> - 3 but. 5 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>71,98</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>8,00</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Dorzolamide + Timolol</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+</p> <p>W: Lek wskazany jest w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u chorych z jaskrą z otwartym kątem lub jaskrą w przebiegu zespołu rzekomego zluszczenia, gdy terapia lekiem β-adrenolitycznym jest niewystarczająca.</p> <p><b>Adamed</b></p>	Rx	100%	<b>30,98</b>	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.	R <sup>(2)</sup>		<b>7,69</b>	S <sup>(3)</sup>		<b>71,98</b>	Rx	100%	<b>71,98</b>	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.	R <sup>(2)</sup>		<b>8,00</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.	<p><b>Cardura®:</b> tabl. <b>1 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>43,96</b></td></tr> </table> <p><b>Cardura®:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>51,11</b></td></tr> </table> <p><b>Cardura®:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>24,33</b></td></tr> </table> <p><b>Doxazosin</b></p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>25,53</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>12,08</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td><b>9,52</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Cardura® XL:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>51,90</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>25,01</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>19,88</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Cardura® XL:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>8 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>19,88</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>19,88</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Doxazosin</b> (1) W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samodzielnego nadciśnienia tętniczego, objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). <b>WP:</b> Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+</p> <p><b>Ujiohn EESV</b></p>	Rx	100%	<b>43,96</b>	Rx	100%	<b>51,11</b>	Rx	100%	<b>24,33</b>	Rx	100%	<b>25,53</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>12,08</b>	R <sup>(2)</sup>		bezpł.	S <sup>(3)</sup>		<b>9,52</b>	S <sup>(4)</sup>		bezpł.	Rx	100%	<b>51,90</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>25,01</b>	R <sup>(2)</sup>		<b>19,88</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.	Rx	100%	<b>19,88</b>	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.	R <sup>(2)</sup>		<b>19,88</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.
Rx	100%	<b>X</b>																																																																																																															
Rx	100%	<b>24,04</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>9,58</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>56,31</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>8,66</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>56,31</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>8,66</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>30,98</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>7,69</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		<b>71,98</b>																																																																																																															
Rx	100%	<b>71,98</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>8,00</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>43,96</b>																																																																																																															
Rx	100%	<b>51,11</b>																																																																																																															
Rx	100%	<b>24,33</b>																																																																																																															
Rx	100%	<b>25,53</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>12,08</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		bezpł.																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		<b>9,52</b>																																																																																																															
S <sup>(4)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>51,90</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>25,01</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>19,88</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>19,88</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>19,88</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
<p><b>Trusopt®:</b> krople do oczu [roztw.] <b>20 mg/ml</b> - 1 but. 5 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>21,36</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>6,90</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Dorzolamide</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+</p> <p>W: Leczenie zwiększonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z: nadciśnieniem ocznym, jaskrą z otwartym kątem, jaskrą torebkową i innymi wtórnymi przypadkami jaskry z otwartym kątem.</p> <p><b>Santen Oy</b></p>	Rx	100%	<b>21,36</b>	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.	R <sup>(2)</sup>		<b>6,90</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.	<p><b>Vizidor Duo:</b> krople do oczu [roztw.] <b>(20 mg + 5 mg/ml)</b> - 1 but. 5 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>26,39</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Vizidor Duo:</b> krople do oczu [roztw.] <b>(20 mg + 5 mg/ml)</b> - 3 but. 5 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>71,46</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>8,00</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Dorzolamide + Timolol</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+</p> <p>W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem przesączania lub jaskrą pseudoeksfoliacyjną w przypadku gdy monoterapią miejscowym β-adrenolitycznym jest niewystarczająca.</p> <p><b>Bausch Health</b></p>	Rx	100%	<b>26,39</b>	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.	R <sup>(2)</sup>		<b>3,20</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.	Rx	100%	<b>71,46</b>	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.	R <sup>(2)</sup>		<b>8,00</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.	<p><b>Cardura® XL:</b> tabl. o zmodyf. uwalnianiu <b>8 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>51,90</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>25,01</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>19,88</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Doxazosin</b> (1) W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samodzielnego nadciśnienia tętniczego, objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). <b>WP:</b> Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+</p> <p><b>Ujiohn EESV</b></p>	Rx	100%	<b>51,90</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>25,01</b>	R <sup>(2)</sup>		<b>19,88</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																															
Rx	100%	<b>21,36</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>6,90</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>26,39</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>3,20</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>71,46</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>8,00</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>51,90</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>25,01</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>19,88</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
<p><b>Vizidor:</b> krople do oczu [roztw.] <b>20 mg/ml</b> - 1 but. 5 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>19,67</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>5,21</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Vizidor:</b> krople do oczu [roztw.] <b>20 mg/ml</b> - 3 but. 5 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>54,31</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>6,66</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Dorzolamide</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+</p> <p>W: Produkt jest wskazany: w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzgałkowego, w skojarzeniu z β-adrenolitykami lub w monoterapii u pacjentów nie reagujących na leczenie β-adrenolitykami albo u pacjentów, u których stosowanie β-adrenolityków jest przeciwwskazane w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem przesączania, jaskry pseudoeksfoliacyjnej.</p> <p><b>Bausch Health</b></p>	Rx	100%	<b>19,67</b>	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.	R <sup>(2)</sup>		<b>5,21</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.	Rx	100%	<b>54,31</b>	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.	R <sup>(2)</sup>		<b>6,66</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.	<p><b>Dostarlimab</b></p> <p>▼ <b>Jemperli:</b> inf./inj. [kconc. do przyg. roztw.] <b>50 mg/ml</b> - 1 fiol. 10 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td><b>27674,29</b></td></tr> <tr><td>B<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Dostarlimab</b> (1) Program lekowy: leczenie chorych na raka endometrium</p> <p>W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentek z nawrotnym lub zaawansowanym rakiem endometrium z upośledzeniem naprawy nieprawidłowo sparowanych nukleotydów (ang. dMMR)/wysoka niestabilnością mikrosatelitarna (ang. MSI-H), który uległ progresji w trakcie lub po zakończeniu wcześniejszego schematu leczenia zawierającego platynę.</p> <p><b>GlaxoSmithKline (Ireland) Limited</b></p>	Rx-z	100%	<b>27674,29</b>	B <sup>(1)</sup>		bezpł.	<p><b>Doxanorm®:</b> tabl. <b>1 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>13,97</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>10,61</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td><b>12,37</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Doxanorm®:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>18,45</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>11,72</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td><b>12,04</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Doxanorm®:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>24,61</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>11,16</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>8,60</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Doxazosin</b> (1) W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samodzielnego nadciśnienia tętniczego, objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). <b>WP:</b> Przewłoka 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+</p> <p><b>Ujiohn EESV</b></p>	Rx	100%	<b>13,97</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>10,61</b>	R <sup>(2)</sup>		bezpł.	S <sup>(3)</sup>		<b>12,37</b>	S <sup>(4)</sup>		bezpł.	Rx	100%	<b>18,45</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>11,72</b>	R <sup>(2)</sup>		bezpł.	S <sup>(3)</sup>		<b>12,04</b>	S <sup>(4)</sup>		bezpł.	Rx	100%	<b>24,61</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>11,16</b>	R <sup>(2)</sup>		<b>8,60</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																							
Rx	100%	<b>19,67</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>5,21</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>54,31</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>6,66</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx-z	100%	<b>27674,29</b>																																																																																																															
B <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>13,97</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>10,61</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		bezpł.																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		<b>12,37</b>																																																																																																															
S <sup>(4)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>18,45</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>11,72</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		bezpł.																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		<b>12,04</b>																																																																																																															
S <sup>(4)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>24,61</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>11,16</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>8,60</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
<p><b>Cosopt®:</b> krople do oczu [roztw.] <b>(20 mg+ 5 mg/ml)</b> - 1 but. 5 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>32,35</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>9,06</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Dorzolamide + Timolol</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+</p> <p>W: Preparat wskazany jest w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u chorych z jaskrą z otwartym kątem lub jaskrą w przebiegu zespołu rzekomego zluszczenia, gdy terapia lekiem β-adrenolitycznym jest niewystarczająca.</p> <p><b>Santen Oy</b></p>	Rx	100%	<b>32,35</b>	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.	R <sup>(2)</sup>		<b>9,06</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.	<p><b>Adadox:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>9,01</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>2,70</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Adadox:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>16,82</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>5,05</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Adadox:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 90 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>45,36</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>13,61</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td><b>9,60</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Doxazosin</b> (1) W: Pierwotne nadciśnienie tętnicze. Produktu leczniczego 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 rozrostu gruczołu krokowego (ang. BPH). <b>WP:</b> Przewłoka 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+</p> <p><b>Adamed</b></p>	Rx	100%	<b>9,01</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>2,70</b>	R <sup>(2)</sup>		bezpł.	S <sup>(3)</sup>		<b>3,20</b>	S <sup>(4)</sup>		bezpł.	Rx	100%	<b>16,82</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>5,05</b>	R <sup>(2)</sup>		bezpł.	S <sup>(3)</sup>		<b>3,20</b>	S <sup>(4)</sup>		bezpł.	Rx	100%	<b>45,36</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>13,61</b>	R <sup>(2)</sup>		bezpł.	S <sup>(3)</sup>		<b>9,60</b>	S <sup>(4)</sup>		bezpł.	<p><b>Doxanorm®:</b> tabl. <b>1 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>18,45</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>11,72</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td><b>12,04</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Doxanorm®:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>24,61</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>11,16</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>8,60</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Doxanorm®:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>24,61</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>11,16</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>8,60</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Doxazosin</b> (1) W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samodzielnego nadciśnienia tętniczego, objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). <b>WP:</b> Przewłoka 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+</p> <p><b>Ujiohn EESV</b></p>	Rx	100%	<b>18,45</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>11,72</b>	R <sup>(2)</sup>		bezpł.	S <sup>(3)</sup>		<b>12,04</b>	S <sup>(4)</sup>		bezpł.	Rx	100%	<b>24,61</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>11,16</b>	R <sup>(2)</sup>		<b>8,60</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.	Rx	100%	<b>24,61</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>11,16</b>	R <sup>(2)</sup>		<b>8,60</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.															
Rx	100%	<b>32,35</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>9,06</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>9,01</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>2,70</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		bezpł.																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		<b>3,20</b>																																																																																																															
S <sup>(4)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>16,82</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>5,05</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		bezpł.																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		<b>3,20</b>																																																																																																															
S <sup>(4)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>45,36</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>13,61</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		bezpł.																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		<b>9,60</b>																																																																																																															
S <sup>(4)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>18,45</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>11,72</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		bezpł.																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		<b>12,04</b>																																																																																																															
S <sup>(4)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>24,61</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>11,16</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>8,60</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>24,61</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>11,16</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>8,60</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
<p><b>Nodfree Combi:</b> krople do oczu [roztw.] <b>(20 mg+ 5 mg/ml)</b> - 1 but. 5 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>26,49</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>3,20</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Nodfree Combi:</b> krople do oczu [roztw.] <b>(20 mg+ 5 mg/ml)</b> - 3 but. 5 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>71,76</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td><b>8,00</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Dorzolamide + Timolol</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+</p> <p>W: Produkt leczniczy wskazany w leczeniu zwiększonego ciśnienia śródgałkowego u pacjentów z jaskrą otwartego kąta lub jaskrą w przebiegu zespołu rzekomego zluszczenia (pseudoeksfoliacji), gdy monoterapią lekiem β-adrenolitycznym jest niewystarczająca.</p> <p><b>Pofa Warszawa</b></p>	Rx	100%	<b>26,49</b>	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.	R <sup>(2)</sup>		<b>3,20</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.	Rx	100%	<b>71,76</b>	DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.	R <sup>(2)</sup>		<b>8,00</b>	S <sup>(3)</sup>		bezpł.	<p><b>Apo-Doxan 1:</b> tabl. <b>1 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>17,73</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>11,15</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td><b>11,32</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Apo-Doxan 2:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>17,73</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>11,00</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td><b>11,32</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Dorzolamide + Timolol</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+</p> <p>W: Lek jest wskazany w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u chorych z jaskrą z otwartym kątem lub jaskrą w przebiegu zespołu rzekomego zluszczenia, gdy terapia lekiem β-adrenolitycznym podawanym miejscowo jest niewystarczająca.</p> <p><b>Polpharma</b></p>	Rx	100%	<b>17,73</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>11,15</b>	R <sup>(2)</sup>		bezpł.	S <sup>(3)</sup>		<b>11,32</b>	S <sup>(4)</sup>		bezpł.	Rx	100%	<b>17,73</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>11,00</b>	R <sup>(2)</sup>		bezpł.	S <sup>(3)</sup>		<b>11,32</b>	S <sup>(4)</sup>		bezpł.	<p><b>Doxar:</b> tabl. <b>1 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>13,04</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>8,71</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td><b>10,30</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Doxar:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td><b>18,90</b></td></tr> <tr><td>DZ<sup>(1)</sup></td><td></td><td><b>10,95</b></td></tr> <tr><td>R<sup>(2)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td></td><td><b>11,24</b></td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Doxazosin</b> (1) W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samodzielnego nadciśnienia tętniczego, objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). <b>WP:</b> Przewłoka 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+</p> <p><b>Bausch Health</b></p>	Rx	100%	<b>13,04</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>8,71</b>	R <sup>(2)</sup>		bezpł.	S <sup>(3)</sup>		<b>10,30</b>	S <sup>(4)</sup>		bezpł.	Rx	100%	<b>18,90</b>	DZ <sup>(1)</sup>		<b>10,95</b>	R <sup>(2)</sup>		bezpł.	S <sup>(3)</sup>		<b>11,24</b>	S <sup>(4)</sup>		bezpł.																											
Rx	100%	<b>26,49</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>3,20</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>71,76</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		bezpł.																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		<b>8,00</b>																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>17,73</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>11,15</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		bezpł.																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		<b>11,32</b>																																																																																																															
S <sup>(4)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>17,73</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>11,00</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		bezpł.																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		<b>11,32</b>																																																																																																															
S <sup>(4)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>13,04</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>8,71</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		bezpł.																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		<b>10,30</b>																																																																																																															
S <sup>(4)</sup>		bezpł.																																																																																																															
Rx	100%	<b>18,90</b>																																																																																																															
DZ <sup>(1)</sup>		<b>10,95</b>																																																																																																															
R <sup>(2)</sup>		bezpł.																																																																																																															
S <sup>(3)</sup>		<b>11,24</b>																																																																																																															
S <sup>(4)</sup>		bezpł.																																																																																																															



ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM

Doxar: tabl. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	23,53
		30% <sup>(1)</sup>	9,07
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,77
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Doxar: tabl. 4 mg - 120 szt. ◆	Rx	100%	71,74
		30% <sup>(1)</sup>	19,37
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	11,52
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

**Doxazosin (1)W:** Samoistne nadciśnienie tętnicze. Leczenie objawowe łagodnego wzrostu gruczołu krokowego. **WP:** Przewłoka 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 wzrostu gruczołu krokowego. **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.

Doxar XL: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	23,84
		30% <sup>(1)</sup>	10,39
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,83
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Doxar XL: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	70,42
		30% <sup>(1)</sup>	30,08
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	22,39
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

**Doxazosin (1)W:** Samoistne nadciśnienie tętnicze. Leczenie objawowe łagodnego wzrostu gruczołu krokowego. **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+

Doxazosin Aurovitas: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,33
		30% <sup>(1)</sup>	2,50
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Doxazosin Aurovitas: tabl. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,40
		30% <sup>(1)</sup>	4,62
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

**Doxazosin (1)W:** Samoistne nadciśnienie tętnicze. Produktu leczniczego 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. benign prostate hyperplasia - BPH). **WP:** Przewłoka 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. Produktu leczniczego 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. benign prostate hyperplasia - BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.

Doxazosin XR Genoptim : tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,41
		30% <sup>(1)</sup>	4,62
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

**Doxazosin (1)W:** Nadciśnienie tętnicze samoistne. Leczenie objawowe łagodnego wzrostu gruczołu krokowego. **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+

Doxonex®: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	17,60
		30% <sup>(1)</sup>	10,87
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	11,19
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Doxonex®: tabl. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	27,12
		30% <sup>(1)</sup>	13,67
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	11,11
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

**Doxazosin (1)W:** Łagodny wzrost gruczołu krokowego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). **Nadciśnienie tętnicze.** 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,  $\beta$ -adrenolitykiem, antagonistą kanału wapniowego lub inhibitorem ACE. **WP:** Przewłoka 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 wzrost gruczołu krokowego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). **Nadciśnienie tętnicze.** 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,  $\beta$ -adrenolitykiem, antagonistą kanału wapniowego lub inhibitorem ACE. **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.

Doxorion: tabl. 1 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,14
Doxorion: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
Doxorion: tabl. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X

Doxozin	Rx	100%	23,96
		30% <sup>(1)</sup>	10,51
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,95
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Doxoz: tabl. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	66,76
		30% <sup>(1)</sup>	26,42
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	18,73
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

**Doxazosin (1)W:** Samoistne nadciśnienie tętnicze. Leczenie klinicznych objawów łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+

Kamiren®: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	17,45
		30% <sup>(1)</sup>	10,72
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	11,04
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Kamiren®: tabl. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	24,73
		30% <sup>(1)</sup>	11,28
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,72
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

**Doxazosin (1)W:** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego, objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewłoka 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 samoistnego nadciśnienia tętniczego, objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.

Kamiren® XL: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	24,73
		30% <sup>(1)</sup>	11,28
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,72
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Kamiren® XL: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 4 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	46,54
		30% <sup>(1)</sup>	19,65
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	14,52
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

**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  $\beta$ -adrenergiczne, antagoniści wapnia lub inhibitory konwertazy angiotensyny. **Łagodny wzrost gruczołu krokowego.** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu objawów klinicznych spowodowanych łagodnym wzrostem 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, wpływa na ciśnienie tętnicze krwi jest zazwyczaj klinicznie nieistotny. **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+

Zoxon® 1: tabl. 1 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	12,77
		30% <sup>(1)</sup>	9,41
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	11,17
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Zoxon® 2: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	17,61
		30% <sup>(1)</sup>	10,88
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	11,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

Zoxon® 4: tabl. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	23,97
		30% <sup>(1)</sup>	10,52
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,96
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Zoxon® 4: tabl. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	68,02
		30% <sup>(1)</sup>	27,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	19,99
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

**Doxazosin (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samoistnego nadciśnienia tętniczego; objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewłoka 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 wzrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.

Doxepin	Rx	100%	7,14
		X	
		X	
Doxepin Teva 10: kaps. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,94
		X	
Doxepin Teva 25 : kaps. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,95
		X	

**Doxorubicin hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.20.**  
**W:** Produkt jest wskazany w leczeniu następujących typów nowotworów: ostra białaczka limfoblastyczna, ostra białaczka szpikowa, białaczki przewlekłe, ziarnica złośliwa, chłoniaki nieziarnicze, szpiczak mnogi, mięsaki kości i tkanek miękkich, mięsaki Ewinga, neuroblastoma, mięsaki prążkowankomórkowy, guz Wilmsa, rak piersi, również jako składnik leczenia uzupełniającego u kobiet po resekcji nowotworu piersi z zajęciem węzłów pachowych, rak trzonu macicy, rak jajnika, nienasioniakowy nowotwór jądra, rak gruczołu krokowego, rak pęcherza moczowego, rak płuca, rak żołądka, pierwotny rak wątrobowokomórkowy, nowotwory głowy i szyi, rak gruczołu łezowego.

Caelyx®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 10 ml ◆	Rx-z	100%	1550,63
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
Doxorubicin hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.22.	Rx	100%	9,18
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
Doxorubicin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 25 ml ◆	Rx	100%	43,50
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
Doxorubicin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 50 ml ◆	Rx	100%	87,00
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
Doxorubicin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 100 ml ◆	Rx	100%	174,01
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Doxorubicin hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.20.**  
**W:** Preparat jest wskazany: w monoterapii raka piersi z przerzutami u pacjentów ze zwiększonym ryzykiem powikłań ze strony mięśnia sercowego. W leczeniu zaawansowanego raka jajnika u pacjentek, u których chemioterapia I rzutu związkami platyny zakończyła się niepowodzeniem. W leczeniu pacjentów z progresją szpiczaka mnogiego w terapii skojarzonej z bortezomibem, którzy wcześniej otrzymali co najmniej jeden rzut leczenia i którzy już zostali poddani transplantacji szpiku lub się do niej nie kwalifikują. W leczeniu mięsaka Kaposiego (ang. KS) w przebiegu AIDS u pacjentów z małą liczbą CD4 (<200 limfocytów CD4/mm<sup>3</sup>) ze znacznym zajęciem błon śluzowych, skóry lub narządów wewnętrznych. Preparat może być stosowany u pacjentów z AIDS-KS w chemioterapii pierwszego lub drugiego rzutu, gdy pomimo wcześniej stosowanej terapii skojarzonej z co najmniej dwóch spośród następujących leków: alkaloidów barwinka, bleomycyny i standardowej postaci farmaceutycznej dokсорubicyny (lub innej antacykliny) obserwowano postęp choroby lub brak tolerancji.

Doxorubicin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 5 ml ◆	Rx	100%	9,18
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
Doxorubicin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 25 ml ◆	Rx	100%	43,50
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
Doxorubicin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 50 ml ◆	Rx	100%	87,00
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
Doxorubicin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 100 ml ◆	Rx	100%	174,01
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.

Doxorubicin Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 5 ml ◆	Lz	100%	10,76
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
Doxorubicin Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 10 ml ◆	Lz	100%	X
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
Doxorubicin Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 25 ml ◆	Lz	100%	48,08
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
Doxorubicin Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 50 ml ◆	Lz	100%	65,25
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
Doxorubicin Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 100 ml ◆	Lz	100%	128,22
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Doxorubicin hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.20.**  
**W:** Dokсорubicyna jest stosowana w następujących wskazaniach: mięsaki tkanek miękkich i pochodzące z tkanki kostnej; ziarnica złośliwa; chłoniaki nieziarnicze; ostra białaczka limfoblastyczna; ostra białaczka szpikowa; rak tarczycy; rak piersi; rak jajnika; rak pęcherza moczowego; rak drobnokomórkowy płuc; neuroblastoma. Stosowanie leku daje wyraźne korzyści w leczeniu: szpiczaka mnogiego, raka endometriumu, raka szyjki macicy, guza Wilmsa, guzów głowy i szyi, raka żołądka, raka trzustki, raka gruczołu krokowego, raka jądra i raka wątroby.

Myocet®: inf. [prosz. + składniki do przyg. konc. dyspersji liposomalnej] 50 mg - 2 zest. 3 kompon. ◆	Rx-z	100%	3795,01
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
Doxorubicin hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.21 a.; C.21 b.	Rx	100%	1064,66
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.

**W:** W skojarzeniu z cyklofosfamidem wskazany jako lek pierwszego rzutu w leczeniu kobiet z rakiem piersi z przerzutami.

**Doxorubicin hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.22.**  
**W:** Produkt jest wskazany: w monoterapii raka piersi z przerzutami u pacjentów ze zwiększonym ryzykiem powikłań ze strony mięśnia sercowego; w leczeniu zaawansowanego raka jajnika u pacjentek, u których chemioterapia pierwszego rzutu związkami platyny zakończyła się niepowodzeniem; w leczeniu pacjentów z progresją szpiczaka mnogiego w terapii skojarzonej z bortezomibem, którzy wcześniej otrzymali co najmniej jeden rzut leczenia i którzy już zostali poddani transplantacji szpiku lub się do niej nie kwalifikują; w leczeniu mięsaka Kaposiego (ang. KS) w przebiegu AIDS u pacjentów z małą liczbą CD4 (<200 limfocytów CD4/mm<sup>3</sup>) ze znacznym zajęciem błon śluzowych, skóry lub narządów wewnętrznych. Produkt może być stosowany u pacjentów z AIDS-KS w chemioterapii pierwszego lub drugiego rzutu, gdy pomimo wcześniej stosowanej chemioterapii skojarzonej, złożonej z co najmniej dwóch spośród następujących leków: alkaloidów barwinka, bleomycyny-





## W trosce o pacjenta z migreną!

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

Dulsevia: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	58,24
		30% <sup>(1)</sup>	17,47
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Dulsevia: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	81,77
		30% <sup>(1)</sup>	24,53
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Dulsevia: kaps. dojelitowe, twarde 90 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	44,82
		30% <sup>(1)</sup>	14,24
		Dz <sup>(2)</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. Dawka 90 mg. Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

Dulsevia - (IR): kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	28,40
		30% <sup>(1)</sup>	8,52
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Dulsevia - (IR): kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	52,97
		30% <sup>(1)</sup>	15,89
		Dz <sup>(2)</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.

Dulxetenon: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	15,53
		30% <sup>(1)</sup>	5,34
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Dulxetenon: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	29,28
		30% <sup>(1)</sup>	8,90
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

Dulxetenon: kaps. dojelitowe, twarde 90 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	40,98
		30% <sup>(1)</sup>	12,29
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Dulxetenon: kaps. dojelitowe, twarde 120 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	53,11
		30% <sup>(1)</sup>	15,93
		Dz <sup>(2)</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. Dawka 90 mg i 120 mg. Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. Dodatkowo informacje, patrz ChPL.

Dutilox: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	16,43
		30% <sup>(1)</sup>	6,24
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Dutilox: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	31,32
		30% <sup>(1)</sup>	10,94
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

Dutilox: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	31,12
		30% <sup>(1)</sup>	10,74
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Dutilox: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	58,88
		30% <sup>(1)</sup>	18,11
		Dz <sup>(2)</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.

Dupilumab	Rx-z	100%	5178,02
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Dupixent: inj. [roztw.] 300 mg - 2 amp.-strzyk. 2 ml	Rx-z	100%	5178,02
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Dupixent: inj. [roztw.] 300 mg - 2 wstrzyk. 2 ml <b>nowosc</b>	Rx-z	100%	5178,02
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

**Dupilumab** (1) Program lekowy: leczenie chorych z ciężką postacią atopowego zapalenia skóry, Program lekowy: leczenie ciężkiej astmy alergicznej (2) Program

lekowy: leczenie chorych z ciężką postacią atopowego zapalenia skóry, Program lekowy: leczenie chorych z zapaleniem nosa i zatok przynosowych z polipami nosa, Program lekowy: leczenie ciężkiej astmy alergicznej (3) Program lekowy: leczenie chorych z zapaleniem nosa i zatok przynosowych z polipami nosa

**W: Dawka 200 mg. Atopowe zapalenie skóry.** Dorosli i młodzieź: produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego atopowego zapalenia skóry u dorosłych i młodzieży 12 lat i starszej, którzy kwalifikują się do leczenia ogólnego. Dzieci 6 m-cy-11 lat: produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu ciężkiego atopowego zapalenia skóry u dzieci 6-11 lat, które kwalifikują się do leczenia ogólnego. **Asma.** Dorosli i młodzieź: produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży 12 lat i starszej, jako uzupełniające leczenie podtrzymujące w przypadku ciężkiej astmy z zapaleniem typu 2, charakteryzującym się zwiększoną liczbą eozynofili w we krwi i/lub zwiększonym stężeniem wydychanego tlenku azotu (FeNO), która jest niewystarczająco kontrolowana za pomocą wziewnych kortykosteroidów w średnich lub dużych dawkach (ICS) oraz innego produktu leczniczego do leczenia podtrzymującego. **Dzieci 6-11 lat:** produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dzieci 6-11 lat, jako uzupełniające leczenie podtrzymujące w przypadku ciężkiej astmy z zapaleniem typu 2, charakteryzującym się zwiększoną liczbą eozynofili w we krwi i/lub zwiększonym stężeniem wydychanego tlenku azotu (FeNO), która jest niewystarczająco kontrolowana za pomocą wziewnych kortykosteroidów w średnich lub dużych dawkach (ICS) oraz innego produktu leczniczego do leczenia podtrzymującego. **Dawka 300 mg. Atopowe zapalenie skóry.** Dorosli i młodzieź: produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego atopowego zapalenia skóry u dorosłych i młodzieży 12 lat i starszej, którzy kwalifikują się do leczenia ogólnego. Dzieci 6 m-cy-11 lat: produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego atopowego zapalenia skóry u dzieci 6-11 lat, które kwalifikują się do leczenia ogólnego. **Asma.** Dorosli i młodzieź: produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży 12 lat i starszej, jako uzupełniające leczenie podtrzymujące w przypadku ciężkiej astmy z zapaleniem typu 2, charakteryzującym się zwiększoną liczbą eozynofili w we krwi i/lub zwiększonym stężeniem wydychanego tlenku azotu (FeNO), która jest niewystarczająco kontrolowana za pomocą wziewnych kortykosteroidów w średnich lub dużych dawkach (ICS) oraz innego produktu leczniczego do leczenia podtrzymującego. **Przewlekłe zapalenie błon śluzowych nosa i zatok przynosowych z polipami nosa (ang. CRSwNP).** Produkt leczniczy jest wskazany jako leczenie uzupełniające terapii donosowymi kortykosteroidami w leczeniu osób dorosłych z ciężkim CRSwNP, u których leczenie ogólnoustrojowymi kortykosteroidami i/lub zabieg chirurgiczny nie zapewniają odpowiedniej kontroli choroby. **Świerzb i zapalenie skóry (ang. PN).** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych z umiarkowaną do ciężkiej świerzb i zapalenie skóry (PN), którzy kwalifikują się do leczenia ogólnego. **Eozynofilowe zapalenie przyłączy (ang. EoE).** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu eozynofilowego zapalenia przyłączy u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej, o m.c. co najmniej 40 kg, u których leczenie nie zapewnia kontroli choroby, jest nietolerowane lub chory nie kwalifikują się do terapii standardowej.

**Durvalumab**  
**▼ Imfinzi:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 2,4 ml Rx-z 100% 2500,24 B<sup>(1)</sup> bezpl.  
**▼ Imfinzi:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 10 ml Rx-z 100% 10417,68 B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Durvalumab** (1) Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca  
**W:** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu miejscowo zaawansowanego, nieoperacyjnego niedrobnokomórkowego raka płuca (NDRP) u pacjentów dorosłych, u których stwierdza się ekspresję PD-L1 na ≥ 1% komórek guza oraz u których nie nastąpiła progresja choroby po chemioterapii z zastosowaniem pochodnych platyny. Produkt leczniczy w skojarzeniu z etopozydem i karboplatiną lub cis-platyną jest wskazany w pierwszej linii leczenia osób dorosłych z rozległym drobnokomórkowym rakiem płuca (rozległym DRP).

Adadut: kaps. miękkie 0,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	30,20
		30% <sup>(1)</sup>	11,50
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

**Dutasteride** (1) Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH). Zmniejszenie ryzyka ostrego zatrzymania moczu i konieczności leczenia zabiegowego u pacjentów z umiarkowanymi do ciężkich objawami łagodnego wzrostu gruczołu krokowego. Informacje dotyczące wyników leczenia i populacji pacjentów biorących udział w badaniach klinicznych, szczegóły patrz ChPL.

Avodart: kaps. miękkie 0,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	135,00
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Dutafin: kaps. miękkie 0,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	25,00
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

**Dutasteride** (1) Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH). Zmniejszenie ryzyka ostrego zatrzymania moczu i konieczności leczenia zabiegowego u pacjentów z umiarkowanymi do ciężkich objawami łagodnego wzrostu gruczołu krokowego. Informacje dotyczące wyników leczenia i populacji pacjentów biorących udział w badaniach klinicznych, szczegóły patrz ChPL.

Dutazyr: kaps. miękkie 0,5 mg - 30 kaps.	Rx	100%	25,87
		30% <sup>(1)</sup>	7,76
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

**Dutasteride** (1) Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH). Zmniejszenie ryzyka ostrego zatrzymania moczu i konieczności leczenia zabiegowego u pacjentów z umiarkowanymi do ciężkich objawami łagodnego wzrostu gruczołu krokowego. Informacje dotyczące wyników leczenia i populacji pacjentów biorących udział w badaniach klinicznych, szczegóły patrz ChPL.

Findarts: kaps. miękkie 0,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,03
		30% <sup>(1)</sup>	7,21
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

Findarts: kaps. miękkie 0,5 mg - 90 szt.	Rx	100%	63,98
		30% <sup>(1)</sup>	19,19
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

**Dutasteride** (1) Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH). Zmniejszenie ryzyka ostrego zatrzymania moczu (AUR) i konieczności leczenia zabiegowego u pacjentów z umiarkowanymi do ciężkich objawami BPH. Informacje na temat skutków leczenia i populacji pacjentów badanych w badaniach klinicznych, patrz ChPL.

Adatam Duo: kaps. twarde 0,5 mg+ 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	57,72
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Dutasteride + Tamsulosin hydrochloride	Rx	100%	44,00
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

Dutasteride + Tamsulosin hydrochloride	Rx	100%	99,00
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

Dutasteride + Tamsulosin hydrochloride	Rx	100%	67,55
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

Findarts Duo: kaps. twarde 0,5 mg+ 0,4 mg - 30 szt. w but.	Rx	100%	31,00
		30% <sup>(1)</sup>	11,24
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Findarts Duo: kaps. twarde 0,5 mg+ 0,4 mg - 90 szt. w but.	Rx	100%	84,68
		30% <sup>(1)</sup>	25,40
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

**Dutasteride + Tamsulosin hydrochloride** (1) Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie umiarkowanych do ciężkich objawów łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH). Zmniejszenie ryzyka ostrego zatrzymania moczu (ang. AUR) i konieczności leczenia zabiegowego u pacjentów z umiarkowanymi do ciężkimi objawami łagodnego wzrostu gruczołu krokowego. Informacje dotyczące wyników leczenia i populacji pacjentów biorących udział w badaniach klinicznych, patrz ChPL.

Marumax: kaps. twarde 0,5 mg+0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	-
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Dydrogesterone	Rx	100%	29,10
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

Evastin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 10 szt.	Rx	100%	X
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Evastin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	26,50
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Evastin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 10 szt.	Rx	100%	X
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Evastin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	28,30
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

Gyno-Pevaryl® 50: globulki dopochwowe 50 mg - 15 szt.	Rx	100%	46,58
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Gyno-Pevaryl® 150: globulki dopochwowe 150 mg - 3 szt.	Rx	100%	33,50
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

Pevaryl®: krem 10 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	38,90
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	
Pevazol®: krem 10 mg/g - 1 tuba 20 g	Rx	100%	34,00
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

Pevison®: krem (10 mg+ 1,1 mg/g) - 1 tuba 15 g	Rx	100%	33,00
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

Soliris: inf. [konc. do przyg. roztw.] 300 mg - 1 fioł. 30 ml	Rx-z	100%	14597,06
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
		Dz <sup>(2)</sup> bezpl.	

**Ecuzumab** (1) Program lekowy: leczenie nocnej napadowej hemoglobinurii (PNH)  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci z napadową nocną hemoglobinurią (ang. PNH). Dowody kliniczne korzyści wykazano u pacjentów z hemolizą z jednym lub kilkoma objawami klinicznymi wskazującymi na dużą aktywność choroby, niezależnie od wcześniejszych przetoczeń z hemolizą. Amgen





# ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



## Efavirenz

**Atripla:** tabl. powł. **600 mg+ 245 mg+ 200 mg** - 30 szt. Rx-z 100% X  
**Tenofovir disoproxil + Emtricitabine + Efavirenz**  
 Bristol Myers Squibb

**Stocrin®:** tabl. powł. **50 mg** - 30 szt. Rx-z 100% X

**Stocrin®:** tabl. powł. **200 mg** - 90 szt. Rx-z 100% X

**Stocrin®:** tabl. powł. **600 mg** - 30 szt. Rx-z 100% X

**Efavirenz**  
 Merck Sharp & Dohme

## Efgartigimod alfa

**Vyvgart:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **20 mg/ml** Rx-z 100% 38340,00  
 - 1 fiol. 20 ml **nowosc**  
 B<sup>(1)</sup> bezp.

**Efgartigimod alfa (1)** Program lekowy: leczenie chorych z uogólnioną postacią miastenii  
 argenx BV

## Efmoroctocog alfa

**▼Elocta:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **250 IU** Rx-z 100% 686,88  
 - 1 fiol. B<sup>(1)</sup> bezp.

**▼Elocta:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **500 IU** Rx-z 100% 1373,76  
 - 1 fiol. B<sup>(1)</sup> bezp.

**▼Elocta:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **1000 IU** Rx-z 100% 2747,52  
 - 1 fiol. B<sup>(1)</sup> bezp.

**▼Elocta:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **1500 IU** Rx-z 100% 4121,28  
 - 1 fiol. B<sup>(1)</sup> bezp.

**▼Elocta:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **2000 IU** Rx-z 100% 5495,04  
 - 1 fiol. B<sup>(1)</sup> bezp.

**▼Elocta:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **3000 IU** Rx-z 100% 8242,56  
 - 1 fiol. B<sup>(1)</sup> bezp.

**Efmoroctocog alfa (1)** Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B  
 W: Leczenie i profilaktyka krwawień u pacjentów z hemofilią A (wrodzonym niedoborem czynnika VIII). Produkt lekacyjny można stosować we wszystkich grupach wiekowych.  
 Swedish Orphan Biovitrum International AB

## Eftrenonacog alfa

**▼ALPROLIX:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **250 IU** - 1 fiol. prosz. + 1 amp.-strzyk. rozp. 5 ml + zestaw do podawania Rx-z 100% 1113,32  
 B<sup>(1)</sup> bezp.

**▼ALPROLIX:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **500 IU** - 1 fiol. prosz. + 1 amp.-strzyk. rozp. 5 ml + zestaw do podawania Rx-z 100% 2226,64  
 B<sup>(1)</sup> bezp.

**▼ALPROLIX:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **1000 IU** - 1 fiol. prosz. + 1 amp.-strzyk. rozp. 5 ml + zestaw do podawania Rx-z 100% 4453,27  
 B<sup>(1)</sup> bezp.

**▼ALPROLIX:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **2000 IU** - 1 fiol. prosz. + 1 amp.-strzyk. rozp. 5 ml + zestaw do podawania Rx-z 100% 8906,54  
 B<sup>(1)</sup> bezp.

**▼ALPROLIX:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **3000 IU** - 1 fiol. prosz. + 1 amp.-strzyk. rozp. 5 ml + zestaw do podawania Rx-z 100% 13359,82  
 B<sup>(1)</sup> bezp.

**Eftrenonacog alfa (1)** Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B  
 W: Leczenie i profilaktyka krwawień u pacjentów z hemofilią B (wrodzonym niedoborem czynnika IX). Produkt lekacyjny można stosować we wszystkich grupach wiekowych.  
 Biogen

## Elbasvir

**▼Zepatier:** tabl. powł. **50 mg+ 100 mg** - 28 szt. Rx-z 100% 45252,00  
 B<sup>(1)</sup> bezp.

**Elbasvir + Grazoprevir (1)** Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu C terapia bezinterferonowa  
 W: Produkt lekacyjny jest wskazany do stosowania w leczeniu przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu C (przewlekłego WZW C) u dorosłych. Swoista genotypowo aktywność wirusa zapalenia wątroby typu C (ang. HCV, hepatitis C virus).  
 Merck Sharp & Dohme

## Electrolytes

**Aminomix® 1 Novum:** inf. [roztw.] - 4 wor. 2 l Rx 100% 112,71

**Aminomix® 1 Novum:** inf. [roztw.] - 4 wor. 1,5 l Rx 100% 106,08

**Aminomix® 1 Novum:** inf. [roztw.] - 4 wor. 1 l Rx 100% 98,12

**Amino acids + Electrolytes**  
 Fresenius Kabi

**Moviprep:** roztw. doust. [prosz.] - 1 zest. Rx 100% 53,69

**Macrogol + Electrolytes + Ascorbic acid**  
 Norgine B.V.

**Plasmalyte:** inf. [roztw.] - 1 wor. 500 ml Rx 100% 11,23

**Electrolytes**  
 Baxter

**SmofKabiven Low Osmo Peripheral:** inf. [emulsja] Rx 100% X  
 - 3 wor. 2500 ml

**SmofKabiven Low Osmo Peripheral:** inf. [emulsja] Rx 100% X  
 - 4 wor. 1400 ml

**SmofKabiven Low Osmo Peripheral:** inf. [emulsja] Rx 100% X  
 - 4 wor. 1950 ml

**SmofKabiven Low Osmo Peripheral:** inf. [emulsja] Rx 100% X  
 - 5 wor. 850 ml

**Glucose + Fats + Electrolytes + Amino acids**  
 Fresenius Kabi

## Eletriptan

**Relpax:** tabl. powł. **40 mg** - 2 szt. Rx 100% 31,33

**Eletriptan**  
 Upjohn EESV

## Elhexacofor

**▼Kaftrio:** tabl. powł. **75 mg+ 50 mg+ 100 mg** Rx-z 100% 49549,85  
 - 56 szt. B<sup>(1)</sup> bezp.

**Ivacaftor + Tezacaftor + Elhexacofor (1)** Leczenie mukowiscydozy

W: Produkt lekacyjny jest wskazany do stosowania w schemacie leczenia skrajnego z iwakafotrem w leczeniu mukowiscydozy u pacjentów w wieku co najmniej 6 lat, którzy mają co najmniej jedną mutację F508del genu mukowiscydozowego przeźbionowego regulatora przewodnictwa (ang. cystic fibrosis transmembrane conductance regulator, CFTR).  
 Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Limited

## Eliglustat

**▼Cerdelga:** kaps. twarde **84 mg** - 56 szt. Rx-z 100% 83413,99  
 B<sup>(1)</sup> bezp.

**Eliglustat (1)** Program lekowy: leczenie choroby Gauchera

W: Produkt lekacyjny jest wskazany do długotrwałego leczenia dorosłych pacjentów z chorobą Gauchera typu 1 (ang. GD1) ze słabym (ang. PM), średnim (ang. IM) lub szybkim (ang. EM) metabolizmem z udziałem izoenzymu CYP2D6.  
 Sanofi B.V.

## Elotuzumab

**▼Empliciti:** inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] **300 mg** Rx-z 100% 6639,84  
 - 1 fiol. B<sup>(1)</sup> bezp.

**▼Empliciti:** inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] **400 mg** Rx-z 100% 8853,12  
 - 1 fiol. B<sup>(1)</sup> bezp.

**Elotuzumab (1)** Program lekowy: lenalidomid w leczeniu chorych na opornym lub nawrotnym szpiczaku mnogiego

W: Produkt lekacyjny w skojarzeniu z lenalidomidem i deksametazonem jest wskazany w leczeniu szpiczaka mnogiego u dorosłych pacjentów, u których zastosowano wcześniej co najmniej jedną terapię. Produkt lekacyjny w skojarzeniu z pomalidomidem i deksametazonem jest wskazany w leczeniu nawrotnego i opornego szpiczaka mnogiego u dorosłych pacjentów, u których zastosowano wcześniej co najmniej dwie terapie w tym zawierające lenalidomid i inhibitor proteasomu i u których nastąpiła progresja choroby w trakcie ostatniego leczenia (patrz ChPL).  
 Bristol Myers Squibb

## Eltrombopag

**Revolade:** tabl. powł. **25 mg** - 28 szt. Rx-z 100% 3411,32  
 B<sup>(1)</sup> bezp.

**Revolade:** tabl. powł. **50 mg** - 28 szt. Rx-z 100% 6822,64  
 B<sup>(1)</sup> bezp.

**Eltrombopag (1)** Program lekowy: leczenie dorosłych chorych na ciężką anemię aplastyczną. Program lekowy: leczenie dorosłych chorych na pierwotną małopłytkowość immunologiczną. Program lekowy: leczenie pediatrycznych chorych na pierwotną pierwotną małopłytkowość immunologiczną

W: Produkt lekacyjny jest wskazany do stosowania u pacjentów z przewlekłą pierwotną małopłytkowością immunologiczną (ang. ITP), od 1 roku, którzy wykazują niedostateczną odpowiedź na inne sposoby leczenia (np. terapia kortykosteroidami, immunoglobulinami). Produkt lekacyjny jest wskazany u dorosłych pacjentów z przewlekłym WZW typu C w celu leczenia małopłytkowości, gdy stopień małopłytkowości jest głównym czynnikiem uniemożliwiającym rozpoczęcie lub ograniczającym możliwości koniunywowania optymalnej terapii opartej na interferonie. Produkt lekacyjny jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nabytą ciężką postacią niedokrwistości aplastycznej (ang. SAA), u których wystąpiła oporność na wcześniejsze leczenie immunosupresyjne lub którzy przebyli wcześniejsze intensywne leczenie nie są odpowiednimi kandydatami do transplantacji krwiotwórczych komórek macierzystych.  
 Novartis Europharm Limited

## Emedastine

**Emadine® 0,05%:** krople do oczu [roztw.] **0,5 mg/ml** Rx 100% 43,30  
 - 1 but. 5 ml

**Emedastine**  
 Immedica Pharma AB

## Empagliflozin

**▼Jardiance®:** tabl. powł. **10 mg** - 28 szt. **nowosc** Rx 100% 172,95  
 B<sup>(1)</sup> 30%<sup>(1)</sup> 51,89  
 S<sup>(2)</sup> bezp.

**▼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: bielakomoc lub przest. 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  $< \text{ml/min/1,73m}^2$ , 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  $\geq 2\%$  oraz utrzymujących się objawami choroby w klasie II-IV NY-HA: pomimo zastosowania terapii opartej na ACEi (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 ACEi (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 lekacyjny 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 lekacyjnymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy. Wyniki badań dotyczące różnych skojarzeń terapii, wpływu na kontrolę glikemii, zdarzenia sercowonaczyniowe i nerkowe oraz badane populacje, patrz ChPL. **Niewydolność serca.** Produkt lekacyjny jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu objawowej przewlekłej niewydolności serca. **Przewlekła choroba nerek.** Produkt lekacyjny jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu przewlekłej choroby nerek. **Boehringer Ingelheim**

## Emplastris alginatosa et hydrofibrica

**Biatain Ag Adhesive:** opatrunek lekacyjny piankowy [przeplewkę w technologii hydrofibrer z dodatkiem srebra] WM 100% 52,51  
 30%<sup>(1)</sup> 22,27

**Biatain Ag Adhesive:** opatrunek lekacyjny [przeplewkę] WM 100% 33,84  
 30%<sup>(1)</sup> 12,84

**Biatain Ag Adhesive Sacral:** opatrunek lekacyjny piankowy [przeplewkę w technologii hydrofibrer z dodatkiem srebra] WM 100% 83,41  
 30%<sup>(1)</sup> 34,03

**Biatain Ag Non Adhesive:** opatrunek lekacyjny piankowy [nieprzeplewkę w technologii hydrofibrer z dodatkiem srebra] WM 100% 33,07  
 30%<sup>(1)</sup> 14,40  
 B<sup>(2)</sup> 6,40

**Biatain Ag Non Adhesive:** opatrunek lekacyjny piankowy [nieprzeplewkę w technologii hydrofibrer z dodatkiem srebra] WM 100% 38,01  
 30%<sup>(1)</sup> 17,01  
 B<sup>(2)</sup> 8,01

**Biatain Ag Non Adhesive:** opatrunek lekacyjny piankowy [nieprzeplewkę w technologii hydrofibrer z dodatkiem srebra] WM 100% 62,72  
 30%<sup>(1)</sup> 25,38  
 B<sup>(2)</sup> 9,38

**Emplastris alginatosa et hydrofibrica + Emplastris antimicrobiotica (1)** Przeplewkę owrzedzenia (2) Epidermolysis bullosa  
 Coloplast

**Medisorb A:** opatrunek lekacyjny **10x10 cm** - 1 szt. WM 100% 9,84  
 30%<sup>(1)</sup> 3,11  
 B<sup>(2)</sup> 0,22

**Emplastris alginatosa et hydrofibrica (1)** Przeplewkę owrzedzenia (2) Epidermolysis bullosa  
 W: Odleżyny, owrzedzenia podudzi, stopa cukrzycowa, miejsca po pobraniu tkanki do przeszczepu, urazy mechaniczne skóry. Plaster można stosować w fazie rozplwnej tkanki martwej (I faza oczyszczania rany) oraz w fazie zarninowania (II faza wzrostu).  
 Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych Spółka Akcyjna

**Sorbalgon:** opatrunek lekacyjny **5x5 cm** - 1 szt. WM 100% 4,52  
 30%<sup>(1)</sup> 2,83  
 B<sup>(2)</sup> 2,11

**Sorbalgon:** opatrunek lekacyjny **10x10 cm** - 1 szt. WM 100% 10,84  
 30%<sup>(1)</sup> 4,11  
 B<sup>(2)</sup> 1,22

**Sorbalgon:** opatrunek lekacyjny **10x20 cm** - 1 szt. WM 100% 20,59  
 30%<sup>(1)</sup> 7,12  
 B<sup>(2)</sup> 1,35

**Emplastris alginatosa et hydrofibrica (1)** Przeplewkę owrzedzenia (2) Epidermolysis bullosa  
 W: Przeplewkę i ostre rany (owrzedzenia żyłakowate podudzi, odleżyny).  
 Paul Hartmann

**Suprasorb® A:** opatrunek lekacyjny **5x5 cm** - 1 szt. WM 100% 3,79  
 30%<sup>(1)</sup> 2,10  
 B<sup>(2)</sup> bezp.

**Suprasorb® A:** opatrunek lekacyjny **10x10 cm** - 1 szt. WM 100% 9,82  
 30%<sup>(1)</sup> 3,09  
 B<sup>(2)</sup> 1,22

**Suprasorb® A:** opatrunek lekacyjny **10x20 cm** - 1 szt. WM 100% 19,24  
 30%<sup>(1)</sup> 5,77

**Emplastris alginatosa et hydrofibrica (1)** Przeplewkę owrzedzenia  
 Lohmann & Rauscher

## Emplastris antimicrobiotica

**Acticoat® Flex 3:** opatrunek lekacyjny **10x20 cm** - 1 szt. WM 100% 32,97  
 30%<sup>(1)</sup> 9,89  
 B<sup>(2)</sup> bezp.

**Acticoat® Flex 3:** opatrunek lekacyjny **10x10 cm** - 1 szt. WM 100% 19,77  
 30%<sup>(1)</sup> 8,23  
 B<sup>(2)</sup> 3,28

**Acticoat® Flex 3:** opatrunek lekacyjny **20x40 cm** - 1 szt. WM 100% 100,36  
 30%<sup>(1)</sup> 30,11  
 B<sup>(2)</sup> bezp.

**Emplastris antimicrobiotica (1)** Przeplewkę owrzedzenia (2) Epidermolysis bullosa  
 W: Opatrunek jest wskazany na zainfekowane jak i narażone na infekcję płytkie i głębokie rany tj.: powierzchowne i głębokie rany oparzeniowe II°, owrzedzenia stopy cukrzycowej, odleżyny, rany pooperacyjne, miejsca pobrania i narażenia przeczczepu skórnoego, owrzedzenia żylne.  
 Smith & Nephew

**Actisorb Plus:** opatrunek lekacyjny **10,5x10,5 cm** - 1 szt. WM 100% 18,70  
 30%<sup>(1)</sup> 6,73

**Actisorb Plus:** opatrunek lekacyjny **10,5x19 cm** - 1 szt. WM 100% 32,23  
 30%<sup>(1)</sup> 10,57

**Emplastris antimicrobiotica (1)** Przeplewkę owrzedzenia  
 Johnson & Johnson

**Allevyn® Ag Adhesive:** opatrunek lekacyjny **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 lekacyjny **10x10 cm** - 1 szt. WM 100% 16,20  
 30%<sup>(1)</sup> 6,87  
 B<sup>(2)</sup> 2,87

**Allevyn® Ag Adhesive:** opatrunek lekacyjny [pianka] **12,5x12,5 cm** - 1 szt. WM 100% 22,88  
 30%<sup>(1)</sup> 8,29  
 B<sup>(2)</sup> 2,04

**Emplastris antimicrobiotica (1)** Przeplewkę owrzedzenia (2) Epidermolysis bullosa  
 Smith & Nephew

**Allevyn® Ag Heel:** opatrunek lekacyjny **10,5x13,5 cm** - 1 szt. WM 100% 28,15  
 30%<sup>(1)</sup> 14,92  
 B<sup>(2)</sup> 9,25

**Emplastris antimicrobiotica (1)** Przeplewkę owrzedzenia (2) Epidermolysis bullosa  
 Smith & Nephew

**Allevyn® Ag Sacrum:** opatrunek lekacyjny **17x17 cm** - 1 szt. WM 100% 42,51  
 30%<sup>(1)</sup> 15,53  
 B<sup>(2)</sup> 3,97

Allewyn® Ag Sacrum: opatrunek leczniczy 22x22 cm - 1 szt.	WM	100% 64,54 30% <sup>(1)</sup> 19,36 B <sup>(2)</sup> bezpl.	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	Aquacel® Ag Foam: opatrunek leczniczy piankowy [nieprzelepy 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
Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Smith & Nephew			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.	Aquacel® Ag Foam: opatrunek leczniczy piankowy [nieprzelepy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 53,93 30% <sup>(1)</sup> 18,14 B <sup>(2)</sup> 2,80
Allewyn® 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)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych Spółka Akcyjna			Aquacel® Ag Foam: opatrunek leczniczy piankowy [nieprzelepy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 70,31 30% <sup>(1)</sup> 22,59 B <sup>(2)</sup> 2,14
Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Smith & Nephew			Medisorb Silver PAD: opatrunek chłonny ze srebrem, jalowy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 16,09 30% <sup>(1)</sup> 5,70 B <sup>(2)</sup> 1,24	Aquacel® Ag Foam: opatrunek leczniczy piankowy [nieprzelepy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100% 91,62 30% <sup>(1)</sup> 27,99 B <sup>(2)</sup> 0,70
Allewyn® Sacrum: opatrunek leczniczy 22x22 cm - 1 szt.	WM	100% 29,12 30% <sup>(1)</sup> 8,99 B <sup>(2)</sup> 0,36	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.	Aquacel® Ag Foam: opatrunek leczniczy piankowy [przelepy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 26,22 30% <sup>(1)</sup> 10,10 B <sup>(2)</sup> 3,28
Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Smith & Nephew			Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych Spółka Akcyjna			Aquacel® Ag Foam: opatrunek leczniczy piankowy [przelepy 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
Aquacel® Ag: opatrunek hydrofibr ze srebrem 2x45 cm - 1 szt.	WMo	100% x	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	Aquacel® Ag Foam: opatrunek leczniczy piankowy [przelepy 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
Aquacel® Ag: opatrunek hydrofibr ze srebrem 10x10 cm - 1 szt.	WMo	100% 18,12	Mepilex Ag: opatrunek leczniczy 10x21 cm - 1 szt.	WM	100% 33,63 30% <sup>(1)</sup> 10,82 B <sup>(2)</sup> 1,05	Aquacel® Ag Foam: opatrunek leczniczy piankowy [przelepy 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
Aquacel® Ag: opatrunek hydrofibr ze srebrem 15x15 cm - 1 szt.	WMo	100% 38,67	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	Aquacel® Ag Foam: opatrunek leczniczy piankowy [przelepy 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
Aquacel® Ag: opatrunek hydrofibr ze srebrem 20x30 cm - 1 szt.	WMo	100% 93,87	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.	Aquacel® Ag Foam: opatrunek leczniczy piankowy [przelepy 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
Emplastry antimicrobiotica ConvaTec			Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Mölnlycke Health Care			Aquacel® Ag Foam: opatrunek leczniczy piankowy [przelepy 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.
Atrauman Ag: opatrunek leczniczy 5x5 cm - 1 szt.	WM	100% 5,78 30% <sup>(1)</sup> 3,18 B <sup>(2)</sup> 2,07	Silvercel Hydro-Alginate: opatrunek leczniczy 10x20 cm - 1 szt.	WM	100% 42,08 30% <sup>(1)</sup> 12,62	Emplastry collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa ConvaTec		
Atrauman Ag: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 15,66 30% <sup>(1)</sup> 5,27 B <sup>(2)</sup> 0,81	Silvercel Hydro-Alginate: opatrunek leczniczy 11x11 cm - 1 szt.	WM	100% 26,78 30% <sup>(1)</sup> 8,03	Fibracol Plus: opatrunek leczniczy 10,2x11,1 cm - 1 szt.	WM	100% 76,18 30% <sup>(1)</sup> 27,69 B <sup>(2)</sup> 6,89
Atrauman Ag: opatrunek leczniczy 10x20 cm - 1 szt.	WM	100% 29,69 30% <sup>(1)</sup> 8,91 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Johnson & Johnson			Fibracol Plus: opatrunek leczniczy 10,2x22,2 cm - 1 szt.	WM	100% 138,57 30% <sup>(1)</sup> 41,57 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Paul Hartmann			Suprasorb® A+Ag: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 18,53 30% <sup>(1)</sup> 6,29	Emplastry collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Johnson & Johnson		
Biatain Ag Adhesive: opatrunek leczniczy piankowy [przelepy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 18x18 cm - 1 szt.	WM	100% 52,51 30% <sup>(1)</sup> 22,27	Suprasorb® A+Ag: opatrunek leczniczy 10x20 cm - 1 szt.	WM	100% 34,95 30% <sup>(1)</sup> 10,49	HydroClean advance: opatrunek hydroaktywny z mechanizmem puszcząco-absorpcyjnym 4 cm - 1 szt.	WMo	100% 19,00
Biatain Ag Adhesive: opatrunek leczniczy [przelepy] 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 33,84 30% <sup>(1)</sup> 12,84	Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekłe owrzodzenia Lohmann & Rauscher			HydroClean advance: opatrunek hydroaktywny z mechanizmem puszcząco-absorpcyjnym 4 cm - 10 szt.	WMo	100% 175,00
Biatain Ag Adhesive Sacral: opatrunek leczniczy piankowy [przelepy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 23x23 cm - 1 szt.	WM	100% 83,41 30% <sup>(1)</sup> 34,03	UrgoClean Ag: opatrunek na rany 6x6 cm - 1 szt.	WM	100% 9,60 30% <sup>(1)</sup> 3,87	HydroClean advance: opatrunek hydroaktywny z mechanizmem puszcząco-absorpcyjnym 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM	100% 33,21 30% <sup>(1)</sup> 9,96 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Biatain Ag Non Adhesive: opatrunek leczniczy piankowy [nieprzelepy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 10x20 cm - 1 szt.	WM	100% 33,07 30% <sup>(1)</sup> 14,40 B <sup>(2)</sup> 6,40	UrgoClean Ag: opatrunek na rany 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 24,77 30% <sup>(1)</sup> 8,87	Emplastry collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Paul Hartmann		
Biatain Ag Non Adhesive: opatrunek leczniczy piankowy [nieprzelepy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 38,01 30% <sup>(1)</sup> 17,01 B <sup>(2)</sup> 8,01	UrgoClean Ag: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 67,29 30% <sup>(1)</sup> 20,19	HydroClean advance cavity: opatrunek hydroaktywny z mechanizmem puszcząco-absorpcyjnym 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM	100% 33,21 30% <sup>(1)</sup> 9,96 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Biatain Ag Non Adhesive: opatrunek leczniczy piankowy [nieprzelepy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100% 62,72 30% <sup>(1)</sup> 25,38 B <sup>(2)</sup> 9,38	Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekłe owrzodzenia URGO sp. z o.o.			Emplastry collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Paul Hartmann		
Emplastry alginatosa et hydrofibracea + Emplastry antimicrobiotica (1) Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Coloplast			UrgoTul Ag/Silver: opatrunek na rany 10x12 cm - 1 szt.	WM	100% 27,83 30% <sup>(1)</sup> 8,74	HydroClean advance: opatrunek hydroaktywny z mechanizmem puszcząco-absorpcyjnym 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 55,51 30% <sup>(1)</sup> 18,90 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Biatain Ag Adhesive Heel: opatrunek leczniczy [przelepy] 19x20 cm - 1 szt.	WM	100% 54,74 30% <sup>(1)</sup> 19,27	UrgoTul Ag/Silver: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 62,99 30% <sup>(1)</sup> 20,19 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastry collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Paul Hartmann		
Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekłe owrzodzenia Coloplast			Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa URGO sp. z o.o.			HydroClean advance: opatrunek hydroaktywny z mechanizmem puszcząco-absorpcyjnym 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 33,21 30% <sup>(1)</sup> 9,96 B <sup>(2)</sup> bezpl.
Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 2x45 cm - 1 szt.	WM	100% 20,96 30% <sup>(1)</sup> 6,65	Vliwaktiw Ag: opatrunek leczniczy [chlony] 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 14,04 30% <sup>(1)</sup> 4,21	Emplastry collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Paul Hartmann		
Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 4,5x30 cm - 1 szt.	WM	100% 30,29 30% <sup>(1)</sup> 9,09	Vliwaktiw Ag: opatrunek leczniczy [rany głębokie] 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 14,04 30% <sup>(1)</sup> 4,21	Intrasite Conformable: opatrunek hydrożelowy 10x20 cm - 1 szt.	WM	100% 23,81 30% <sup>(1)</sup> 12,65 B <sup>(2)</sup> 7,87
Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 4,5x10 cm - 1 szt.	WM	100% 22,93 30% <sup>(1)</sup> 15,77	Emplastry antimicrobiotica (1)Przewlekłe owrzodzenia Lohmann & Rauscher			Intrasite Conformable: opatrunek hydrożelowy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 12,53 30% <sup>(1)</sup> 6,95 B <sup>(2)</sup> 4,56
Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 5x5 cm - 1 szt.	WM	100% 11,61 30% <sup>(1)</sup> 7,63	Vliwaktiw: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 6,76 30% <sup>(1)</sup> 2,03	Intrasite Conformable: opatrunek hydrożelowy 10x40 cm - 1 szt.	WM	100% 45,87 30% <sup>(1)</sup> 23,55 B <sup>(2)</sup> 13,98
Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 23,14 30% <sup>(1)</sup> 7,24	Emplastry carbo activatus Lohmann & Rauscher			Emplastry collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Smith & Nephew		
Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 48,15 30% <sup>(1)</sup> 14,45	Aquacel® Ag+ Extra: opatrunek [wzmocniony w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 5x5 cm - 1 szt.	WM	100% 7,05 30% <sup>(1)</sup> 3,07 B <sup>(2)</sup> 1,37	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
Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 20x30 cm - 1 szt.	WM	100% 117,93 30% <sup>(1)</sup> 35,38	Aquacel® Ag+ Extra: opatrunek [wzmocniony w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 24,51 30% <sup>(1)</sup> 8,61 B <sup>(2)</sup> 1,79	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
Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 20x4,5 cm - 1 szt.	WM	100% 20,96 30% <sup>(1)</sup> 6,65	Aquacel® Ag+ Extra: opatrunek [wzmocniony w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra] 20x30 cm - 1 szt.	WM	100% 128,24 30% <sup>(1)</sup> 38,47 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastry collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa Mölnlycke Health Care		
Emplastry antimicrobiotica (1)Rany przewlekłe z równoczesnym ubytkiem tkankowym (tj. rany głębokie) z cechami infekcji, ze średnim i dużym wysiękiem o różnej etiologii W: Powierzchnowe rany ostre i przewlekłe, rany głębokie z cechami infekcji lub zagrożone infekcją (tunele, kieszenie, przeloki). Do ran ze średnim oraz dużym wysiękiem tj. owrzodzenia podudzi, owrzodzenia w zespole stopy cukrzycowej, rany głębokie z kieszzeniami, tunelami. Mölnlycke Health Care			Emplastry collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa ConvaTec			Sorex: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 38,90 30% <sup>(1)</sup> 11,67
IntraSite® Gel: hydrożel 15 g - 1 szt.	WM	100% 11,72	Emplastry collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa ConvaTec			Emplastry collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia		
Emplastry antimicrobiotica Smith & Nephew								





Naszym wyborem

**enarenal**  
 enalaprilil maleas

UrgoStart Contact: opatrunek na rany 10x12 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	43,15 19,53	Hydrocoll: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	10,10 5,15	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	16,97 5,10
UrgoStart Contact: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	82,36 24,71	Hydrocoll: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	24,64 13,51	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 20x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	28,11 8,43
Emplastr collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia	URGO sp. z o.o.			Hydrocoll Concave: opatrunek leczniczy 8x12 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	39,42 19,63	Emplastr hydropolymerosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Paul Hartmann	100% 30% <sup>(1)</sup>	77,13 bezpł.
UrgoStart Plus Border: opatrunek na rany 12x12 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	52,59 24,25	Hydrocoll Sacral: opatrunek leczniczy 12x18 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	29,58 18,90	Microdacyn® 60 Hydrogel: żel - 1 but. 250 g	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	48,41 22,50
UrgoStart Plus Border: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	81,79 24,54	Hydrocoll Thin: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	9,05 4,10	Microdacyn® 60 Hydrogel: żel - 1 but. 120 g	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	48,41 22,50
Emplastr collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia	URGO sp. z o.o.			Hydrocoll Thin: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	1,98 16,53	Emplastr hydropolymerosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	KINGEL	100% 30% <sup>(1)</sup>	39,50 bezpł.
UrgoStart Plus Pad: opatrunek na rany 10x12 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	44,68 21,06	Emplastr hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Paul Hartmann	100% 30% <sup>(1)</sup>	9,16 2,75	Emplastr microfibricum cellulosa		100% 30% <sup>(1)</sup>	38,90 11,67
UrgoStart Plus Pad: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	84,34 25,30	Lomatuell Pro Opatrunek kontaktowy z warstwą hydrokoloidową: opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	16,45 4,94	Adaptic: opatrunek leczniczy 7,6x40,6 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,67 bezpł.
Emplastr collagenosa (1)Przewlekłe owrzodzenia	URGO sp. z o.o.			Lomatuell Pro Opatrunek kontaktowy z warstwą hydrokoloidową: opatrunek 10x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	16,45 4,94	Adaptic: opatrunek leczniczy 12,7x22,9 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	36,86 11,20
Emplastr conlativi				Emplastr hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrzodzenia	Lohmann & Rauscher	100% 30% <sup>(1)</sup>	7,45 2,50	Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Systemed	100% 30% <sup>(1)</sup>	6,76 2,27
Clean WND: opatrunek specjalistyczny 15x20 cm - 1 szt.	WMo	100%	X	Medisorb H: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	7,45 2,50	Alleyn® Gentle Border: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	6,76 2,27
Clean WND: opatrunek specjalistyczny 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	21,31 6,39	Medisorb H: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	15,70 4,71	Alleyn® Gentle Border: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 10x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	20,81 6,24
Emplastr conlativi (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Duolife			Medisorb H: opatrunek leczniczy 20x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	26,26 7,88	Alleyn® Gentle Border: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	10,90 3,27
W: Epidermolysis bullosa. Przewlekłe owrzodzenia.				Emplastr hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrzodzenia	Coloplast	100% 30% <sup>(1)</sup>	7,45 2,50	Alleyn® Gentle Border: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	30,34 9,10
Purilon Gel: opatrunek leczniczy [żel] - 1 op. 15 g	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	12,43 4,23	Aqua-Gel®: opatrunek leczniczy 5,5x11 cm - 1 szt.	WMo	100% 30% <sup>(1)</sup>	3,50 7,65	Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Smith & Nephew	100% 30% <sup>(1)</sup>	45,15 13,55
Emplastr conlativi (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Coloplast			Aqua-Gel®: opatrunek leczniczy 6x12 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	3,63 1,91	Alleyn® Gentle Border Heel: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 23x23,2 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	16,26 4,88
Emplastr hydrocolloidosa				Aqua-Gel®: opatrunek leczniczy 10x12 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	4,22 1,35	Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Smith & Nephew	100% 30% <sup>(1)</sup>	7,57 2,46
Biatain Silicone: opatrunek piankowy z silikonem 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	20,68 8,21	Aqua-Gel®: opatrunek leczniczy 12x12 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	12,87 4,83	Alleyn® Gentle Border Lite: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 8x8 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	10,90 3,27
Emplastr hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrzodzenia	Coloplast			Aqua-Gel®: opatrunek leczniczy 12x24 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	22,96 6,89	Alleyn® Gentle Border Lite: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	23,61 7,08
Bordered Granuflex®: obramowany opatrunek hydrokoloidowy 6x6 cm - 1 szt.	WMo	100%	4,07	Aqua-Gel®: opatrunek leczniczy 5 cm - 1 szt.	WMo	100%	4,50	Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Smith & Nephew	100% 30% <sup>(1)</sup>	16,82 5,05
Bordered Granuflex®: obramowany opatrunek hydrokoloidowy 10x13 cm - 1 szt.	WMo	100%	11,29	Aqua-Gel®: opatrunek leczniczy 6,5 cm - 1 szt.	WMo	100%	5,20	Alleyn® Gentle Border Lite Oval: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 15,2x13,1 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	23,04 6,91
Bordered Granuflex®: obramowany opatrunek hydrokoloidowy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	8,86 3,91	Aqua-Gel®: opatrunek leczniczy 22x28 cm - 1 szt.	WMo	100%	39,30	Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Smith & Nephew	100% 30% <sup>(1)</sup>	13,51 4,09
Bordered Granuflex®: obramowany opatrunek hydrokoloidowy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	16,23 5,10	Emplastr hydropolymerosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	KINGEL	100% 30% <sup>(1)</sup>	75,99 22,80	Alleyn® Gentle Border Multisite: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 17,1x17,9 - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	20,26 6,61
Bordered Granuflex®: obramowany opatrunek hydrokoloidowy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	16,23 5,10	Aspirox: opatrunek w żelu 250 ml - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	75,99 22,80	Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Smith & Nephew	100% 30% <sup>(1)</sup>	23,61 7,08
Emplastr hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	ConvaTec			Emplastr hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	ConvaTec			Alleyn® Gentle Border Lite Oval: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 15,2x13,1 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	16,82 5,05
Granuflex®: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	7,69 2,74	Aqua-Gel®: opatrunek leczniczy 12x12 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	12,87 4,83	Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Smith & Nephew	100% 30% <sup>(1)</sup>	7,57 2,46
Granuflex®: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	15,71 4,71	Aqua-Gel®: opatrunek leczniczy 12x24 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	22,96 6,89	Alleyn® Gentle Border Lite: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 8x8 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	10,90 3,27
Granuflex®: opatrunek leczniczy 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	21,08 6,32	Aqua-Gel®: opatrunek leczniczy 5 cm - 1 szt.	WMo	100%	4,50	Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Smith & Nephew	100% 30% <sup>(1)</sup>	16,82 5,05
Granuflex®: opatrunek leczniczy 20x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,28 8,18	Aqua-Gel®: opatrunek leczniczy 6,5 cm - 1 szt.	WMo	100%	5,20	Alleyn® Gentle Border Lite: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	23,61 7,08
Emplastr hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	ConvaTec			Aqua-Gel®: opatrunek leczniczy 22x28 cm - 1 szt.	WMo	100%	39,30	Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Smith & Nephew	100% 30% <sup>(1)</sup>	13,51 4,09
Granuflex® Extra Thin: opatrunek leczniczy 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	4,71 1,92	Emplastr hydropolymerosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	KINGEL	100% 30% <sup>(1)</sup>	75,99 22,80	Alleyn® Gentle Border Lite Oval: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 15,2x13,1 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	16,82 5,05
Granuflex® Extra Thin: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	7,61 2,66	Aspirox: opatrunek w żelu 250 ml - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	75,99 22,80	Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Smith & Nephew	100% 30% <sup>(1)</sup>	7,57 2,46
Granuflex® Extra Thin: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	15,90 4,77	Emplastr hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	ConvaTec			Alleyn® Gentle Border Lite: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 8x8 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	10,90 3,27
Emplastr hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	ConvaTec			GranuGEL®: opatrunek leczniczy [żel] - 1 op. 15 g	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,72 3,52	Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Smith & Nephew	100% 30% <sup>(1)</sup>	20,26 6,61
GranuGEL®: opatrunek leczniczy [żel] - 1 op. 15 g	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,72 3,52	GranuGEL®: żel hydrokoloidowy - 1 op. 15 g	WMo	100%	11,00	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 10,3x10,3 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	13,51 4,09
Emplastr hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	ConvaTec			Emplastr hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	ConvaTec			Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	20,26 6,61
Hydrocoll: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	10,10 5,15	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,93 11,10
Hydrocoll: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	24,64 13,51	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,93 11,10
Hydrocoll: opatrunek leczniczy 20x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	39,42 19,63	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,93 11,10
Hydrocoll Concave: opatrunek leczniczy 8x12 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	39,42 19,63	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,93 11,10
Hydrocoll Sacral: opatrunek leczniczy 12x18 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	29,58 18,90	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,93 11,10
Hydrocoll Thin: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	9,05 4,10	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,93 11,10
Hydrocoll Thin: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	1,98 16,53	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,93 11,10
Emplastr hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	Paul Hartmann			HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,93 11,10
Lomatuell Pro Opatrunek kontaktowy z warstwą hydrokoloidową: opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	9,16 2,75	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,93 11,10
Lomatuell Pro Opatrunek kontaktowy z warstwą hydrokoloidową: opatrunek 10x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	16,45 4,94	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,93 11,10
Emplastr hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrzodzenia	Lohmann & Rauscher			HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,93 11,10
Medisorb H: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	7,45 2,50	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,93 11,10
Medisorb H: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	15,70 4,71	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,93 11,10
Medisorb H: opatrunek leczniczy 20x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	26,26 7,88	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,93 11,10
Emplastr hydrocolloidosa (1)Przewlekłe owrzodzenia	Coloplast			HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,93 11,10
Aqua-Gel®: opatrunek leczniczy 5,5x11 cm - 1 szt.	WMo	100%	3,50	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	27,93 11,10
Aqua-Gel®: opatrunek leczniczy 6x12 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	7,65 3,63	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30% <sup>(1)</sup>	11,78 3,53	Alleyn® Life:			

<b>Allewyn® Life:</b> opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 21x21 cm - 1 szt.	WM	100%	48,23	<b>Biatain Adhesive Sacral:</b> opatrunek piankowy na okolicę krzyżową [samoprzylepny] 23x23 cm - 1 szt.	WM	100%	62,37	<b>Kliniderm® Foam Border Silicone:</b> opatrunek 15x20 cm - 1 szt.	WM	100%	37,35
<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		30% <sup>(1)</sup>	16,95	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia Coloplast		30% <sup>(1)</sup>	40,37	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		30% <sup>(1)</sup>	13,41
<b>Allewyn® Life Heel:</b> opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 25x25,2 cm - 1 szt.	WM	100%	61,86	<b>Biatain Super Adhesive:</b> opatrunek hydrokapilary [przylepny] 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	15,51	<b>W:</b> Przewlekle owróżdzenia. Epidermolysis bullosa.		B <sup>(2)</sup>	3,15
<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia Smith & Nephew		30% <sup>(1)</sup>	18,56	<b>Biatain Super Adhesive:</b> opatrunek hydrokapilary [przylepny] 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	29,38	<b>Kliniderm® Foam Border Silicone Heel:</b> opatrunek 20x20,8 cm - 1 szt.	WM	100%	50,49
<b>Allewyn® Life Sacrum:</b> opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM	100%	28,33	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia Coloplast		30% <sup>(1)</sup>	7,22	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		30% <sup>(1)</sup>	17,30
<b>Allewyn® Life Sacrum:</b> opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 21,6x23 cm - 1 szt.	WM	100%	9,58	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek nieprzylepny 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	10,72	<b>W:</b> Przewlekle owróżdzenia. Epidermolysis bullosa.		B <sup>(2)</sup>	3,07
<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia Smith & Nephew		30% <sup>(1)</sup>	13,20	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek nieprzylepny 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	51,41	<b>Kliniderm® Foam PHMB:</b> opatrunek 10x10 - 1 szt.	WM	100%	13,80
<b>Aquacel® Extra:</b> opatrunek hydrofibr z dodatkami włókien wzmacniających 5x5 cm - 1 szt.	WM	100%	5,11	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia ConvaTec		30% <sup>(1)</sup>	13,80	<b>Kliniderm® Foam PHMB:</b> opatrunek 15x15 - 1 szt.	WM	100%	60,40
<b>Aquacel® Extra:</b> opatrunek hydrofibr z dodatkami włókien wzmacniających 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	2,62	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek nieprzylepny 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	26,25	<b>Kliniderm® Foam PHMB:</b> opatrunek 20x20 - 1 szt.	WM	100%	20,00
<b>Aquacel® Extra:</b> opatrunek hydrofibr z dodatkami włókien wzmacniających 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	1,55	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek nieprzylepny 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	9,66	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		30% <sup>(1)</sup>	2,69
<b>Aquacel® Extra:</b> opatrunek hydrofibr z dodatkami włókien wzmacniających 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	15,36	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek nieprzylepny 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	29,11	<b>W:</b> Przewlekle owróżdzenia. Epidermolysis bullosa.		B <sup>(2)</sup>	1,51
<b>Aquacel® Extra:</b> opatrunek hydrofibr z dodatkami włókien wzmacniających 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	5,39	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek nieprzylepny 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	10,45	<b>Kliniderm® Foam PHMB:</b> opatrunek 10x10 - 1 szt.	WM	100%	5,20
<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		B <sup>(2)</sup>	1,12	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek nieprzylepny 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	93,00	<b>Kliniderm® Foam PHMB:</b> opatrunek 15x15 - 1 szt.	WM	100%	9,76
<b>Aquacel® Extra:</b> opatrunek hydrofibr z dodatkami włókien wzmacniających 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	32,46	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek nieprzylepny 20x30 cm - 1 szt.	WM	100%	49,17	<b>Kliniderm® Foam PHMB:</b> opatrunek 20x20 - 1 szt.	WM	100%	14,75
<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		30% <sup>(1)</sup>	10,03	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek przylepny 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	71,09	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		30% <sup>(1)</sup>	bezpl.
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	14,73	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek przylepny 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	21,33	<b>Kliniderm® Foam Silicone:</b> opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	13,52
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	4,76	<b>ConvaMax Superabsorber:</b> opatrunek przylepny 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	4,60	<b>Kliniderm® Foam Silicone:</b> opatrunek 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	5,54
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	0,49	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia ConvaTec		30% <sup>(1)</sup>	8,71	<b>Kliniderm® Foam Silicone:</b> opatrunek 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	2,12
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	31,04	<b>Durafiber:</b> opatrunek włókninowy, żelowy [chlorny] 4x30 cm - 1 szt.	WMo	100%	16,30	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		B <sup>(2)</sup>	2,84
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	9,31	<b>Durafiber:</b> opatrunek włókninowy, żelowy [chlorny] 5x5 cm - 1 szt.	WMo	100%	4,90	<b>Kliniderm® Lite Foam Silicone:</b> opatrunek 6x8,5 cm - 1 szt.	WM	100%	7,32
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 15x20 cm - 1 szt.	WM	100%	40,28	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia Smith & Nephew		30% <sup>(1)</sup>	14,33	<b>Kliniderm® Lite Foam Silicone:</b> opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	3,25
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 15x20 cm - 1 szt.	WM	100%	12,08	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny 5,5x12 cm - 1 szt.	WM	100%	8,84	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		30% <sup>(1)</sup>	1,51
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	52,18	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny 8x8 cm - 1 szt.	WM	100%	3,48	<b>W:</b> Przewlekle owróżdzenia. Epidermolysis bullosa.		B <sup>(2)</sup>	1,52
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	15,65	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	12,92	<b>Kliniderm® Lite Foam Silicone:</b> opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	5,54
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	4,76	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia Smith & Nephew		30% <sup>(1)</sup>	4,36	<b>Kliniderm® Lite Foam Silicone:</b> opatrunek 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	2,12
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	0,49	<b>Durafiber:</b> opatrunek włókninowy, żelowy [chlorny] 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	30,15	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		30% <sup>(1)</sup>	1,83
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	14,73	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia ConvaTec		30% <sup>(1)</sup>	9,05	<b>Kliniderm® Lite Foam Silicone:</b> opatrunek 20x50 cm - 1 szt.	WM	100%	113,53
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	4,76	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny 5,5x12 cm - 1 szt.	WM	100%	3,58	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		B <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	0,49	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny 8x8 cm - 1 szt.	WM	100%	1,32	<b>W:</b> Przewlekle owróżdzenia. Epidermolysis bullosa.		B <sup>(2)</sup>	2,84
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	22,25	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	8,59	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek 10x15 cm - 1 szt.	WM	100%	17,97
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	6,68	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	3,48	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	5,53
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	37,46	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia Smith & Nephew		30% <sup>(1)</sup>	1,29	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	23,50
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	11,24	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	12,92	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek 20x40 cm - 1 szt.	WM	100%	7,05
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	0,49	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia ConvaTec		30% <sup>(1)</sup>	4,94	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek 20x30 cm - 1 szt.	WM	100%	4,19
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	37,46	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	27,48	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	81,09
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	11,24	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		30% <sup>(1)</sup>	9,53	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek 20x30 cm - 1 szt.	WM	100%	24,33
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	0,49	<b>Durafiber:</b> opatrunek włókninowy, żelowy [chlorny] 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	1,83	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	62,15
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	37,46	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia Smith & Nephew		30% <sup>(1)</sup>	1,83	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		30% <sup>(1)</sup>	18,65
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	11,24	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny 5,5x12 cm - 1 szt.	WM	100%	5,51	<b>W:</b> Przewlekle owróżdzenia. Epidermolysis bullosa.		B <sup>(2)</sup>	13,10
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	0,49	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny 8x8 cm - 1 szt.	WM	100%	3,48	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek 10x15 cm - 1 szt.	WM	100%	28,54
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	37,46	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	1,75	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		30% <sup>(1)</sup>	11,78
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	11,24	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia ConvaTec		30% <sup>(1)</sup>	13,59	<b>W:</b> Przewlekle owróżdzenia. Epidermolysis bullosa.		B <sup>(2)</sup>	4,60
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	0,49	<b>Inadine:</b> opatrunek leczniczy 5x5 cm - 1 szt.	WM	100%	2,88	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	22,90
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	37,46	<b>Inadine:</b> opatrunek leczniczy 9,5x9,5 cm - 1 szt.	WM	100%	1,75	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		30% <sup>(1)</sup>	10,43
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	11,24	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia ConvaTec		30% <sup>(1)</sup>	4,08	<b>W:</b> Przewlekle owróżdzenia. Epidermolysis bullosa.		B <sup>(2)</sup>	5,09
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	0,49	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia Coloplast		30% <sup>(1)</sup>	7,97	<b>Mepilex:</b> opatrunek leczniczy 10x21 cm - 1 szt.	WM	100%	11,78
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	37,46	<b>Kliniderm Lite Foam Silicone Border:</b> opatrunek 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM	100%	3,48	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		30% <sup>(1)</sup>	4,60
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	11,24	<b>Kliniderm Lite Foam Silicone Border:</b> opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	1,56	<b>W:</b> Przewlekle owróżdzenia. Epidermolysis bullosa.		B <sup>(2)</sup>	4,60
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	0,49	<b>Kliniderm Lite Foam Silicone Border:</b> opatrunek 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	13,52	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	22,90
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	37,46	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia Smith & Nephew		30% <sup>(1)</sup>	5,54	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	10,43
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	11,24	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny 5,5x12 cm - 1 szt.	WM	100%	2,12	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek 20x40 cm - 1 szt.	WM	100%	22,90
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	0,49	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia ConvaTec		30% <sup>(1)</sup>	2,12	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek 20x30 cm - 1 szt.	WM	100%	10,43
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	37,46	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	28,85	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		30% <sup>(1)</sup>	5,09
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	11,24	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia Smith & Nephew		30% <sup>(1)</sup>	10,90	<b>W:</b> Przewlekle owróżdzenia. Epidermolysis bullosa.		B <sup>(2)</sup>	5,09
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	0,49	<b>Foam Lite Convatec:</b> opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	3,20	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	22,90
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	37,46	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia ConvaTec		30% <sup>(1)</sup>	10,90	<b>Kliniderm® Superabsorbent:</b> opatrunek 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	10,43
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	11,24	<b>Inadine:</b> opatrunek leczniczy 5x5 cm - 1 szt.	WM	100%	2,88	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa		30% <sup>(1)</sup>	5,09
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	0,49	<b>Inadine:</b> opatrunek leczniczy 9,5x9,5 cm - 1 szt.	WM	100%	1,75	<b>W:</b> Przewlekle owróżdzenia. Epidermolysis bullosa.		B <sup>(2)</sup>	5,09
<b>Aquacel® Foam:</b> opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	37,46	<b>Emplastr microfibricum cellulosae (1)</b> Przewlekle owróżdzenia Smith & Nephew		30% <sup>(1)</sup>	7,97	<b>Kliniderm® Superabs</b>			



		METRONIDAZOL METRONIDAZOL METRONIDAZOL		METRONIDAZOL POLPHARMA Metronidazol		ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM	
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	RespoSorb Silicone Borde: 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.	Viwasorb® adhesive: opatrunek z superabsorbentem [samoprzylepny] 12x12 cm - 1 szt.	WM 100% 17,19 30% <sup>(1)</sup> 5,25		
Mepilex: opatrunek leczniczy 20x50 cm - 1 szt.	WM 100% 125,32 30% <sup>(1)</sup> 45,53 B <sup>(2)</sup> 11,33	RespoSorb Silicone Borde: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 16x26 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 44,15 30% <sup>(1)</sup> 13,25 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Viwasorb® adhesive: opatrunek z superabsorbentem [samoprzylepny] 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% X		
Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	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.	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 9,13 30% <sup>(1)</sup> 2,74		
Mepilex Border Flex: opatrunek 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM 100% 20,26 30% <sup>(1)</sup> 6,08 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 10,91	Viwasorb® Pro: opatrunek z superabsorbentem [samoprzylepny] 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 10,96 30% <sup>(1)</sup> 3,29		
Mepilex Border Flex: opatrunek 12,5x12,5 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 28,41 30% <sup>(1)</sup> 8,52 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Sorbact® gel: opatrunek żelowy adsorbujący bakterie 7,5x15 cm - 1 szt.	WM 100% X	Viwasorb® Pro: opatrunek z superabsorbentem [samoprzylepny] 22x22 cm - 1 szt.	WM 100% 16,84 30% <sup>(1)</sup> 5,05		
Mepilex Border Flex: opatrunek 15x15 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 20,26 30% <sup>(1)</sup> 6,08 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Sorbact® gel: opatrunek żelowy adsorbujący bakterie 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM 100% 10,91	Viwasorb® Pro: opatrunek z superabsorbentem [samoprzylepny] 22x32 cm - 1 szt.	WM 100% 26,20 30% <sup>(1)</sup> 7,86		
Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 7,97 30% <sup>(1)</sup> 2,84 B <sup>(2)</sup> 0,64	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 10,49	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 23,17 30% <sup>(1)</sup> 6,95		
W: Przewlekłe owrzodzenia. Epidermolysis bullosa.	WM 100% 7,97 30% <sup>(1)</sup> 3,48 B <sup>(2)</sup> 1,56	Sorbact® opatrunek adsorbujący bakterie 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% X	Viwasorb® sensitive: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% 18,38 30% <sup>(1)</sup> 5,51		
Mepilex Border Flex Lite: opatrunek 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM 100% 13,52 30% <sup>(1)</sup> 5,54 B <sup>(2)</sup> 2,12	Sorbact® opatrunek adsorbujący bakterie 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% X	Viwasorb® sensitive: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 15x25 cm - 1 szt.	WM 100% 40,60 30% <sup>(1)</sup> 12,18		
Mepilex Border Flex Lite: opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 28,84 30% <sup>(1)</sup> 10,89 B <sup>(2)</sup> 3,19	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 19,87	Viwasorb® sensitive: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 20x30 cm - 1 szt.	WM 100% 61,56 30% <sup>(1)</sup> 18,47		
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	Sorbact® opatrunek adsorbujący bakterie 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 21,56	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 13,92 30% <sup>(1)</sup> 5,63 B <sup>(2)</sup> 2,07		
Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 35,21 30% <sup>(1)</sup> 10,56 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Sorbact® opatrunek adsorbujący bakterie 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% X	Zetuvit Plus: opatrunek z superabsorbentem 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 26,48 30% <sup>(1)</sup> 9,89 B <sup>(2)</sup> 2,78		
W: Przewlekłe owrzodzenia. Epidermolysis bullosa.	WM 100% 10,54 30% <sup>(1)</sup> 5,45 B <sup>(2)</sup> 3,27	Sorbact® taśma z gazy: taśma z gazy wiążąca bakterie 2x50 cm - 1 szt.	WM 100% X	Zetuvit Plus: opatrunek z superabsorbentem 20x40 cm - 1 szt.	WM 100% 93,91 30% <sup>(1)</sup> 28,17 B <sup>(2)</sup> bezpl.		
Mepilex Border Flex Oval: opatrunek 15x19 cm - 1 szt. <b>nowosc</b>	WM 100% 22,90 30% <sup>(1)</sup> 10,43 B <sup>(2)</sup> 5,09	Sorbact® taśma z gazy: taśma z gazy wiążąca bakterie 5x200 cm - 1 szt.	WM 100% X	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 25,68 30% <sup>(1)</sup> 7,70 B <sup>(2)</sup> bezpl.		
Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 30,40 30% <sup>(1)</sup> 9,12 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 5,70 30% <sup>(1)</sup> 2,24 B <sup>(2)</sup> 1,42	Zetuvit Plus Silicone: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% 20,36 30% <sup>(1)</sup> 6,11 B <sup>(2)</sup> bezpl.		
W: Przewlekłe owrzodzenia. Epidermolysis bullosa.	WM 100% 10,54 30% <sup>(1)</sup> 5,45 B <sup>(2)</sup> 3,27	UrgoClean: opatrunek na rany 6x6 cm - 1 szt.	WM 100% 14,29 30% <sup>(1)</sup> 4,69 B <sup>(2)</sup> 3,20	Zetuvit Plus Silicone: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 58,87 30% <sup>(1)</sup> 17,66 B <sup>(2)</sup> bezpl.		
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	UrgoClean: opatrunek na rany 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 30,20 30% <sup>(1)</sup> 9,06 B <sup>(2)</sup> 6,14	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 37,62 30% <sup>(1)</sup> 11,29 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	UrgoClean: opatrunek na rany 15x15 cm - 1 szt.	WM 100% 39,14 30% <sup>(1)</sup> 11,74 B <sup>(2)</sup> 8,16	Zetuvit Plus Silicone Border: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową [samoprzylepny] 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 60,57		
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	UrgoClean Rope: opatrunek na rany 5x40 cm - 1 szt.	WM 100% 27,20 30% <sup>(1)</sup> 8,16 B <sup>(2)</sup> 5,70	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 20,36 30% <sup>(1)</sup> 6,11 B <sup>(2)</sup> bezpl.		
Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 30,40 30% <sup>(1)</sup> 9,12 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 12,89 30% <sup>(1)</sup> 4,60 B <sup>(2)</sup> 3,27	Zetuvit Plus Silicone: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 20x25 cm - 1 szt.	WM 100% 37,62 30% <sup>(1)</sup> 11,29 B <sup>(2)</sup> bezpl.		
W: Przewlekłe owrzodzenia. Epidermolysis bullosa.	WM 100% 30,40 30% <sup>(1)</sup> 9,12 B <sup>(2)</sup> bezpl.	UrgoSuperSuperabsorber: opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 24,37 30% <sup>(1)</sup> 7,78 B <sup>(2)</sup> 5,41	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 37,62 30% <sup>(1)</sup> 11,29 B <sup>(2)</sup> bezpl.		
Mepilex Talon: opatrunek leczniczy 13x21 cm - 1 szt.	WM 100% 55,72 30% <sup>(1)</sup> 16,72 B <sup>(2)</sup> bezpl.	UrgoSuperSuperabsorber: opatrunek 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% 65,41 30% <sup>(1)</sup> 19,62 B <sup>(2)</sup> 14,29	Zetuvit Plus Silicone Border: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową [samoprzylepny] 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 60,57		
Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 12,11 30% <sup>(1)</sup> 5,49 B <sup>(2)</sup> 2,65	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 65,41 30% <sup>(1)</sup> 19,62 B <sup>(2)</sup> 14,29	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 37,62 30% <sup>(1)</sup> 11,29 B <sup>(2)</sup> bezpl.		
W: Przewlekłe owrzodzenia.	WM 100% 12,11 30% <sup>(1)</sup> 5,49 B <sup>(2)</sup> 2,65	UrgoTul: opatrunek na rany 10x12 cm - 1 szt.	WM 100% 16,46 30% <sup>(1)</sup> 4,94 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Zetuvit Plus Silicone Border: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową [samoprzylepny] 20x25 cm - 1 szt.	WM 100% 60,57		
Mepitel: opatrunek jądowy 7,5x10 cm - 1 szt.	WM 100% 12,11 30% <sup>(1)</sup> 5,49 B <sup>(2)</sup> 2,65	UrgoTul: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM 100% 38,22 30% <sup>(1)</sup> 11,47 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 37,62 30% <sup>(1)</sup> 11,29 B <sup>(2)</sup> bezpl.		
Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 12,11 30% <sup>(1)</sup> 5,49 B <sup>(2)</sup> 2,65	UrgoTul: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM 100% 11,47 30% <sup>(1)</sup> 3,22 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 37,62 30% <sup>(1)</sup> 11,29 B <sup>(2)</sup> bezpl.		
W: Przewlekłe owrzodzenia. Epidermolysis bullosa.	WM 100% 12,11 30% <sup>(1)</sup> 5,49 B <sup>(2)</sup> 2,65	UrgoTul: opatrunek na rany 20x30 cm - 1 szt.	WM 100% 21,62 30% <sup>(1)</sup> 6,29 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 37,62 30% <sup>(1)</sup> 11,29 B <sup>(2)</sup> bezpl.		
Mextra Superabsorbent: opatrunek specjalistyczny 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 13,02 30% <sup>(1)</sup> 4,73 B <sup>(2)</sup> 1,17	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 9,23 30% <sup>(1)</sup> 3,08 B <sup>(2)</sup> 2,16	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 145,91		
Mextra Superabsorbent: opatrunek specjalistyczny 12,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 26,05 30% <sup>(1)</sup> 7,91 B <sup>(2)</sup> 2,17	UrgoTul Absorb: opatrunek na rany 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 13,95 30% <sup>(1)</sup> 4,35 B <sup>(2)</sup> 3,10	Alleyn® Adhesive: opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM 100% 10,48 30% <sup>(1)</sup> 3,98 B <sup>(2)</sup> 1,20		
Mextra Superabsorbent: opatrunek specjalistyczny 17,5x22,5 cm - 1 szt.	WM 100% 38,96 30% <sup>(1)</sup> 11,69 B <sup>(2)</sup> 3,10	UrgoTul Absorb: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM 100% 38,10 30% <sup>(1)</sup> 11,43 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Alleyn® Adhesive: opatrunek leczniczy 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM 100% 19,58 30% <sup>(1)</sup> 6,84 B <sup>(2)</sup> 1,38		
Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 23,00 30% <sup>(1)</sup> 6,90 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 38,10 30% <sup>(1)</sup> 11,43 B <sup>(2)</sup> bezpl.	Alleyn® Adhesive: opatrunek leczniczy 22,5x22,5 cm - 1 szt.	WM 100% 30,08 30% <sup>(1)</sup> 9,02 B <sup>(2)</sup> bezpl.		
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.	UrgoTul Absorb Border: opatrunek na rany 8x8 cm - 1 szt.	WM 100% 9,23 30% <sup>(1)</sup> 3,08 B <sup>(2)</sup> 2,16	Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 12,20 30% <sup>(1)</sup> 3,88 B <sup>(2)</sup> 0,32		
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.	UrgoTul Absorb Border: opatrunek na rany 10x10 cm - 1 szt.	WM 100% 13,95 30% <sup>(1)</sup> 4,35 B <sup>(2)</sup> 3,10	Alleyn® Non Adhesive: opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 10x20 cm - 1 szt.	WM 100% 6,82 30% <sup>(1)</sup> 2,66 B <sup>(2)</sup> 0,88		
Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 18,26 30% <sup>(1)</sup> 5,48 B <sup>(2)</sup> bezpl.	UrgoTul Absorb Border: opatrunek na rany 13x13 cm - 1 szt.	WM 100% 22,63 30% <sup>(1)</sup> 6,79 B <sup>(2)</sup> 4,84	Alleyn® 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		
W: Przewlekłe owrzodzenia. Epidermolysis bullosa.	WM 100% 18,26 30% <sup>(1)</sup> 5,48 B <sup>(2)</sup> bezpl.	UrgoTul Absorb Border: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM 100% 38,10 30% <sup>(1)</sup> 11,43 B <sup>(2)</sup> bezpl.				
		Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 11,43 30% <sup>(1)</sup> 3,22 B <sup>(2)</sup> bezpl.				
		Emplastr mikrofibryczny (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM 100% 11,43 30% <sup>(1)</sup> 3,22 B <sup>(2)</sup> bezpl.				



**Allewyn® Non Adhesive:** opatrunek leczniczy [nieprzylepny] **20x20 cm** - 1 szt.

**Emplastru polyurethanum spumatum (1)**Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa

**CoFlex TLC Calamine Lite:** opatrunek **7,62x550 cm** - 1 szt.

**CoFlex TLC Calamine Lite:** opatrunek **10x550 cm** - 1 szt.

**Emplastru polyurethanum spumatum (1)**Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa

**CoFlex TLC Calamine Standard:** opatrunek **7,62x550 cm** - 1 szt. **nowosc**

**CoFlex TLC Calamine Standard:** opatrunek **10x550 cm** - 1 szt. **nowosc**

**Emplastru polyurethanum spumatum (1)**Przewlekłe owrzodzenia W: Przewlekłe owrzodzenia.

**CoFlex TLC Zinc Lite:** opatrunek **7,62x550 cm** - 1 szt.

**CoFlex TLC Zinc Lite:** opatrunek **10x550 cm** - 1 szt.

**Emplastru polyurethanum spumatum (1)**Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa

**CoFlex TLC Zinc Standard:** opatrunek **7,62x550 cm** - 1 szt. **nowosc**

**CoFlex TLC Zinc Standard:** opatrunek **10x550 cm** - 1 szt. **nowosc**

**Emplastru polyurethanum spumatum (1)**Przewlekłe owrzodzenia W: Przewlekłe owrzodzenia.

**Suprasorb® P:** opatrunek leczniczy **15x15 cm** - 1 szt.

**Suprasorb® P:** opatrunek leczniczy **18x20,5 cm** - 1 szt.

**Suprasorb® P:** opatrunek leczniczy [samoprzylepny] **7,5x7,5 cm** - 1 szt.

**Suprasorb® P:** opatrunek leczniczy [samoprzylepny] **10x10 cm** - 1 szt.

**Suprasorb® P:** opatrunek leczniczy [samoprzylepny] **15x15 cm** - 1 szt.

**Emplastru polyurethanum spumatum**

**Suprasorb® P sensitive border:** opatrunek piankowy z silikonem **7,5x8,5 cm** - 1 szt.

**Suprasorb® P sensitive border:** opatrunek piankowy z silikonem **10x10 cm** - 1 szt.

**Suprasorb® P sensitive border:** opatrunek piankowy z silikonem **12,5x12,5 cm** - 1 szt.

**Suprasorb® P sensitive border:** opatrunek piankowy z silikonem **15x15 cm** - 1 szt.

**Suprasorb® P sensitive border:** opatrunek piankowy z silikonem **20x20 cm** - 1 szt.

**Emplastru polyurethanum spumatum (1)**Przewlekłe owrzodzenia

**Suprasorb® P sensitive border lite:** opatrunek piankowy z silikonem **10x10 cm** - 1 szt.

**Emplastru polyurethanum spumatum (1)**Przewlekłe owrzodzenia

**Suprasorb® P sensitive heel:** opatrunek piankowy z silikonem **25x23,5 cm** - 1 szt.

**Emplastru polyurethanum spumatum (1)**Przewlekłe owrzodzenia

**Suprasorb® P sensitive multisite:** opatrunek piankowy z silikonem **12x15 cm** - 1 szt.

**Emplastru polyurethanum spumatum (1)**Przewlekłe owrzodzenia

**Suprasorb® P sensitive sacrum:** opatrunek piankowy z silikonem **17x17,5 cm** - 1 szt.

**Emplastru polyurethanum spumatum (1)**Przewlekłe owrzodzenia

**Emtricitabine**

**Atripla:** tabl. powł. **600 mg+ 245 mg+ 200 mg** - 30 szt.

**Emtricitabine + Tenofovir disoproxil Aurovitas:** tabl. powł. **200 mg+ 245 mg** - 30 szt.

**▼Eviplera:** tabl. powł. **200 mg+ 25 mg+ 245 mg** - 30 szt.

**Rilpivirine + Emtricitabine + Tenofovir disoproxil**

**Truvada:** tabl. powł. **200 mg/245 mg** - 30 szt.

**Emtricitabine + Tenofovir disoproxil**

**Enalapril maleate**

**Benalpril®:** tabl. **10 mg** - 30 szt. ◆

**Enarena®:** tabl. **5 mg** - 30 szt. ◆

**Enarena®:** tabl. **5 mg** - 60 szt. ◆

**Enarena®:** tabl. **10 mg** - 30 szt. ◆

**Enarena®:** tabl. **10 mg** - 60 szt. ◆

**Enarena®:** tabl. **20 mg** - 30 szt. ◆

**Enarena®:** tabl. **20 mg** - 60 szt. ◆

**Enalapril maleate (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Leczenie objawowej niewydolności serca. Zapobieganie objawowej niewydolności serca u pacjentów z bezobjawowym zaburzeniem czynności lewej komory serca (frakcja wyrzutowa ≤35%). **WP:** Niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.; leczenie neuroprotektoryjne u dzieci do 18 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ **Polpharma**

**Encephalitis tick borne vaccine**

**Encepur® Adults:** inj. dom. [zaw.] **1,5 µg** - 1 strzyk. 0,5 ml

**Encepur® K:** inj. dom. [zaw.] **0,75 µg** - 1 strzyk. 0,25 ml

**Encephalitis tick borne vaccine**

**FSME-IMMUN 0,25 ml Junior:** inj. [zaw.] **1,2 µg** - 1 amp.-strzyk. 0,25 ml

**FSME-IMMUN 0,25 ml Junior:** inj. [zaw.] **1,2 µg** - 10 amp.-strzyk. 0,25 ml

**FSME-IMMUN 0,5 ml:** inj. [zaw.] **2,4 µg** - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml

**FSME-IMMUN 0,5 ml:** inj. [zaw.] **2,4 µg** - 10 amp.-strzyk. 0,5 ml

**Encephalitis tick borne vaccine**

**Encorafenib**

**▼Braftovi:** kaps. twarde **50 mg** - 28 szt.

**▼Braftovi:** kaps. twarde **75 mg** - 42 szt.

**Encorafenib (1)**Program lekowy: leczenie czerniaka skóry lub błon śluzowych i pil-mumabem

**W:** Encorafenib jest wskazany w skojarzeniu z binimetyniem do leczenia dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym lub przerzutowym czerniakiem skóry z obecnością mutacji BRAF V600; w skojarzeniu z cetuksymabem do leczenia dorosłych pacjentów z przerzutowym rakiem jelita grubego (CRC) z obecnością mutacji BRAF V600 E, u których wcześniej stosowano leczenie systemowe. **Pierre Fabre Medicament**

**Entfortumab vedotin**

**▼Padcev:** inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] **20 mg** - 1 fioł.

**▼Padcev:** inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] **30 mg** - 1 fioł.

**Entfortumab vedotin (1)**Program lekowy: leczenie pacjentów z rakiem urotelialnym

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii raka urotelialnego miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami u dorosłych pacjentów, którzy otrzymali wcześniej chemioterapię opartą na pochodnych platyny i inhibitor receptora programowanej śmierci komórki 1 lub inhibitor ligandu programowanej śmierci komórki 1. **Astellus Pharma**

**Enfuvirtide**

**Fuzeon:** [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **90 mg/ml** - 60 fioł. prosz.+ 60 fioł. rozp.

**Enfuvirtide**

**Enoxaparin sodium**

**Clexane®:** inj. [roztw.] **20 mg/0,2 ml** - 10 amp.-strzyk. 0,2 ml

**Clexane®:** inj. [roztw.] **40 mg/0,4 ml** - 10 amp.-strzyk. 0,4 ml

**Clexane®:** inj. [roztw.] **60 mg/0,6 ml** - 10 amp.-strzyk. 0,6 ml

**Clexane®:** inj. [roztw.] **80 mg/0,8 ml** - 10 amp.-strzyk. 0,8 ml

**Clexane®:** inj. [roztw.] **100 mg/ml** - 1 fioł. 3 ml

**Enoxaparin sodium (1)W:** Zapobieganie ŻChZZ, u pacjentów chirurgicznych z grup umiarkowanego i wysokiego ryzyka, w szczególności poddawanych zabiegom chirurgicznym ortopedycznym lub zabiegom w chirurgii ogólnej, w tym zabiegom w chirurgii onkologicznej, zapobieganiu ŻChZZ u pacjentów internistycznych z ostrymi schorzeniami (takimi jak ostra niewydolność serca, niewydolność oddechowa, ciężkie zakażenia lub choroby reumatyczne) i ograniczonej mobilnością, narazonych na podwyższone ryzyko ŻChZZ. Leczeniu ŻG i zatorowości płucnej (ZP), z wyłączeniem zatorowości płucnej, która może z dużym prawdopodobieństwem wymagać leczenia trombolitycznego lub zabiegu operacyjnego. Zapobieganiu tworzeniu się skrzepów w krążeniu pozastrojowym podczas hemodializy. Ostrem zespołem wieńcowym: leczenie niestabilnej dławicy piersiowej oraz zawału serca bez uniesienia odcinka ST (NSTEMI), w skojarzeniu z podawaniem doustnie ASA. Leczenie świeżego zawału mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST (STEMI), w tym zarówno u pacjentów leczonych zachowawczo, jak i poddawanych przeszłokornej interwencji wieńcowej (PCI). **WP:** Zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowo-zatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 r. - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia postmowa zamiast antagonyzacji witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepiających u kobiet ciężarnych po wszczęciu ciąży i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonyzów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA nie jest zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych podczas stosowania VKA; terapia postmowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne - w przypadkach innych niż określone w ChPL; unieruchomienie kończyny dolnej w opatrunku gipsowym lub ortezie z powodu izolowanych obrażeń kończyny dolnej (przez cały okres unieruchomienia, o ile związane jest to ze wzrostem ryzyka wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży - w przypadkach innych niż określone w ChPL; krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze) - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+ **Sanofi Winthrop Industrie**

**Clexane® forte:** inj. [roztw.] **120 mg/0,8 ml** - 10 amp.-strzyk. 0,8 ml

**Clexane® forte:** inj. [roztw.] **150 mg/ml** - 10 amp.-strzyk. 1 ml

**Enoxaparin sodium (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych w: zapobieganiu żylnych chorobach zakrzepowo-zatorowych u pacjentów chirurgicznych z grup umiarkowanego i wysokiego ryzyka, w szczególności poddawanych zabiegom chirurgicznym ortopedycznym lub zabiegom w chirurgii ogólnej, w tym zabiegom w chirurgii onkologicznej, zapobieganiu żylnych chorobach zakrzepowo-zatorowych u pacjentów internistycznych z ostrymi schorzeniami (takimi jak ostra niewydolność serca, niewydolność oddechowa, ciężkie zakażenia lub choroby reumatyczne) i ograniczonej mobilnością, narazonych na podwyższone ryzyko żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; leczeniu zakrzepicy żył głębokich (ZZG) i zatorowości płucnej (ZP), z wyłączeniem zatorowości płucnej, która może z dużym prawdopodobieństwem wymagać leczenia trombolitycznego lub zabiegu operacyjnego; zapobieganiu tworzeniu się skrzepów w krążeniu pozastrojowym podczas hemodializy; ostrem zespołem wieńcowym: leczenie niestabilnej dławicy piersiowej oraz zawału serca bez uniesienia odcinka ST (NSTEMI), w skojarzeniu z podawaniem doustnie ASA. Leczenie świeżego zawału mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST (STEMI), w tym zarówno u pacjentów leczonych zachowawczo, jak i poddawanych przeszłokornej interwencji wieńcowej (PCI). **WP:** Zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowo-zatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 r. - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonyzów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u



## W trosce o pacjenta z migreną!

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

osób, u których leczenie VKA nie jest zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmierne podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; terapia postmowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne - w przypadkach innych niż określone w ChPL; unieruchomienie kończyn dolnej w opatrunku gipsowym lub ortezie z powodu izolowanych obrażeń kończyn dolnej (przez cały okres unieruchomienia, o ile związane jest to ze wzrostem ryzyka wystąpienia żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; profilaktyka i leczenie żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej u kobiet w ciąży - w przypadkach innych niż określone w ChPL; krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze) - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

▼ Losmina: inj. [roztw.] 20 mg/0,2 ml - 10 amp.-strzyk.	Rx	100%	40,56
▼ Losmina: inj. [roztw.] 40 mg/0,4 ml - 10 amp.-strzyk.	Rx <td>100%</td> <td>77,16</td>	100%	77,16
▼ Losmina: inj. [roztw.] 60 mg/0,6 ml - 10 amp.-strzyk.	Rx <td>100%</td> <td>112,33</td>	100%	112,33
▼ Losmina: inj. [roztw.] 80 mg/0,8 ml - 10 amp.-strzyk.	Rx <td>100%</td> <td>146,93</td>	100%	146,93
▼ Losmina: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 10 amp.-strzyk.	Rx <td>100%</td> <td>181,24</td>	100%	181,24

Enoxaparin sodium Laboratorios Farmaceuticos ROVI

▼ Neoparin: inj. [roztw.] 20 mg/0,2 ml - 10 amp.-strzyk. 0,2 ml	Rx	100%	42,61
		R <sup>(1)</sup>	11,45
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
		100% <td>87,45</td>	87,45
		R <sup>(1)</sup>	21,93

▼ Neoparin: inj. [roztw.] 40 mg/0,4 ml - 10 amp.-strzyk. 0,4 ml	Rx	100%	87,45
		R <sup>(1)</sup>	21,93
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
		100% <td>126,04</td>	126,04
		R <sup>(1)</sup>	26,16

▼ Neoparin: inj. [roztw.] 60 mg/0,6 ml - 10 amp.-strzyk. 0,6 ml	Rx	100%	126,04
		R <sup>(1)</sup>	26,16
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
		100% <td>164,38</td>	164,38
		R <sup>(1)</sup>	31,21

▼ Neoparin: inj. [roztw.] 80 mg/0,8 ml - 10 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	100%	164,38
		R <sup>(1)</sup>	31,21
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
		100% <td>202,24</td>	202,24
		R <sup>(1)</sup>	35,77

▼ Neoparin: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	202,24
		R <sup>(1)</sup>	35,77
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Enoxaparin sodium (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych w: zapobieganiu ŻChZZ u pacjentów chirurgicznych z grup umiarkowanego i wysokiego ryzyka, w szczególności poddawanych zabiegom chirurgicznym ortopedycznym lub zabiegom w chirurgii ogólnej, w tym zabiegom w chirurgii onkologicznej. Zapobieganiu ŻChZZ u pacjentów internistycznych z ostrymi schorzeniami (takimi jak ostra niewydolność serca, niewydolność oddechowa, ciężkie zakażenia lub choroby reumatyczne) i ograniczoną mobilnością, narazonych na podwyższone ryzyko żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej. Leczeniu ŻCG i zatorowości płucnej (ZP), z wyłączeniem zatorowości płucnej, która może z dużym prawdopodobieństwem wymagać leczenia trombolitycznego lub zabiegu operacyjnego. Zapobieganiu tworzeniu się skrzepów w krążeniu pozaustrojowym podczas hemodializy. Ostym zespołom wieńcowym: leczenie niestabilnej dławicy piersiowej oraz zawału serca bez uniesienia odinka ST (NSTEMI), w skojarzeniu z podawanym doustnie ASA. Leczenie świeżego zawału mięśnia sercowego z uniesieniem odinka ST (STEMI), w tym zarówno u pacjentów leczonych zachowawczo, jak i poddawanych przeszczepionej interwencji wieńcowej (PCI). WP: Zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowo-zatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 rż. - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia postmowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepiających u kobiet ciężarnych w wszechpłynie zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA nie jest zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmierne podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; terapia postmowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne - w przypadkach innych niż określone w ChPL; unieruchomienie kończyn dolnej w opatrunku gipsowym lub ortezie z powodu izolowanych obrażeń kończyn dolnej (przez cały okres unieruchomienia, o ile związane jest to ze wzrostem ryzyka wystąpienia żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; profilaktyka i leczenie żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej u kobiet w ciąży - w przypadkach innych niż określone w ChPL; krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze) - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

▼ Neoparin Forte: inj. [roztw.] 120 mg/0,8 ml - 10 amp.-strzyk.	Rx	100%	234,23
		R <sup>(1)</sup>	34,47
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

▼ Neoparin Forte: inj. [roztw.] 150 mg/ml - 10 amp.-strzyk.

**Enoxaparin sodium (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych w: zapobieganiu żylnej chorobie zakrzepowo-zatorowej u pacjentów chirurgicznych z grup umiarkowanego i wysokiego ryzyka, w szczególności poddawanych zabiegom chirurgicznym ortopedycznym lub zabiegom w chirurgii ogólnej - w tym zabiegom w chirurgii onkologicznej. Zapobieganiu żylnej chorobie zakrzepowo-zatorowej u pacjentów internistycznych z ostrymi schorzeniami (takimi jak ostra niewydolność serca, niewydolność oddechowa, ciężkie zakażenia lub choroby reumatyczne) i ograniczoną mobilnością, narazonych na podwyższone ryzyko żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej. Leczeniu zakrzepicy żył głębokich (ŻG) i zatorowości płucnej (ZP), z wyłączeniem zatorowości płucnej, która może z dużym prawdopodobieństwem wymagać leczenia trombolitycznego lub zabiegu operacyjnego. Zapobieganiu tworzeniu się skrzepów w krążeniu pozaustrojowym podczas hemodializy. Ostym zespołom wieńcowym: leczenie niestabilnej dławicy piersiowej oraz zawału serca bez uniesienia odinka ST (NSTEMI), w skojarzeniu z podawanym doustnie kwasem acetylosalicylowym; leczenie świeżego zawału mięśnia sercowego z uniesieniem odinka ST (STEMI), w tym zarówno u pacjentów leczonych zachowawczo, jak i poddawanych przeszczepionej interwencji wieńcowej (PCI). WP: Zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowo-zatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 rż. - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia postmowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepiających u kobiet ciężarnych w wszechpłynie zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA nie jest zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmierne podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; terapia postmowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne - w przypadkach innych niż określone w ChPL; unieruchomienie kończyn dolnej w opatrunku gipsowym lub ortezie z powodu izolowanych obrażeń kończyn dolnej (przez cały okres unieruchomienia, o ile związane jest to ze wzrostem ryzyka wystąpienia żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; profilaktyka i leczenie żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej u kobiet w ciąży - w przypadkach innych niż określone w ChPL; krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze) - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

## Entacapone

Comtess: tabl. powł. 200 mg - 30 szt. ◊ Rx 100% 64,97

Entacapone Orion Corporation

## Entecavir

Baraclude®: roztw. doust. 0,05 mg/ml - 1 but. 210 ml Rx-z 100% X

Baraclude®: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. Rx-z 100% X

Baraclude®: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. Rx-z 100% X

Entecavir Bristol Myers Squibb

Entecavir Accord: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% 223,24

Entecavir Accord: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% 446,47

Entecavir (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B, Program lekowy: profilaktyka reaktywacji wirusowego zapalenia wątroby typu B u świadczeniobiorców po przeszczepach lub u świadczeniobiorców otrzymujących leczenie związane z ryzykiem reaktywacji HBV (2) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B

**W:** Produkt leczniczy wskazany jest do leczenia przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu B (HBV) u osób dorosłych z: wyrównaną czynnością wątroby i stwierdzoną czynną replikacją wirusa, trwale podwyższoną aktywnością AlAT oraz histologicznie potwierdzonym czynnym stanem zapalnym i/lub zwłóknieniem wątroby; niewyrównaną czynnością wątroby. Zarówno w przypadku wyrównanej czynności wątroby, jak i niewyrównanej czynności wątroby, wskazanie to opiera się na danych z badań klinicznych u nieotrzymujących wcześniej analogów nukleozydów z zakażeniem HBV i dodatnim lub ujemnym wynikiem oznaczenia antygenu HBeAg. W przypadku pacjentów, u których leczenie wirusowego zapalenia wątroby typu B lamiwudyną nie przyniosło efektów. Produkt leczniczy jest także wskazany w leczeniu przewlekłego zakażenia HBV u nieleczonych wcześniej analogami nukleozydów dzieci i młodzieży w wieku od 2 do <18 lat z wyrównaną czynnością, u których stwierdzono czynną replikację wirusa oraz trwale podwyższoną aktywność AlAT w surowicy lub histologicznie potwierdzonym czynnym stanem zapalnym i/lub zwłóknieniem wątroby. W zakresie decyzji o rozpoczęciu leczenia u dzieci i młodzieży, szczegóły patrz ChPL.

Entecavir Aurovitas: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% 45,79

Entecavir Aurovitas: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% 91,58

Entecavir (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B, Program lekowy: profilaktyka reaktywacji wirusowego zapalenia wątroby typu B u świadczeniobiorców po przeszczepach lub u świadczeniobiorców otrzymujących leczenie związane z ryzykiem reaktywacji HBV (2) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B

**W:** Dorosli. Leczenia przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu B (HBV) u osób dorosłych z: wyrównaną czynnością wątroby, stwierdzoną czynną replikacją wirusa, trwale podwyższoną aktywnością AlAT i histologicznie potwierdzonym czynnym stanem zapalnym i/lub zwłóknieniem wątroby; niewyrównaną czynnością wątroby. Zarówno w przypadku wyrównanej czynności wątroby, jak i niewyrównanej czynności wątroby, wskazanie to opiera się na danych z badań klinicznych u pacjentów nie otrzymujących wcześniej analogów nukleozydów z zakażeniem HBV i dodatnim lub ujemnym wynikiem oznaczenia antygenu HBeAg. W przypadku pacjentów, u których leczenie wirusowego zapalenia wątroby typu B lamiwudyną nie przyniosło efektów, szczegóły patrz ChPL. Dzieci i młodzież. Leczenie przewlekłego

zakażenia HBV u nieleczonych wcześniej analogami nukleozydów dzieci i młodzieży w wieku 2-18 lat z wyrównaną czynnością wątroby, u których stwierdzono czynną replikację wirusa oraz trwale podwyższoną aktywność AlAT w surowicy lub histologicznie potwierdzonym, umiarkowany do ciężkiego, stan zapalny i/lub zwłóknienie wątroby. W zakresie decyzji o rozpoczęciu leczenia u dzieci i młodzieży, szczegóły patrz ChPL.

Entecavir Mylan: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% X

Entecavir Mylan: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% X

Entecavir Mylan Pharmaceuticals Ltd

Entecavir Sandoz: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% X

Entecavir Sandoz: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% X

Entecavir Sandoz GmbH

Entecavir Stada: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% X

Entecavir Stada: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% X

Entecavir Stada Arzneimittel

Entecavir Synoptis: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% X

Entecavir Synoptis: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% X

Entecavir Synoptis Pharma

Entecavir Zentiva: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% 92,73

Entecavir Zentiva: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% 185,46

Entecavir (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B, Program lekowy: profilaktyka reaktywacji wirusowego zapalenia wątroby typu B u świadczeniobiorców po przeszczepach lub u świadczeniobiorców otrzymujących leczenie związane z ryzykiem reaktywacji HBV (2) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B

**W:** Dorosli. Leczenie przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu B (HBV) u osób dorosłych z: wyrównaną czynnością wątroby i stwierdzoną czynną replikacją wirusa, trwale podwyższoną aktywnością aminotransferazy alaninowej (AlAT) i histologicznie potwierdzonym czynnym stanem zapalnym i/lub zwłóknieniem wątroby; niewyrównaną czynnością wątroby. Zarówno w przypadku wyrównanej czynności wątroby, jak i niewyrównanej czynności wątroby, wskazanie to opiera się na danych z badań klinicznych u pacjentów nieotrzymujących wcześniej analogów nukleozydów z zakażeniem HBV i dodatnim lub ujemnym wynikiem oznaczenia antygenu HBeAg. W przypadku pacjentów, u których leczenie wirusowego zapalenia wątroby typu B lamiwudyną nie przyniosło efektów, patrz ChPL. Dzieci i młodzież. Leczenie przewlekłego zakażenia HBV u nieleczonych wcześniej analogami nukleozydów dzieci i młodzieży w wieku od 2 do <18 lat z wyrównaną czynnością wątroby, u których stwierdzono czynną replikację wirusa oraz trwale podwyższoną aktywność AlAT w surowicy lub histologicznie potwierdzonym, umiarkowany do ciężkiego, stan zapalny i/lub zwłóknienie wątroby. W zakresie decyzji o rozpoczęciu leczenia u dzieci i młodzieży, patrz ChPL.

Entekavir Adamed: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% 286,20

Entekavir Adamed: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% 572,40

Entekavir Adamed

Entekavir (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B, Program lekowy: profilaktyka reaktywacji wirusowego zapalenia wątroby typu B u świadczeniobiorców po przeszczepach lub u świadczeniobiorców otrzymujących leczenie związane z ryzykiem reaktywacji HBV (2) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B

**W:** Dorosli. Produkt leczniczy wskazany jest do leczenia przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu B (HBV) u osób dorosłych z: wyrównaną czynnością wątroby i stwierdzoną czynną replikacją wirusa, trwale podwyższoną aktywnością aminotransferazy alaninowej (AlAT) i histologicznie potwierdzonym czynnym stanem zapalnym i/lub zwłóknieniem wątroby; niewyrównaną czynnością wątroby. Zarówno w przypadku wyrównanej czynności wątroby, jak i niewyrównanej czynności wątroby, wskazanie to opiera się na danych z badań klinicznych u pacjentów nieotrzymujących wcześniej analogów nukleozydów z zakażeniem HBV i dodatnim lub ujemnym wynikiem oznaczenia antygenu HBeAg. W przypadku pacjentów, u których leczenie wirusowego zapalenia wątroby typu B lamiwudyną nie przyniosło efektów, szczegóły patrz ChPL. Dzieci i młodzież. Leczenie przewlekłego zakażenia HBV u nieleczonych wcześniej analogami nukleozydów dzieci i młodzieży w wieku 2-18 lat z wyrównaną czynnością wątroby, u których stwierdzono czynną replikację wirusa oraz trwale podwyższoną aktywność AlAT w surowicy lub histologicznie potwierdzonym, umiarkowany do ciężkiego, stan zapalny i/lub zwłóknienie wątroby. W zakresie decyzji o rozpoczęciu leczenia u dzieci i młodzieży, szczegóły patrz ChPL.

Entrectinib Adamed

▼ Rozyltrek: kaps. twarde 100 mg - 30 szt. ◊ Rx-z 100% 5082,61

▼ Rozyltrek: kaps. twarde 200 mg - 90 szt. ◊ Rx-z 100% 30495,67

Entrectinib (1) Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca, Program lekowy: leczenie pacjentów z guzami tłymi z fuzją genu receptorowej kinazy tyrozynowej dla neurotrofin (NTRK)

**W:** Produkt w monoterapii jest wskazany w leczeniu pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży w wieku 12 lat i starszych z guzami tłymi wykazującymi fuzję genu neurotrofin receptorowej kinazy tyrozynowej (ang. NTRK), u których nowotwór jest miejscowo zaawansowany, rozsiały lub którego resekcja chirurgiczna prawdopodobnie będzie skutkować ciężką chorobą oraz którzy nie otrzymali wcześniej inhibitora NTRK, dla których brak zadowalających opcji terapeutycznych. Produkt w monoterapii jest wskazany w leczeniu pacjentów dorosłych z ROS1-dodatnim, zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP), nieleczonym wcześniej inhibitorami ROS1.

Enzalutamide Roche Registration

▼ Xtandi: kaps. miękkie 40 mg - 112 szt. ◊ Rx 100% 14094,78

▼ Xtandi: tabl. powł. 40 mg - 112 szt. ◊ Rx 100% 10571,08

Enzalutamide (1) Program lekowy: leczenie opernego na kastrację raka gruczołu krokowego

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu opernego na kastrację raka gruczołu krokowego z przerzutami u dorosłych mężczyzn, u których nie występują objawy lub występują łagodne objawy po niepewności leczenia deprywacją androgenów, i u których chemioterapia nie jest jeszcze klinicznie wskazana; leczeniu opernego



# ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



na kastrację raka gruczołu krokowego z przerzutami u dorosłych mężczyzn, u których podczas lub po zakończeniu leczenia docetaksalem nastąpiła progresja choroby.

## Ephedrine hydrochloride

**Efrinol 1%**: krople do nosa [roztw.] 10 mg/g - 1 but. 10 g Rx 100% 10,55  
**Efrinol 2%**: krople do nosa [roztw.] 20 mg/g - 1 but. 10 g Rx 100% 10,96

## Ephedrine hydrochloride

**Ephedrinum hydrochloricum WZF**: inj. dom./podsk. [roztw.] 25 mg/ml - 10 amp. 1 ml Rx 100% 31,90

## Ephedrine hydrochloride

**Rubita® compositum**: syrop 6,5 mg/5 ml - 1 but. 125 ml Rx 100% 6,80

## Althaea root extract + Ephedrine hydrochloride

**Syrop prawosławowy złożony GEM!**: syrop 26 mg/10 ml - 1 but. 125 g Rx 100% 5,20

## Ephedrine hydrochloride

**Tussipect®**: tabl. draż. - 20 szt. Rx 100% 10,76

## Ephedrine hydrochloride

**Tussipect®**: syrop (4,35 mg+ 1,43 mg+ 622 mg/5 ml - 1 but. 140 g Rx 100% 13,07

## Saponin + Ephedrine hydrochloride + Thymus extract

**Epinastine hydrochloride**

**Relestat**: krople do oczu [roztw.] 0,5 mg/ml - 1 but. 5 ml Rx 100% 39,00

## Epinastine hydrochloride

## Epinephrine

**Adrenalina WZF**: inj. [roztw.] 0,3 mg/0,3 ml - 1 amp.-strzyk. 1 ml Rx 100% 56,98  
 50%<sup>(1)</sup> 28,49  
 DZ<sup>(2)</sup> bezpl.  
 S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Epinephrine (1)** Leczenie doraźne w nagłych przypadkach ostrych reakcji alergicznych (anafilaksji), wywołanych przez pokarmy, leki, ukąszenia i użądlenia owadów oraz inne alergie, jak również w przypadku anafilaksji samoistnej (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 alergie, jak również w przypadku anafilaksji samoistnej.

**Adrenalina WZF 0,1%**: inj. [roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 1 ml Rx 100% 19,33

## Epinephrine

**Adrenalin osel - import docelowy**: inj. [roztw.] 1 mg/1 ml - 10 amp. 1 ml Rx 100% X

## Epinephrine

**Citocartin 100**: inj. [roztw.] (40 mg+ 10 µg/ml - 50 wkł. do strzyk. 1,7 ml Rx 100% 118,64

**Citocartin 200**: inj. [roztw.] (40 mg+ 5 µg/ml - 50 wkł. do strzyk. 1,7 ml Rx 100% 126,67

## Epinephrine + Articaïne

**EpiPen Jr.**: inj. [roztw.] 0,15 mg - 1 wstrzyk. 2 ml Rx 100% 294,72

## Epinephrine

**EpiPen Senior**: inj. [roztw.] 0,3 mg - 1 wstrzyk. 2 ml Rx 100% 294,72

## Epinephrine

**Mepidon® 2%**: inj. [roztw.] (20 mg+ 10 µg/ml - 10 amp.-strzyk. 1,8 ml Rx 100% 102,43

## Mepivacaine + Epinephrine

**Ubistesin™ Forte**: inj. [roztw.] (40 mg+ 12 µg/ml - 50 amp. 1,7 ml Rx 100% 88,90

## Articaïne + Epinephrine

**Xylodent**: inj. [roztw.] (20 mg+ 10 µg/ml - 50 wkł. 1,8 ml Rx 100% 102,43

**Xylodent**: inj. [roztw.] (20 mg+ 12,5 µg/ml - 50 wkł. 1,8 ml Rx 100% 102,43

**Xylodent**: inj. [roztw.] (20 mg+ 20 µg/ml - 50 wkł. 1,8 ml Rx 100% 102,43

## Epinephrine + Lidocaine hydrochloride

## Epirubicin hydrochloride

**Epirubicin Accord**: inf./inj. [roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 10 ml Lz 100% 26,33

**Epirubicin Accord**: inf./inj. [roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 5 ml Lz 100% 131,65

**Epirubicin Accord**: inf./inj. [roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 5 ml Lz 100% 263,30

**Epirubicin Accord**: inf./inj. [roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 5 ml Lz 100% 263,30

## Epirubicin hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.23.

**W:** Epirubicyna jest stosowana w leczeniu wielu stanów nowotworowych, w tym: raka piersi, raka żołądka. Korzystne działanie epirubicyny podawanej dopecherzowo w leczeniu: brodawkowatego raka pęcherza moczowego z komórek nabłonka przejściowego; raka *in situ* pęcherza moczowego; w profilaktyce nawrotów powierzchniowego raka pęcherza moczowego po resekcji przezcewkowej.

**Epirubicin-Ebewe**: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 5 ml Lz 100% 28,62

**Epirubicin-Ebewe**: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 25 ml Lz 100% 143,10

**Epirubicin-Ebewe**: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 50 ml Lz 100% 286,20

**Epirubicin-Ebewe**: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 100 ml Lz 100% 572,40

## Epirubicin hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.23.

**W:** Epirubicyna stosowana jest w leczeniu szeregu chorób nowotworowych, w tym: raka piersi, raka jajnika, raka żołądka, raka płuca, raka głowy i szyi; raka okrężnicy i odbytnicy, szpiczaka mnogiego, złośliwych chłoniaków niezmiernicy, ostrych białaczek. Po podawaniu epirubicyny do pęcherza moczowego stwierdzono jej korzystne działanie w leczeniu następujących chorób: raka pęcherza moczowego z komórek nabłonka przejściowego, raka *in situ* pęcherza moczowego. Dopecherzowo podanie epirubicyny po wycięciu przezcewkowym raka pęcherza moczowego stanowi element leczenia zapobiegającego wznowie procesu nowotworowego.

**Farmorubicin® PFS**: inf./inj. [roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 5 ml Lz 100% X

**Farmorubicin® PFS**: inf./inj. [roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 25 ml Lz 100% X

## Epirubicin hydrochloride

## Eplerenone

**Eleveon**: tabl. powł. 25 mg - 20 szt. Rx 100% 49,68

**Eleveon**: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. Rx 100% 62,10

**Eleveon**: tabl. powł. 50 mg - 20 szt. Rx 100% 62,10

**Eleveon**: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. Rx 100% 68,59

## Eplerenone

**Eplencard**: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. Rx 100% 31,00

**Eplencard**: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. Rx 100% 37,00

## Eplerenone

**Eplerenon Medical Valley**: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. Rx 100% 28,00

**Eplerenon Medical Valley**: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. Rx 100% 34,00

## Eplerenone

**Epiro**: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. Rx 100% 35,85

**Epiro**: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. Rx 100% 43,03

## Eplerenone

**Inspira®**: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. Rx 100% 80,50

**Inspira®**: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. Rx 100% 80,50

## Eplerenone

**Malidum**: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. Rx 100% 29,68

**Malidum**: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. Rx 100% 53,50

## Eplerenone

**Nonpres**: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. Rx 100% 36,08

**Nonpres**: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. Rx 100% 42,70

## Eplerenone

## Epoetin alfa

**Binocrit**: inj. [roztw.] 1000 j.m. - 6 amp.-strzyk. 0,5 ml Rx-z 100% 171,72

**Binocrit**: inj. [roztw.] 2000 j.m. - 6 amp.-strzyk. 1 ml Rx-z 100% 343,44

**Binocrit**: inj. [roztw.] 3000 j.m. - 6 amp.-strzyk. 0,3 ml Rx-z 100% 515,16

**Binocrit**: inj. [roztw.] 4000 j.m. - 6 amp.-strzyk. 0,4 ml Rx-z 100% 686,88

**Binocrit**: inj. [roztw.] 5000 j.m. - 6 amp.-strzyk. 0,5 ml Rx-z 100% 686,88

**Epoetin alfa (1)** Program lekowy: leczenie niedokrwistości w przebiegu przewlekłej niewydolności nerek (2) Chemioterapia ICD-10: C.0.04.

**W:** Leczenie niedokrwistości objawowej związanej z przewlekłą niewydolnością nerek u dorosłych i pacjentów pediatrycznych w wieku od 1 roku do 18 lat, poddawanych hemodializie oraz pacjentów dorosłych poddawanych dializie otrzewnowej, u dorosłych z niewydolnością nerek, która nie wymaga jeszcze leczenia dializą, w leczeniu ciężkiej niedokrwistości pochodzenia nerkowego, której towarzyszą objawy kliniczne. Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych otrzymujących chemioterapię z powodu guzów litych, chłoniaka złośliwego lub szpiczaka mnogiego oraz pacjentów, u których przetoczenie krwi może być konieczne ze względu na stan ogólny (np. stan układu krążenia, niedokrwistość na początku chemioterapii), w leczeniu niedokrwistości i w celu zmniejszenia ilości przetoczeń krwi. Jest wskazany do stosowania u dorosłych zakwalifikowanych do programu przetoczeń w celu uzyskania większej ilości krwi autologicznej. Leczenie należy stosować jedynie u pacjentów z umiarkowaną niedokrwistością (zakres stężenia hemoglobiny [Hb] od 10 do 13 g/dl [od 6,2 do 8,1 mmol/l], bez niedoboru żelaza), kiedy procedury oszczędzające krew są niedostępne lub niewystarczające i kiedy planowany duży zabieg chirurgiczny wymaga znacznej objętości krwi (nie mniej niż 4 jednostki krwi dla kobiet i nie mniej niż 5 jednostek dla mężczyzn). Jest wskazany do stosowania u dorosłych bez niedoboru żelaza przed dużymi operacjami ortopedycznymi w trybie planowym, z dużym ryzykiem powikłań po przetoczeniu krwi, w celu zmniejszenia narazenia na przetoczenia krwi allogenicznego. Zastosowanie leku należy ograniczyć do chorych z umiarkowaną niedokrwistością (np. zakres stężenia hemoglobiny od 10 do 13 g/dl lub od 6,2 do 8,1 mmol/l), gdy brak możliwości dokonania przetoczenia krwi autologicznej oraz przy przewidywanej umiarkowanej utracie krwi (od 900 do 1800 ml). Jest wskazany w leczeniu niedokrwistości objawowej (stężenie hemoglobiny ≤ 10 g/dl) u dorosłych z pierwotnymi zespołami mielodysplastycznymi (myelodysplastic syndromes -MDS) o niskim lub pośrednim-1 ryzyku, u których zawartość erytropoetyny w surowicy jest niska (< 200 mJ/ml).

## Epoetin beta

**NeoRecormon® 500**: inj. [roztw.] 500 j.m./0,3 ml - 6 amp.-strzyk. 0,3 ml Rx-z 100% X

**NeoRecormon® 2000**: inj. [roztw.] 2000 j.m./0,3 ml - 6 amp.-strzyk. 0,3 ml Rx-z 100% X

**NeoRecormon® 3000**: inj. [roztw.] 3000 j.m./0,3 ml - 6 amp.-strzyk. 0,3 ml Rx-z 100% X

**NeoRecormon® 4000**: inj. [roztw.] 4000 j.m./0,3 ml - 6 amp.-strzyk. 0,3 ml Rx-z 100% X

**NeoRecormon® 5000**: inj. [roztw.] 5 000 j.m./0,3 ml - 6 amp.-strzyk. 0,3 ml Rx-z 100% X

**NeoRecormon® 6000**: inj. [roztw.] 6000 j.m./0,3 ml - 6 amp.-strzyk. 0,3 ml Rx-z 100% X

**NeoRecormon® 10000**: inj. [roztw.] 10 000 j.m./0,6 ml - 6 amp.-strzyk. 0,6 ml Rx-z 100% X

**NeoRecormon® 20000**: inj. [roztw.] 20000 j.m./0,6 ml - 6 amp.-strzyk. 0,6 ml Rx-z 100% X

**NeoRecormon® 30000**: inj. [roztw.] 30000 j.m./0,6 ml - 1 amp.-strzyk. Rx-z 100% X

## Epoetin beta

## Epoprostenol

**Veletri®**: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 0,5 mg - 1 fioł. Rx 100% 99,94

**Veletri®**: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1,5 mg - 1 fioł. Rx 100% 299,82

**Epoprostenol (1)** Program lekowy: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNF)

**W:** Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu tętniczego nadciśnienia płucnego (samoistnego lub wrodzonego, a także związanego z chorobami tkanki łącznej) u pacjentów w klasie czynnościowej III-IV wg WHO, w celu poprawy wydolności wysiłkowej. Produkt jest wskazany do stosowania podczas hemodializy w sytuacjach nagłych, w których zastosowanie heparyny obarczone jest wysokim ryzykiem wywołania lub nasilenia krwawienia lub jeśli stosowanie heparyny jest przeciwwskazane z innych przyczyn.

## Eptacog alfa

**NovoSeven® 1 mg**: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 1 mg (50 KJ.m) - 1 fioł. (1 amp.-strzyk. + fiok+ łącznik) Rx 100% 3421,68

**NovoSeven® 2 mg**: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 2 mg (100 KJ.m) - 1 fioł. (1 amp.-strzyk. + fiok+ łącznik) Rx 100% 6843,36

**NovoSeven® 5 mg**: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 5 mg (250 KJ.m) - 1 fioł. (1 amp.-strzyk. + fiok+ łącznik) Rx 100% 17108,39

**NovoSeven® 8 mg**: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 8 mg (400 KJ.m) - 1 fioł. (1 amp.-strzyk. + fiok+ łącznik) Rx-z 100% 27373,42

## Eptacog alfa

## Eptifibatide

**Integrilin®**: inf. doż. [roztw.] 0,75 mg/ml - 1 fioł. 100 ml Rx-z 100% 500,00

**Integrilin®**: inf. doż. [roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 10 ml Rx-z 100% 179,00

## Eptifibatide

## Erdosteine

**Erdomed®**: kaps. 300 mg - 10 szt. Rx 100% 15,20

**Erdomed®**: kaps. 300 mg - 20 szt. Rx 100% 25,70

**Erdomed®**: prosz. do przyg. zaw. doust. 35 mg/ml - 1 but. 100 ml Rx 100% 22,20

## Erdosteine

**Erdosol Muco**: tabl. 300 mg - 20 szt. Rx 100% 22,00

## Erdosteine

## Erenumab

**▼Aimovig**: inj. [roztw.] 70 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 1 ml Rx-z 100% X

**▼Aimovig**: inj. [roztw.] 140 mg/ml - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 2092,49

**Erenumab (1)** Program lekowy: profilaktyczne leczenie chorych na migrenę przewlekłą

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w profilaktyce migreny u osób dorosłych, u których występują przynajmniej 4 dni z migreną na m-c.

## Ergotamine

**○Bellergot®**: tabl. powł. 0,1 mg+ 0,3 mg+ 20 mg - 30 szt. Rx 100% 20,74

**Phenobarbital + Ergotamine + Atropa belladonna extract** Herbapol Wrocław

**Coffecorn mite**: draż. 0,5 mg+ 25 mg - 12 szt. Rx 100% 23,49

**Coffecorn® forte**: draż. 1 mg+ 100 mg - 12 szt. Rx 100% 23,49

## Caffeine + Ergotamine

**Ergotaminum Filiform®**: tabl. draż. 1 mg - 20 szt. Rx 100% 6,24

**Ergotaminum Filiform®**: tabl. draż. 1 mg - 20 szt. Rx 50%<sup>(1)</sup> 3,12

**Ergotamine (1)** W: Zapobieganie i zwalczanie naczyńniowych bólów głowy, zwłaszcza z bólami migrenowymi i bólami klastrowymi. (2) Pacjenci 65+

## Eribulin

**▼Halaven**: inj. [roztw.] 0,44 mg/ml - 6 fioł. 2 ml Rx-z 100% X

## Eribulin







Helides: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	18,21
		50% <sup>(1)</sup>	9,92
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Helides: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 56 szt.	Rx	100%	32,65
		50% <sup>(1)</sup>	16,33
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Esomeprazole (1)W:** Kaps. produktu leczniczego są wskazane u dorosłych w choroba refluksowa przełyku (GERD): leczenie nadżerek w przebiegu refluksowego zapalenia przełyku; długotrwale stosowanie w celu zapobiegania nawrotom refluksowego zapalenia przełyku; leczenie objawowe choroby refluksowej przełyku (GERD). W skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykowymi schematami leczenia w celu eradykacji zakażenia *Helicobacter pylori*, jak również: w leczeniu choroby wrzodowej dwunastnicy współistniejącej z zakażeniem *Helicobacter pylori* oraz: w zapobieganiu nawrotom choroby wrzodowej żołądka i dwunastnicy u pacjentów z owrozdzeniem współistniejącym z zakażeniem *Helicobacter pylori*. Pacjenci wymagający leczenia NLPZ: leczenie wrzodów żołądka i dwunastnicy leczeniem niesteroidowymi lekami przeciwzapalnymi; zapobieganie wystąpieniu owrozdzeń żołądka i dwunastnicy związanych ze stosowaniem leków z grupy NLPZ, u pacjentów z grupy ryzyka. Długotrwale leczenie po terapii dożylną stosowanej zapobiegawczo przeciw nawrotom krwawienia z wrzodów trawiennych. Zespół Zollingera-Elissona. Kaps. produktu leczniczego są wskazane u młodzieży w wieku od 12 lat w: choroba refluksowa przełyku (GERD): leczenie nadżerek w przebiegu refluksowego zapalenia przełyku; długotrwale stosowanie w celu zapobiegania nawrotom refluksowego zapalenia przełyku; leczenie objawowe choroby refluksowej przełyku (GERD). W skojarzeniu z antybiotykami w leczeniu choroby wrzodowej dwunastnicy wywołanej zakażeniem *Helicobacter pylori*. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Textibax: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	17,30
		50% <sup>(1)</sup>	9,01
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Esomeprazole (1)W: Dorosli.** Choroba refluksowa przełyku (GORD): leczenie nadżerek w przebiegu refluksowego zapalenia przełyku, długotrwale stosowanie w celu zapobiegania nawrotom refluksowego zapalenia przełyku, leczenie objawowe choroby refluksowej przełyku (GORD); w połączeniu z odpowiednim leczeniem przeciwbakteryjnym w eradykacji zakażeń *Helicobacter pylori* oraz: leczenie choroby wrzodowej dwunastnicy wywołanej zakażeniem *Helicobacter pylori*, zapobieganie nawrotom wrzodów trawiennych u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną zakażeniem *Helicobacter pylori*; u pacjentów, u których konieczne jest długotrwale stosowanie leków z grupy NLPZ; leczenie wrzodów żołądka i dwunastnicy z leczeniem lekami z grupy NLPZ, u pacjentów z grupy ryzyka; w kontynuacji leczenia z leczeniem lekami z grupy NLPZ, u pacjentów z grupy ryzyka; w leczeniu zespołu Zollingera-Elissona. Dzieci i młodzież w wieku 12 lat i starsza: Choroba refluksowa przełyku (GORD): leczenie nadżerek w przebiegu refluksowego zapalenia przełyku, długotrwale leczenie pacjentów z wyleczonym zapaleniem przełyku w celu zapobiegania nawrotom, leczenie objawowe choroby refluksowej przełyku (GORD); w połączeniu z antybiotykami w leczeniu choroby wrzodowej dwunastnicy wywołanej zakażeniem *Helicobacter pylori*. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Estazolam</b>			
Estazolam	Rx	100%	12,49
Estazolam	Rx	100%	13,35
<b>Estazolam Polfarmex</b>			
Estazolam Polfarmex	Rx	100%	12,84
Estazolam Polfarmex	Rx	100%	15,87

Mesopral®: kaps. dojelitowe twarde 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	9,28
		50% <sup>(1)</sup>	5,14
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Mesopral®: kaps. dojelitowe twarde 20 mg - 56 szt.	Rx	100%	17,54
		50% <sup>(1)</sup>	9,25
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Mesopral®: kaps. dojelitowe twarde 20 mg - 84 szt.	Rx	100%	25,64
		50% <sup>(1)</sup>	13,21
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Mesopral®: kaps. dojelitowe twarde 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	17,59
		50% <sup>(1)</sup>	9,30
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Mesopral®: kaps. dojelitowe twarde 40 mg - 56 szt.	Rx	100%	33,13
		50% <sup>(1)</sup>	16,57
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Mesopral®: kaps. dojelitowe twarde 40 mg - 84 szt.	Rx	100%	48,04
		50% <sup>(1)</sup>	24,02
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Esomeprazole (1)W:** Kaps. są stosowane u dorosłych w: chorobie refluksowej przełyku (ang. GERD), leczeniu nadżerek w przebiegu refluksowego zapalenia przełyku, zapobieganiu nawrotom refluksowego zapalenia przełyku, leczenie objawowe choroby refluksowej przełyku (GERD). W skojarzeniu z odpowiednimi schematami leczenia przeciwbakteryjnego w celu eradykacji bakterii *H. pylori*, jak również w leczeniu choroby wrzodowej dwunastnicy współistniejącej z zakażeniem *H. pylori* oraz w zapobieganiu nawrotom wrzodu trawiennego u pacjentów z chorobą wrzodową związaną z zakażeniem *H. pylori*. U pacjentów, u których konieczne jest stosowanie długotrwale leczenia NLPZ. Leczenie wrzodów żołądka i dwunastnicy z leczeniem NLPZ. Zapobieganie wrzodom żołądka i dwunastnicy, związanym z leczeniem NLPZ, u pacjentów z grupy ryzyka. Przedłużone leczenie po terapii dożylną rozpoczynającą leczenie zapobiegające ponownemu krwawieniu z wrzodów trawiennych. Leczenie zespołu Zollingera-Elissona. Kaps. są stosowane u młodzieży w wieku 12 lat i powyżej w: chorobie refluksowej przełyku (ang. GERD), leczeniu nadżerek w przebiegu refluksowego zapalenia przełyku, zapobieganiu nawrotom refluksowego zapalenia przełyku, leczenie objawowe choroby refluksowej przełyku (GERD). W skojarzeniu z odpowiednimi schematami leczenia przeciwbakteryjnego w celu eradykacji bakterii *H. pylori*. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Nexium®: tabl. dojelitowe 20 mg - 14 szt.	Rx	100%	X
Nexium®: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	104,92
Nexium®: tabl. dojelitowe 40 mg - 7 szt.	Rx	100%	102,32
Nexium®: tabl. dojelitowe 40 mg - 14 szt.	Rx	100%	76,16

Refastil - import docelowy: inj./inf. [prosz. do prz. rozw.] 40 mg - 1 fioł.	Rx	100%	X
<b>Esomeprazole Omur Pharma</b>			
Stomezil: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,50
Stomezil: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	31,50

<b>Esomeprazole Sandoz GmbH</b>			
	Rx	100%	9,15
		50% <sup>(1)</sup>	5,01
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

Textibax: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
--	----	------	---

<b>Estazolam Polfarmex</b>			
Estazolam TZF:	Rx	100%	10,48
Estazolam TZF:	Rx	100%	10,92

<b>Estadiol</b>			
Bijuva: kaps. miękkie 1 mg+ 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
<b>Estadiol + Progesterone Theramex Ireland Limited</b>			
Climara® 50: system transdermalny 50 µg/24 h - 4 szt.	Rx	100%	24,61
<b>Estadiol Bayer</b>			
Fem 7: system transdermalny 50 µg/24 h - 4 szt.	Rx	100%	41,50
<b>Estadiol Theramex Ireland Limited</b>			
Lenzetto: aerozol na skórę [roztw.] 1,53 mg/daw. - 1 fioł. 6,5 ml	Rx	100%	61,30

<b>Estadiol Gedeon Richter</b>			
Oestrogel: żel przezskórny 0,75 mg/dawkę - 1 poj. 80 g	Rx	100%	45,66
		30% <sup>(1)</sup>	17,59
		S <sup>(2)</sup>	bezp.

<b>Estadiol (1)W:</b> Produkt jest wskazany do stosowania u kobiet po menopauzie jako: hormonalna terapia zastępcza (HTZ) w leczeniu objawów spowodowanych niedoborem estrogenów (u kobiet, u których do ostatniej miesiączki upłynęło co najmniej 6 m-cy). Zapobieganie osteoporozie u kobiet po menopauzie, z dużym ryzykiem przyszłych złamań, u których występuje nietolerancja lub przeciwwskazania do stosowania innych produktów leczniczych, stosowanych w zapobieganiu osteoporozie. Doświadczenie dotyczące leczenia kobiet powyżej 65 lat jest ograniczone. WP: Transseksualizm (F64.0) (2) Pacjenci 65+			
<b>Estadiol Gedeon Richter</b>			
Vagirus: tabl. dopochwowa 0,01 mg - 18 szt.	Rx	100%	72,27

<b>Estadiol benzoate Solpharm</b>			
Alpicort® E: płyn do stos. na skórę (2 mg+ 0,05 mg+ 4 mg/ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	109,29
<b>Estadiol benzoate + Prednisolone + Salicylic acid Pharmapoint</b>			
Alpicort® E - (IR): płyn do stos. na skórę (2 mg+ 0,05 mg + 4 mg/ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	48,30

<b>Estadiol hemihydrate</b>			
Divigel 0,1%: żel 0,5 mg/0,5 g - 28 sasz. 0,5 g	Rx	100%	31,71
		30% <sup>(1)</sup>	23,52
		S <sup>(2)</sup>	bezp.
Divigel 0,1%: żel 1 mg/g - 28 sasz. 1 g	Rx	100%	41,25
		30% <sup>(1)</sup>	24,88
		S <sup>(2)</sup>	bezp.

<b>Estadiol hemihydrate (1)W:</b> HTZ w leczeniu objawowym niedoboru estrogenów u kobiet z menopauzą naturalną lub sztuczną. Profilaktyka osteoporozy u kobiet w okresie pomenopauzalnym o wysokim ryzyku przyszłych złamań, u których występuje nietolerancja lub przeciwwskazania do stosowania innych produktów leczniczych stosowanych w zapobieganiu osteoporozie. Doświadczenie w leczeniu kobiet powyżej 65 lat są ograniczone. WP: Transseksualizm (F64.0) (2) Pacjenci 65+			
<b>Estadiol hemihydrate Orion Corporation</b>			
Divigel 0,1% - (IR): żel 1 mg/g - 28 sasz.	Rx	100%	31,52
		30% <sup>(1)</sup>	15,15
		S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Estadiol hemihydrate (1)W:** Hormonalna terapia zastępcza (HTZ) w leczeniu objawowym niedoboru estrogenów u kobiet z menopauzą naturalną lub sztuczną,

Profilaktyka osteoporozy u kobiet w okresie pomenopauzalnym o wysokim ryzyku przyszłych złamań, u których występuje nietolerancja lub przeciwwskazania do stosowania innych produktów leczniczych stosowanych w zapobieganiu osteoporozie. Doświadczenie w leczeniu kobiet w wieku powyżej 65 lat są ograniczone. WP: Transseksualizm (F64.0) (2) Pacjenci 65+

<b>Estraderm® MX 25: system transdermalny 25 µg/24 h - 6 szt.</b>			
Rx	100%		15,24
<b>Estraderm® MX 50: system transdermalny 50 µg/24 h - 6 szt.</b>			
Rx	100%		18,49
<b>Estraderm® MX 100: system transdermalny 100 µg/24 h - 6 szt.</b>			
Rx	100%		26,15

<b>Estradiol hemihydrate Merus Labs</b>			
Estreva®: żel 1 mg/g - 1 tuba 50 g z dozownikiem	Rx	100%	34,00

<b>Estradiol hemihydrate Theramex Ireland Limited</b>			
Estrofem®: tabl. powł. 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	16,23
		30% <sup>(1)</sup>	4,87
		S <sup>(2)</sup>	bezp.
Estrofem® mite: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,65
		30% <sup>(1)</sup>	7,97
		S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Estradiol hemihydrate (1)W:** Hormonalna terapia zastępcza (HTZ) w celu leczenia objawów spowodowanych niedoborem estrogenów u kobiet po menopauzie. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania głównie u kobiet z usuniętą macicą, a więc niewymagających stosowania złożonej terapii estrogenowo-progestagenowej. Doświadczenie w leczeniu kobiet powyżej 65 lat jest ograniczone. WP: Transseksualizm (F64.0) (2) Pacjenci 65+

<b>Estradiol hemihydrate Novo Nordisk</b>			
System® 50: system transdermalny 50 µg/24 h - 6 szt.	Rx	100%	23,39
		30% <sup>(1)</sup>	7,02
		S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Estradiol hemihydrate (1)W:** Hormonalna terapia zastępcza w leczeniu objawów niedoboru estrogenów takich jak zaburzenia naczynioruchowe (uderzenia gorąca), atrofia narządów moczowo-płciowych związanych z menopauzą u kobiet po hysterektomii. U kobiet z zachowaną macicą należy stosować dodatkowo progestagen w celu zapobiegania hiperplazji i raka endometrium. Zapobieganie osteoporozie u kobiet po menopauzie, u których stwierdza się podwyższone ryzyko złamań w przyszłości oraz nietolerancję lub przeciwwskazania do stosowania innych produktów leczniczych zalecanych do zapobiegania osteoporozie. WP: Transseksualizm (F64.0) (2) Pacjenci 65+

<b>Estradiol valerate Bayer</b>			
Vagifem®: tabl. dopochwowa 10 µg - 18 szt.	Rx	100%	103,50
<b>Estradiol valerate Novo Nordisk</b>			
Progynova® 21: tabl. powł. 2 mg - 21 szt.	Rx	100%	X

<b>Estradiol valerate Bayer</b>			
Estradiol valerate + Dienogest	Rx	100%	44,00

<b>Estradiol valerate + Dienogest Bayer</b>			
Qlaira®: tabl. powł. - 28 szt.	Rx	100%	44,00

<b>Estradiol + Dienogest Gedeon Richter</b>			
Juvinelle: tabl. 1 mg+ 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	38,00

<b>Estradiol + Dienogest Kadefarm</b>			
Velbienne mini: tabl. powł. 1 mg+ 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	31,20

<b>Estradiol + Dienogest Exeltis Poland Sp. z o.o.</b>			
<b>Estradiol + Drospirenone</b>			
Angeliq®: tabl. powł. 1 mg+ 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	45,54
		30% <sup>(1)</sup>	34,18
		S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Estradiol + Drospirenone (1)W:** Hormonalna Terapia Zastępcza (HTZ) w leczeniu objawów niedoboru estrogenów u kobiet będących ponad 1 rok po menopauzie. Zapobieganie osteoporozie u kobiet po menopauzie, obarczonych wysokim ryzykiem przyszłych złamań, u których występuje nietolerancja lub przeciwwskazania do stosowania innych produktów leczniczych, stosowanych w zapobieganiu osteoporozie. Doświadczenie dotyczące leczenia kobiet powyżej 65 r. jest ograniczone. (2) Pacjenci 65+

<b>Estradiol + Dydrogesterone Mylan Healthcare</b>			
Femoston®: tabl. 2 mg+ (2 mg+ 10 mg) - 28 szt.	Rx	100%	40,87
Femoston® mite: tabl. 1 mg+ (1 mg+ 10 mg) - 28 szt.	Rx	100%	41,04

<b>Estradiol + Dydrogesterone Mylan Healthcare</b>			
Femoston® conti: tabl. powł. 1 mg+ 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,53
		30% <sup>(1)</sup>	15,17
		S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Estradiol + Dydrogesterone (1)W:** Hormonalna terapia zastępcza (HTZ) do leczenia objawów niedoboru estrogenów u kobiet po menopauzie, u których do ostatniej miesiączki upłynęło co najmniej 12 m-cy. Zapobieganie osteoporozie u kobiet po menopauzie z wysokim ryzykiem złamań, u których występują objawy nietolerancji innych leków stosowanych w leczeniu osteoporozy lub, u których stosowanie takich leków jest przeciwwskazane. Pacjenci w podeszłym wieku: doświadczenia dotyczące leczenia kobiet w wieku powyżej 65 lat są ograniczone. (2) Pacjenci 65+

<b>Estradiol + Dydrogesterone Viatri Healthcare Limited</b>			
Femoston® mini: tabl. powł. 0,5 mg+ 2,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	30,82
<b>Estradiol + Levonorgestrel Theramex Ireland Limited</b>			
Fem 7 Kombi: system transdermalny 1,5 mg - 4 szt. (2 szt. I fazy+2 szt. II fazy)	Rx	100%	X











Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

**Rigevidon® - (IR):** tabl. draż. **0,03 mg+ 0,15 mg** - 21 szt. Rx 100% **8,29**  
30%<sup>(1)</sup> **2,97**

**Ethinylestradiol + Levonorgestrel (1)W:** Antykoncepcja doustna. Delfarna

▼**Seasonique:** tabl. powł. **0,01 mg+ 0,15 mg/0,01 mg+ 0,03 mg** - 91 szt. (84 szt./7 szt.) Rx 100% **84,20**

**Ethinylestradiol + Levonorgestrel** Theramex Ireland Limited

**Stediril 30:** tabl. **0,03 mg+ 0,15 mg** - 21 szt. Rx 100% **8,51**  
30%<sup>(1)</sup> **3,19**

**Ethinylestradiol + Levonorgestrel (1)W:** Zapobieganie ciąży. Pfizer

**Triquilar®:** tabl. powł. - 21 szt. Rx 100% **36,50**

**Triquilar®:** tabl. powł. - 63 szt. Rx 100% **105,20**

**Ethinylestradiol + Levonorgestrel** Bayer

**Ethinylestradiol + Norelgestromin**

**Evra®:** system transdermalny, plaster **6 mg+ 0,6 mg** - 3 szt. Rx 100% **66,89**

**Ethinylestradiol + Norelgestromin** Gedeon Richter

**Ethosuximide**

Rx 100% **62,65**  
D<sup>(2)</sup> bezpl.  
R<sup>(2)</sup> **3,20**  
S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Petinimid®:** kaps. **250 mg** - 100 szt. ◆ Rx 100%

**Ethosuximide (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Pacjenci (3)Pacjenci 65+

W: Pierwotnie uogólniona padaczka z typowymi i nietypowymi napadkami nieświadomości. G.L. Pharma Poland

**Ethyl chloride**

**Aethylum chloratum Filofarm®:** aerozol do stos. zewnętrznego **70 g** - 1 poj. aerozolu Rx 100% **42,99**

**Ethyl chloride** Filofarm

**Etilefrine hydrochloride**

**Effortil®:** krople doustne **7,5 mg/ml** - 1 but. 15 ml Rx 100% **23,66**

**Etilefrine hydrochloride** SERB

**Etonogestrel**

**Implanon NXT:** implant **68 mg** - 1 szt. Rx 100% **X**

**Etonogestrel** Organon Polska

**Etonogestrel + Ethinylestradiol**

**Adaring:** system terapeutyczny dopochwowy (**120 µg+ 15 µg**)/24 h - 1 szt. Rx 100% **47,60**

**Adaring:** system terapeutyczny dopochwowy (**120 µg+ 15 µg**)/24 h - 3 szt. Rx 100% **120,20**

**Etonogestrel + Ethinylestradiol** Adamed

**Ginoring®:** system terapeutyczny dopochwowy (**120 µg+ 15 µg**)/24 h - 1 szt. Rx 100% **37,80**

**Ginoring®:** system terapeutyczny dopochwowy (**120 µg+ 15 µg**)/24 h - 3 szt. Rx 100% **109,52**

**Etonogestrel + Ethinylestradiol** Exeltis Poland Sp. z o.o.

**NuvaRing®:** system terapeutyczny dopochwowy (**120 µg+ 15 µg**)/24 h - 1 szt. (system+ aplikator) Rx 100% **X**

**NuvaRing®:** system terapeutyczny dopochwowy (**120 µg+ 15 µg**)/24 h - 3 szt. (system+ aplikator) Rx 100% **X**

**Etonogestrel + Ethinylestradiol** Organon Polska

**PolaRing:** system terapeutyczny dopochwowy (**120 µg+ 15 µg**)/24 h - 1 szt. Rx 100% **45,17**

**PolaRing:** system terapeutyczny dopochwowy (**120 µg+ 15 µg**)/24 h - 3 szt. Rx 100% **112,58**

**Etonogestrel + Ethinylestradiol** Polpharma

**Etoposide**

**Etoposid-Ebewe:** inf. [konc. do przyg. rozwtw.] **20 mg/ml** - 1 fioł. 2,5 ml ◆ Rx 100% **13,05**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Etoposid-Ebewe:** inf. [konc. do przyg. rozwtw.] **20 mg/ml** - 1 fioł. 5 ml ◆ Rx 100% **21,75**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Etoposid-Ebewe:** inf. [konc. do przyg. rozwtw.] **20 mg/ml** - 1 fioł. 10 ml ◆ Rx 100% **43,50**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Etoposid-Ebewe:** inf. [konc. do przyg. rozwtw.] **20 mg/ml** - 1 fioł. 20 ml ◆ Rx 100% **87,00**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Etoposide (1)**Chemioterapia ICD-10: C.24.

W: Rak jądra. Lek jest wskazany, w skojarzeniu z innymi zatwierdzonymi chemioterapeutykami, do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu nawracającego lub opornego na terapię raka jądra u dorosłych. **Drobnokomórkowy rak płuc.** Lek jest wskazany, w skojarzeniu z innymi zatwierdzonymi chemioterapeutykami, do stosowania w leczeniu drobnokomórkowego raka płuc u dorosłych. **Chłoniak Hodgkina.** Lek jest wskazany, w skojarzeniu z innymi zatwierdzonymi chemioterapeutykami, do stosowania w leczeniu chłoniaka Hodgkina u pacjentów dorosłych i pediatrycznych. **Chłoniak niezłazyczny.** Lek jest wskazany, w skojarzeniu z innymi zatwierdzonymi chemioterapeutykami, do stosowania w leczeniu chłoniaka niezłazczego u pacjentów dorosłych i pediatrycznych. **Ostra białaczka szpikowa.** Lek jest wskazany, w skojarzeniu z innymi zatwierdzonymi chemioterapeutykami, do stosowania w leczeniu ostrej białaczki szpikowej u pacjentów dorosłych i pediatrycznych. **Ciążowa choroba trofoblastyczna.** Lek jest wskazany, w skojarzeniu z innymi zatwierdzonymi chemioterapeutykami, do stosowania w leczeniu pierwszego i drugiego rzutu ciężkiej choroby trofoblastycznej u wysokim ryzyku u dorosłych. **Rak jajnika.** Lek jest wskazany, w skojarzeniu z innymi zatwierdzonymi chemioterapeutykami, do stosowania w leczeniu nienabłonkowego raka jajnika u dorosłych. Produkt lecz-

niczy jest wskazany do stosowania w leczeniu opornego na związki platyny nabłonkowego raka jajnika u dorosłych.

**Etopozyd Accord:** inf. [konc. do przyg. rozwtw.] **20 mg/ml** - 1 fioł. 5 ml ◆ Lz 100% **21,75**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Etopozyd Accord:** inf. [konc. do przyg. rozwtw.] **20 mg/ml** - 1 fioł. 10 ml ◆ Lz 100% **31,94**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Etopozyd Accord:** inf. [konc. do przyg. rozwtw.] **20 mg/ml** - 1 fioł. 12,5 ml ◆ Lz 100% **-**

**Etopozyd Accord:** inf. [konc. do przyg. rozwtw.] **20 mg/ml** - 1 fioł. 20 ml ◆ Lz 100% **63,99**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Etoposide (1)**Chemioterapia ICD-10: C.24.

W: Etopozyd wskazany jest do stosowania u osób dorosłych w leczeniu: opornego nienabłonkowego raka jądra razem z innymi lekami przeciwnowotworowymi; drobnokomórkowego raka płuc razem z innymi lekami przeciwnowotworowymi; ostrej białaczki monocytowej (AML 4) w przypadku niepowodzenia standardowej terapii (razem z innymi lekami przeciwnowotworowymi). Accord Healthcare

**Etoricoxib**

**Coxitex:** tabl. powł. **30 mg** - 28 szt. ◆ Rx 100% **20,67**

**Coxitex:** tabl. powł. **60 mg** - 28 szt. ◆ Rx 100% **31,56**

**Coxitex:** tabl. powł. **90 mg** - 28 szt. ◆ Rx 100% **41,97**

**Coxitex:** tabl. powł. **120 mg** - 28 szt. ◆ Rx 100% **58,49**

**Etoricoxib** Polpharma

**Coxydina:** tabl. powł. **30 mg** - 28 szt. ◆ Rx 100% **19,80**

**Coxydina:** tabl. powł. **60 mg** - 28 szt. ◆ Rx 100% **25,00**

**Coxydina:** tabl. powł. **90 mg** - 28 szt. ◆ Rx 100% **32,00**

**Coxydina:** tabl. powł. **120 mg** - 28 szt. ◆ Rx 100% **46,60**

**Etoricoxib** Aurovitas

**Doloxib®:** tabl. powł. **30 mg** - 28 szt. Rx 100% **15,00**

**Doloxib®:** tabl. powł. **60 mg** - 28 szt. Rx 100% **25,00**

**Doloxib®:** tabl. powł. **90 mg** - 28 szt. Rx 100% **35,50**

**Doloxib®:** tabl. powł. **90 mg** - 28 szt. Rx 100% **35,00**

**Etoricoxib** Zeniva

**Edolox:** tabl. powł. **30 mg** - 28 szt. ◆ Rx 100% **13,90**

**Edolox:** tabl. powł. **60 mg** - 28 szt. ◆ Rx 100% **19,90**

**Edolox:** tabl. powł. **90 mg** - 28 szt. ◆ Rx 100% **25,90**

**Etoricoxib** 5 lab

**Etoricoxib Teva:** tabl. powł. **30 mg** - 14 szt. ◆ Rx 100% **8,96**

**Etoricoxib Teva:** tabl. powł. **30 mg** - 30 szt. ◆ Rx 100% **16,73**

**Etoricoxib Teva:** tabl. powł. **60 mg** - 14 szt. ◆ Rx 100% **15,41**

**Etoricoxib Teva:** tabl. powł. **60 mg** - 30 szt. ◆ Rx 100% **27,48**

**Etoricoxib Teva:** tabl. powł. **90 mg** - 14 szt. ◆ Rx 100% **19,12**

**Etoricoxib Teva:** tabl. powł. **90 mg** - 30 szt. ◆ Rx 100% **34,65**

**Etoricoxib** Teva Pharmaceuticals Polska

**Etuxor:** tabl. powł. **60 mg** - 30 szt. Rx 100% **23,00**

**Etoricoxib** Orion Corporation

**Kostarox:** tabl. powł. **30 mg** - 30 szt. ◆ Rx 100% **16,70**

**Kostarox:** tabl. powł. **60 mg** - 30 szt. ◆ Rx 100% **27,30**

**Kostarox:** tabl. powł. **60 mg** - 60 szt. ◆ Rx 100% **39,80**

**Kostarox:** tabl. powł. **90 mg** - 30 szt. ◆ Rx 100% **41,00**

**Kostarox:** tabl. powł. **120 mg** - 10 szt. ◆ Rx 100% **19,00**

**Etoricoxib** Sandoz GmbH

**Roticox:** tabl. powł. **30 mg** - 7 szt. Rx 100% **15,93**

**Roticox:** tabl. powł. **30 mg** - 28 szt. Rx 100% **25,49**

**Roticox:** tabl. powł. **60 mg** - 7 szt. Rx 100% **19,91**

**Roticox:** tabl. powł. **60 mg** - 28 szt. Rx 100% **35,84**

**Roticox:** tabl. powł. **90 mg** - 7 szt. Rx 100% **23,90**

**Roticox:** tabl. powł. **90 mg** - 28 szt. Rx 100% **44,60**

**Etoricoxib** Krka

**Eucalyptus oil**

**Ibufen Aroma na katar:** plaster - 5 szt. WMO 100% **19,18**

**Lavender oil + Rosemary oil + Mint oil + Pine oil + Eucalyptus oil** Polpharma

**Euphrasia herba**

**Ziel. Apt. Świetli fix:** ziola do zaparzania - 30 toreb. 2 g OTC 100% **17,00**

**Euphrasia herba** Polpharma

**Everolimus**

**Afinitor:** tabl. **5 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **9868,18**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Afinitor:** tabl. **10 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **13737,60**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Everolimus (1)**Chemioterapia ICD-10: C.91.a.; C.91.b.

W: Zaawansowany rak piersi z ekspresją receptorów hormonalnych; produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka piersi z ekspresją receptorów hormonalnych, bez nadekspresji HER2/neu, w skojarzeniu z eksemestanem u kobiet po menopauzie bez objawowego zajęcia narządów wewnętrznych, po wystąpieniu wznowy lub progresji choroby po leczeniu niesteroidowymi inhibitorami aromatazy. Nowotwór neuroendokrynny trzustki; produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nieopierających lub z przerzutami wysoko lub średnio zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki u dorosłych pacjentów z chorobą o przebiegu postępującym. Rak nerwowokomórkowy; produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu pa-

cjentów z zaawansowanym rakiem nerwowokomórkowym, u których postępu choroby nastąpił w trakcie lub po przebytej terapii anty-VEGF (czynnik wzrostu śródbłonka naczyńowego).

**Certican:** tabl. **0,5 mg** - 60 szt. Rx 100% **894,68**  
B<sup>(1)</sup> **3,20**  
S<sup>(2)</sup> bezpl.

**Certican:** tabl. **0,75 mg** - 60 szt. Rx 100% **1339,57**  
B<sup>(1)</sup> **3,20**  
S<sup>(2)</sup> bezpl.

**Everolimus (1)**Stan po przeszczepieniu narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Stan po przeszczepieniu kończyny, rogówki, tkankę lub komórek (2)Pacjenci 65+

W: Transplantacja nerki lub serca. Preparat jest wskazany do stosowania w profilaktyce odrzucenia przeszczepionego narządu u dorosłych biorców allogenicznym przeszczepu nerki lub serca, u których istnieje male lub umiarkowane ryzyko immunologiczne odrzucenia. W przypadku transplantacji nerki lub serca preparat należy stosować w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami. Transplantacja wątroby. Preparat jest wskazany do stosowania w profilaktyce odrzucenia przeszczepionego narządu u biorców przeszczepów wątroby. W przypadku transplantacji wątroby preparat należy stosować w skojarzeniu z takrolimusem i kortykosteroidami. Novartis Europharm Limited

**Certican tabletki:** tabl. **0,25 mg** - 60 szt. Rx 100% **439,40**  
B<sup>(1)</sup> **3,20**  
S<sup>(2)</sup> bezpl.

**Everolimus (1)**Stan po przeszczepieniu narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Stan po przeszczepieniu kończyny, rogówki, tkankę lub komórek (2)Pacjenci 65+

W: Transplantacja nerki lub serca. Lek jest wskazany do stosowania w profilaktyce odrzucenia przeszczepionego narządu u dorosłych biorców allogenicznym przeszczepu nerki lub serca, u których istnieje male lub umiarkowane ryzyko immunologiczne 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

**Everolimus Accord:** tabl. **2,5 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **X**

**Everolimus Accord:** tabl. **5 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **4207,14**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Everolimus Accord:** tabl. **10 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **8414,28**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Everolimus (1)**Chemioterapia ICD-10: C.91.a.; C.91.b.

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka piersi z ekspresją receptorów hormonalnych, bez nadekspresji HER2/neu, w skojarzeniu z eksemestanem u kobiet po menopauzie bez objawowego zajęcia narządów wewnętrznych, po wystąpieniu wznowy lub progresji po leczeniu niesteroidowymi inhibitorami aromatazy. Lek jest wskazany w leczeniu nieopierających lub z przerzutami wysoko lub średnio zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki u dorosłych pacjentów z chorobą o przebiegu postępującym. Lek jest wskazany w leczeniu nieopierających lub z przerzutami, wysoko zróżnicowanych (stopień G1 lub G2), hormonalnie nieczynnych nowotworów neuroendokrynnych układu pokarmowego lub płuc u dorosłych pacjentów z chorobą o przebiegu postępującym. Lek jest wskazany w leczeniu pacjentów z zaawansowanym rakiem nerwowokomórkowym, u których postępowanie choroby nastąpił w trakcie lub po przebytej terapii anty-VEGF (czynnik wzrostu śródbłonka naczyńowego). Accord Healthcare

**Everolimus Stada:** tabl. **5 mg** - 30 szt. Rx 100% **2404,08**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Everolimus Stada:** tabl. **5 mg** - 90 szt. Rx 100% **X**

**Everolimus Stada:** tabl. **10 mg** - 30 szt. Rx 100% **4808,16**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Everolimus Stada:** tabl. **10 mg** - 90 szt. Rx 100% **X**

**Everolimus (1)**Chemioterapia ICD-10: C.91.a.; C.91.b.

W: Zaawansowany rak piersi z ekspresją receptorów hormonalnych. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka piersi z ekspresją receptorów hormonalnych, bez nadekspresji receptorów HER2/neu, w skojarzeniu z eksemestanem u kobiet po menopauzie bez objawowego zajęcia narządów wewnętrznych, po wystąpieniu wznowy lub progresji choroby po leczeniu niesteroidowymi inhibitorami aromatazy. Nowotwór neuroendokrynny trzustki. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nieopierających lub rozlanym nowotworów neuroendokrynnych trzustki u dorosłych pacjentów z chorobą o przebiegu postępującym. Rak nerwowokomórkowy. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu pacjentów z zaawansowanym rakiem nerwowokomórkowym, u których postępowanie choroby nastąpił w trakcie lub po przebytej terapii anty-VEGF (czynnik wzrostu śródbłonka naczyńowego). STADA Poland Sp. z o.o.

**Everolimus Vipharm:** tabl. **5 mg** - 30 szt. Rx 100% **2404,08**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Everolimus Vipharm:** tabl. **10 mg** - 30 szt. Rx 100% **4808,16**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.

**Everolimus (1)**Chemioterapia ICD-10: C.91.a.; C.91.b.

W: Zaawansowany rak piersi z ekspresją receptorów hormonalnych. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka piersi z ekspresją receptorów hormonalnych, bez nadekspresji HER2/neu, w skojarzeniu z eksemestanem u kobiet po menopauzie bez objawowego zajęcia narządów wewnętrznych, po wystąpieniu wznowy lub progresji po leczeniu niesteroidowymi inhibitorami aromatazy. Nowotwór neuroendokrynny trzustki. Lek jest wskazany w leczeniu nieopierających lub z przerzutami wysoko lub średnio zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki u dorosłych pacjentów z chorobą o przebiegu postępującym. Nowotwór neuroendokrynny układu pokarmowego lub płuc. Lek jest wskazany w leczeniu nieopierających lub z przerzutami, wysoko zróżnicowanych (stopień G1 lub G2), hormonalnie nieczynnych nowotworów neuroendokrynnych układu pokarmowego lub płuc u dorosłych pacjentów z chorobą o przebiegu postępującym. Rak nerwowokomórkowy. Lek jest wskazany w leczeniu pacjentów z zaawansowanym rakiem nerwowokomórkowym, u których postępowanie choroby nastąpił w trakcie lub po przebytej terapii anty-VEGF (czynnik wzrostu śródbłonka naczyńowego). Vipharm

▼**Votubia:** tabl. **2,5 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **4164,21**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.

▼**Votubia:** tabl. **5 mg** - 30 szt. Rx-z 100% **8328,42**  
B<sup>(1)</sup> bezpl.







# ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



## Ezetimibe + Atorvastatine

Atozet: tabl. powł. 10/40 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Atozet: tabl. powł. 10/80 mg - 30 szt.	Rx	100%	X

### Ezetimibe + Atorvastatine

Organon Polska

Mizetam: tabl. 10/20 mg - 30 szt. <b>nowość</b>	Rx	100%	25,56
		30% <sup>(1)</sup>	14,04
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Mizetam: tabl. 10/10 mg - 30 szt. <b>nowość</b>	Rx	100%	25,56
		30% <sup>(1)</sup>	14,04
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Mizetam: tabl. 10/40 mg - 30 szt. <b>nowość</b>	Rx	100%	25,56
		30% <sup>(1)</sup>	14,04
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ezetimibe + Atorvastatine** (1) Leczenie wspomagające do stosowania wraz z dietą u pacjentów dorosłych z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną i homozygotyczną rodzinną i nierodzinna) lub mieszaną hiperlipidemią już kontrolowaną za pomocą atorwastatyny i ezetymibu, które są podawane w takich samych dawkach. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym, tj. jako leczenie substytucyjne u pacjentów z chorobą niedokrwioną serca i ostrym zespołem wieńcowym w wywiadzie, u których uzyskano kontrolę choroby stojącej jednocześnie po podjęciu substancji czynnej 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 i homozygotyczną rodzinną i nierodzinna) 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
		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
		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
		30% <sup>(1)</sup>	10,19
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ezetimibe + Atorvastatine** (1) Leczenie wspomagające do stosowania wraz z dietą u pacjentów dorosłych z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną i homozygotyczną rodzinną i nierodzinna) lub mieszaną hiperlipidemią już kontrolowaną za pomocą atorwastatyny i ezetymibu, które są podawane w takich samych dawkach (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany jako uzupełnienie diety w leczeniu pierwotnej hipercholesterolemii (heterozygotycznej rodzinnej lub nierodzinnej) lub hiperlipidemii mieszaną 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. Homozygotyczna hipercholesterolemia rodzinna (HoFH). Produkt leczniczy jest wskazany jako produkt leczniczy wspomagający wraz z dietą w leczeniu homozygotycznej hipercholesterolemii rodzinnej u dorosłych w miejsce dotychczasowego leczenia. U pacjentów mogą być również stosowane dodatkowe metody leczenia (np. afereza LDL).

## Factor II

Beriplex P/N 500: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m./ml - 1 zest. (1 amp.-strzyk. 0,5 ml+ fiol.)	Rx	100%	790,00
--	----	------	--------

Factor VII + Factor X + Factor IX + Factor II + Protein C

CSL Behring GmbH

## Factor IX

Berinin P: inf. [prosz.+ rozp.] 600 j.m. - 1 zest.	Lz	100%	-
Berinin P: inf. [prosz.+ rozp.] 1200 j.m. - 1 zest.	Lz	100%	-

Factor IX

CSL Behring GmbH

Beriplex P/N 500: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m./ml - 1 zest. (1 amp.-strzyk. 0,5 ml+ fiol.)	Rx	100%	790,00
--	----	------	--------

Factor VII + Factor X + Factor IX + Factor II + Protein C

CSL Behring GmbH

▼ Idelvion: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 250 j.m. - 1 fiol. prosz.+ fiol. rozp.+ zestaw do transferu	Rx-z	100%	2260,98
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼ Idelvion: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m. - 1 fiol. prosz.+ fiol. rozp.+ zestaw do transferu	Rx-z	100%	4521,96
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼ Idelvion: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 j.m. - 1 fiol. prosz.+ fiol. rozp.+ zestaw do transferu	Rx-z	100%	9043,92
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼ Idelvion: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 2000 j.m. - 1 fiol. prosz.+ fiol. rozp.+ zestaw do transferu	Rx-z	100%	18087,84
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Factor IX (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B

**W:** Leczenie i profilaktyka krwawienia u pacjentów z hemofilią B (wrodzony niedobór czynnika IX). Lek może być stosowany we wszystkich grupach wiekowych.

Immunine® 600 IU: inf./inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 600 j.m. - 1 zest.	Rx	100%	961,63
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Immunine® 1200 IU: inf./inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1200 j.m. - 1 zest.	Rx	100%	1923,26
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Factor IX (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B

**W:** Leczenie i profilaktyka krwawień u pacjentów z hemofilią B (wrodzony niedobór czynnika IX). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania we wszystkich grupach wiekowych, od dzieci w wieku powyżej 6 roku życia do osób dorosłych. Brak jest wystarczających danych, aby zalecać stosowanie produktu leczniczego u dzieci poniżej 6 roku życia.

Mononine: inf./inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 100 j.m. - 1 fiol. prosz. (+1 fiol. rozp.)

Lz	100%	-
----	------	---

Mononine: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 100 j.m. - 1 fiol. prosz. (+1 fiol. rozp.)

Lz	100%	-
----	------	---

Factor IX

CSL Behring GmbH

Octanine F 500: inj. doż. [prosz.] 500 j.m. - 1 fiol. prosz. (+1 fiol. rozp.)	Lz	100%	978,80
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Octanine F 500: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 j.m. - 1 fiol. prosz. (+1 fiol. rozp.)	Lz	100%	1957,61
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Factor IX (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B

**W:** Leczenie i profilaktyka krwawień u pacjentów z hemofilią B (wrodzony niedobór czynnika IX).

▼ RIXUBIS: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 250 j.m./5 ml - 1 fiol. (+1 rozp. 5 ml)	Rx-z	100%	686,88
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼ RIXUBIS: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m./5 ml - 1 fiol. (+1 rozp. 5 ml)	Rx-z	100%	1373,76
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼ RIXUBIS: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 j.m./5 ml - 1 fiol. (+1 rozp. 5 ml)	Rx-z	100%	2747,52
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼ RIXUBIS: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m./5 ml - 1 fiol. (+1 rozp. 5 ml)	Rx-z	100%	5495,04
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼ RIXUBIS: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 3000 j.m./5 ml - 1 fiol. (+1 rozp. 5 ml)	Rx-z	100%	8242,56
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Factor IX (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B

**W:** Leczenie i profilaktyka krwawień u pacjentów z hemofilią B (wrodzony niedobór czynnika IX). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u pacjentów we wszystkich grupach wiekowych.

Factor VII

Beriplex P/N 500: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m./ml - 1 zest. (1 amp.-strzyk. 0,5 ml+ fiol.)	Rx	100%	790,00
--	----	------	--------

Factor VII + Factor X + Factor IX + Factor II + Protein C

CSL Behring GmbH

## Factor VIII

Immunate 250 IU FVIII/190 IU VWF: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 250 j.m./fiol. - 1 fiol. prosz.+ 1 fiol. rozp.+ zest. inf.	Rx	100%	360,61
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Immunate 500 IU FVIII/375 IU VWF: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m./fiol. - 1 fiol. prosz.+ 1 fiol. rozp.+ zest. inf.	Rx	100%	721,22
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Immunate 1000 IU FVIII/750 IU VWF: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 j.m./fiol. - 1 fiol. prosz.+ 1 fiol. rozp.+ zest. inf.	Rx	100%	1442,45
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Factor VIII (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B

**W:** Leczenie i profilaktyka krwawień u pacjentów z wrodzonym (hemofilia A) lub nabytym niedoborem czynnika VIII. Leczenie krwawień u pacjentów z chorobą von Willebrandta z niedoborem czynnika VIII, jeśli nie jest dostępny żaden specyficzny produkt skuteczny wobec choroby von Willebrandta i kiedy leczenie samą desmopresyną (DDAVP) jest nieskuteczne lub przeciwwskazane.

Factor VIII

Bayer

Octanate: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 250 j.m. - 1 amp.	Rx	100%	489,40
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Octanate: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 500 j.m. - 1 amp.	Rx	100%	978,80
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Octanate: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 1000 j.m. - 1 amp.	Rx	100%	1957,61
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Factor VIII (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B

**W:** Leczenie i profilaktyka krwawień u chorych na hemofilię A (wrodzony niedobór czynnika VIII). Ten produkt nie zawiera farmakologicznie skutecznej ilości czynnika von Willebrandta, dlatego nie może być stosowany w leczeniu choroby von Willebrandta.

Factor VIII

Octapharma

Wilate 500: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m.+ 500 j.m. - 1 zest.	Rx	100%	X
--	----	------	---

Wilate 1000: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 j.m.+ 1000 j.m. - 1 zest.	Rx	100%	X
---	----	------	---

Factor X

Beriplex P/N 500: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m./ml - 1 zest. (1 amp.-strzyk. 0,5 ml+ fiol.)	Rx	100%	790,00
--	----	------	--------

Factor VII + Factor X + Factor IX + Factor II + Protein C

CSL Behring GmbH

## Famotidine

Famogast®: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,20
		R <sup>(1)</sup>	4,03
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Famogast®: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	25,84
		R <sup>(1)</sup>	5,76
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Famotidine** (1) **W:** Choroba wrzodowa dwunastnicy. Zapobieganie nawrotom choroby wrzodowej dwunastnicy po wyleczeniu jej aktywnej postaci. Stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego (zespół Zollingera-Elisona). Choroba wrzodowa żołądka. Leczenie choroby refluksowej przełyku. Zapobieganie nawrotom choroby refluksowej przełyku oraz wystąpieniu nadżerek lub wrzodzeń w przebiegu choroby refluksowej przełyku. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Famotydylna Ranigast: tabl. powł. 20 mg - 20 szt.	OTC	100%	19,35
Famotydylna Ranigast: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	OTC	100%	22,11

Famotidine

Polpharma

## Fampridine

▼ Fampyra: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	560,00
▼ Fampyra: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 56 szt.	Rx-z	100%	1037,12

Fampridine

Biogen

## Faricimab

▼ Vabysmo: inj. [roztw.] 120 mg/ml - 1 fiol. 0,24 ml + 1 igła	Rx-z	100%	3546,97
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Faricimab** (1) Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wyśiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (AMD)

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów w leczeniu: neowaskularnej (wyśiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (ang. nAMD); zaburzeń widzenia spowodowanych cukrzycowym obrzękiem plamki (ang. DME).

Roche Registration

## Fats

SmofKaviben Low Osmo Peripheral: inf. [emulsja] - 3 wor. 2500 ml	Rx	100%	X
--	----	------	---

SmofKaviben Low Osmo Peripheral: inf. [emulsja] - 4 wor. 1400 ml	Rx	100%	X
--	----	------	---

SmofKaviben Low Osmo Peripheral: inf. [emulsja] - 4 wor. 1950 ml	Rx	100%	X
--	----	------	---

SmofKaviben Low Osmo Peripheral: inf. [emulsja] - 5 wor. 850 ml	Rx	100%	X
---	----	------	---

Glucose + Fats + Electrolytes + Amino acids

Fresenius Kabi

## Febuxostat

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>(2)</sup>	35,96
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Febuxostat** (1) Leczenie przewlekłej hiperurykemii u dorosłych pacjentów w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczanowych, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych (2) Pacjenci 65+ (3) Zapobieganie i leczenie przewlekłej hiperurykemii 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 hiperurykemii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów 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 hiperurykemii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczanowych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu przewlekłej hiperurykemii 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>(2)</sup>	37,10
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Febuxostat** (1) Leczenie przewlekłej hiperurykemii u dorosłych pacjentów w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczanowych, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych (2) Pacjenci 65+ (3) Zapobieganie i leczenie przewlekłej hiperurykemii 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







Naszym wyborem

**enarenal**  
 enalapril maleas

Fentanyl			
■ <b>AuroFena</b> : tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◇	Rx-w	100% R <sup>(1)</sup> 485,73 S <sup>(2)</sup> 3,20 bezpł.	
■ <b>AuroFena</b> : tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◇	Rx-w	100% R <sup>(1)</sup> 485,73 S <sup>(2)</sup> 3,20 bezpł.	
■ <b>AuroFena</b> : tabl. podopieczkowe 400 µg - 28 szt. ◇	Rx-w	100% R <sup>(1)</sup> 485,73 S <sup>(2)</sup> 3,20 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 przemijające ostre nasilenie dolegliwości bólowych, nakładające się na opiany ból przewlekły. Pacjenci poddani opioidowej terapii podtrzymującej, to pacjenci otrzymujący co najmniej 60 mg/dobę morfiny w postaci doustnej, co najmniej 25 µg przeskórnej fentanyli, co najmniej 30 mg oksykodonu/dobę, co najmniej 8 mg doustnego hydromorfonu/dobę lub równoważną dawkę innego leku opioidowego przez tydzień lub dłużej.

Aurovitas			
■ <b>Durogesic™</b> : system transdermalny 12 µg/h - 5 szt. (2,1 mg w plasterze) ◇	Rx-w	100% DZ <sup>(1)</sup> 40,80 R <sup>(2)</sup> 4,76 S <sup>(3)</sup> 63,54 bezpł.	X
■ <b>Durogesic™</b> : system transdermalny 25 µg/h - 5 szt. (4,2 mg w plasterze) ◇	Rx-w	100% DZ <sup>(1)</sup> 40,80 R <sup>(2)</sup> 4,76 S <sup>(3)</sup> 63,54 bezpł.	X
■ <b>Durogesic™</b> : system transdermalny 50 µg/h - 5 szt. (8,4 mg w plasterze) ◇	Rx-w	100% DZ <sup>(1)</sup> 83,04 R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> 3,20 bezpł.	X
■ <b>Durogesic™</b> : system transdermalny 75 µg/h - 5 szt. (12,6 mg w plasterze) ◇	Rx-w	100% DZ <sup>(1)</sup> 101,88 R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> 3,20 bezpł.	X
■ <b>Durogesic™</b> : system transdermalny 100 µg/h - 5 szt. (16,8 mg w plasterze) ◇	Rx-w	100% DZ <sup>(1)</sup> 101,88 R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> 3,20 bezpł.	X

**Fentanyl (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Neuralgia popopłascowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wielobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulalgia (3) Pacjenci 65+

Janssen-Cilag			
■ <b>Effentora</b> : tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◇	Rx-w	100% R <sup>(1)</sup> 568,16 S <sup>(2)</sup> 3,20 bezpł.	
■ <b>Effentora</b> : tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◇	Rx-w	100% R <sup>(1)</sup> 568,16 S <sup>(2)</sup> 3,20 bezpł.	
■ <b>Effentora</b> : tabl. podopieczkowe 400 µg - 28 szt. ◇	Rx-w	100% R <sup>(1)</sup> 568,16 S <sup>(2)</sup> 3,20 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 przemijające ostre nasilenie dolegliwości bólowych, nakładające się na opiany ból przewlekły. Pacjenci poddani opioidowej terapii podtrzymującej, to pacjenci otrzymujący co najmniej 60 mg morfiny doustnej na dobę, co najmniej 25 µg przeskórnej fentanyli 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.

Teva Pharmaceutical Polska			
■ <b>Fenta MX 25</b> : system transdermalny 25 µg/h - 5 szt. (5,78 mg w plasterze) ◇	Rx-w	100% DZ <sup>(1)</sup> 19,78 R <sup>(2)</sup> 4,14 S <sup>(3)</sup> 38,41 bezpł.	X
■ <b>Fenta MX 50</b> : system transdermalny 50 µg/h - 5 szt. (11,56 mg w plasterze) ◇	Rx-w	100% DZ <sup>(1)</sup> 19,78 R <sup>(2)</sup> 4,14 S <sup>(3)</sup> 38,41 bezpł.	X
■ <b>Fenta MX 75</b> : system transdermalny 75 µg/h - 5 szt. (17,34 mg w plasterze) ◇	Rx-w	100% DZ <sup>(1)</sup> 19,78 R <sup>(2)</sup> 4,14 S <sup>(3)</sup> 38,41 bezpł.	X
■ <b>Fenta MX 100</b> : system transdermalny 100 µg/h - 5 szt. (23,12 mg w plasterze) ◇	Rx-w	100% DZ <sup>(1)</sup> 19,78 R <sup>(2)</sup> 4,14 S <sup>(3)</sup> 38,41 bezpł.	X

**Fentanyl (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Neuralgia popopłascowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wielobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulalgia (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. fentanyli przeskórnie, 30 mg oksykodonu/dobę, 8 mg hydromorfonu doust./dobę lub odpowiadającą dawkę innego opioidu przez tydzień lub dłużej.

**Matrifren®**: system transdermalny 12 µg/h - 5 szt. (1,38 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 25 µg/h - 5 szt. (2,75 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 50 µg/h - 5 szt. (5,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 75 µg/h - 5 szt. (8,25 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 100 µg/h - 5 szt. (11,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 150 µg/h - 5 szt. (16,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 200 µg/h - 5 szt. (22,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 250 µg/h - 5 szt. (27,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 300 µg/h - 5 szt. (33,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 350 µg/h - 5 szt. (38,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 400 µg/h - 5 szt. (44,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 450 µg/h - 5 szt. (49,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 500 µg/h - 5 szt. (55,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 550 µg/h - 5 szt. (60,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 600 µg/h - 5 szt. (66,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 650 µg/h - 5 szt. (71,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 700 µg/h - 5 szt. (77,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 750 µg/h - 5 szt. (82,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 800 µg/h - 5 szt. (88,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 850 µg/h - 5 szt. (93,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 900 µg/h - 5 szt. (99,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 950 µg/h - 5 szt. (104,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1000 µg/h - 5 szt. (110,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1050 µg/h - 5 szt. (115,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1100 µg/h - 5 szt. (121,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1150 µg/h - 5 szt. (126,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1200 µg/h - 5 szt. (132,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1250 µg/h - 5 szt. (137,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1300 µg/h - 5 szt. (143,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1350 µg/h - 5 szt. (148,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1400 µg/h - 5 szt. (154,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1450 µg/h - 5 szt. (159,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1500 µg/h - 5 szt. (165,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1550 µg/h - 5 szt. (170,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1600 µg/h - 5 szt. (176,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1650 µg/h - 5 szt. (181,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1700 µg/h - 5 szt. (187,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1750 µg/h - 5 szt. (192,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1800 µg/h - 5 szt. (198,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1850 µg/h - 5 szt. (203,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1900 µg/h - 5 szt. (209,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 1950 µg/h - 5 szt. (214,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2000 µg/h - 5 szt. (220,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2050 µg/h - 5 szt. (225,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2100 µg/h - 5 szt. (231,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2150 µg/h - 5 szt. (236,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2200 µg/h - 5 szt. (242,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2250 µg/h - 5 szt. (247,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2300 µg/h - 5 szt. (253,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2350 µg/h - 5 szt. (258,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2400 µg/h - 5 szt. (264,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2450 µg/h - 5 szt. (269,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2500 µg/h - 5 szt. (275,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2550 µg/h - 5 szt. (280,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2600 µg/h - 5 szt. (286,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2650 µg/h - 5 szt. (291,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2700 µg/h - 5 szt. (297,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2750 µg/h - 5 szt. (302,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2800 µg/h - 5 szt. (308,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2850 µg/h - 5 szt. (313,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2900 µg/h - 5 szt. (319,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 2950 µg/h - 5 szt. (324,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3000 µg/h - 5 szt. (330,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3050 µg/h - 5 szt. (335,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3100 µg/h - 5 szt. (341,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3150 µg/h - 5 szt. (346,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3200 µg/h - 5 szt. (352,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3250 µg/h - 5 szt. (357,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3300 µg/h - 5 szt. (363,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3350 µg/h - 5 szt. (368,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3400 µg/h - 5 szt. (374,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3450 µg/h - 5 szt. (379,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3500 µg/h - 5 szt. (385,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3550 µg/h - 5 szt. (390,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3600 µg/h - 5 szt. (396,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3650 µg/h - 5 szt. (401,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3700 µg/h - 5 szt. (407,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3750 µg/h - 5 szt. (412,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3800 µg/h - 5 szt. (418,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3850 µg/h - 5 szt. (423,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3900 µg/h - 5 szt. (429,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 3950 µg/h - 5 szt. (434,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4000 µg/h - 5 szt. (440,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4050 µg/h - 5 szt. (445,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4100 µg/h - 5 szt. (451,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4150 µg/h - 5 szt. (456,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4200 µg/h - 5 szt. (462,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4250 µg/h - 5 szt. (467,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4300 µg/h - 5 szt. (473,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4350 µg/h - 5 szt. (478,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4400 µg/h - 5 szt. (484,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4450 µg/h - 5 szt. (489,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4500 µg/h - 5 szt. (495,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4550 µg/h - 5 szt. (500,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4600 µg/h - 5 szt. (506,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4650 µg/h - 5 szt. (511,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4700 µg/h - 5 szt. (517,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4750 µg/h - 5 szt. (522,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4800 µg/h - 5 szt. (528,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4850 µg/h - 5 szt. (533,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4900 µg/h - 5 szt. (539,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 4950 µg/h - 5 szt. (544,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 5000 µg/h - 5 szt. (550,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 5050 µg/h - 5 szt. (555,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 5100 µg/h - 5 szt. (561,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 5150 µg/h - 5 szt. (566,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 5200 µg/h - 5 szt. (572,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 5250 µg/h - 5 szt. (577,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 5300 µg/h - 5 szt. (583,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 5350 µg/h - 5 szt. (588,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 5400 µg/h - 5 szt. (594,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 5450 µg/h - 5 szt. (599,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 5500 µg/h - 5 szt. (605,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 5550 µg/h - 5 szt. (610,5 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 5600 µg/h - 5 szt. (616,0 mg w plasterze) ◇

**Matrifren®**: system transdermalny 5650 µg/h - 5 szt. (621,5 mg w plasterze) ◇



Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:  
2 mg x 15 tabl.

ność tych leków (2) Pacjenci 65+  
W: Lek jest wskazany w leczeniu bólu przebiegającego (BTP) u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową, stosujących terapię opioidową w przewlekłym bólu nowotworowym. Ból przebiegający jest to przemijające zaostrzenie 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, przekroczenie co najmniej 25 µg fentanyl/h, co najmniej 30 mg oksykodonu/dobę, doustnie co najmniej 8 mg hydromorfonu/dobę lub równoważną analgetycznie dawkę innego leku opioidowego stosowanego przez tydzień lub dłużej.

<b>Ferric carboxymaltose</b>			
▼Ferinject: inj. [roztw.] 50 mg - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	X
▼Ferinject: inj. [roztw.] 50 mg - 1 fiol. 2 ml	Rx	100%	212,62

Ferric carboxymaltose Vifor France

<b>Ferric derisomaltose</b>			
▼Diafer: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 25 amp. 2 ml	Rx	100%	1075,00

Ferric derisomaltose Pharmacosmos A/S

<b>Ferric hydroxide</b>			
Ferrum Lek®: syrop 50 mg/5 ml - 1 op. 100 ml	Rx	100%	19,70
Ferrum Lek®: tabl. do żucia 100 mg Fe(III) - 30 szt.	Rx	100%	18,80

Ferric hydroxide Sandoz GmbH

Ferrum-Lek®: inj. dom. 100 mg/2 ml - 50 amp.	Rx	100%	333,00
--	----	------	--------

Ferric hydroxide Sandoz GmbH

<b>Ferric protein succinylate</b>			
Feroplex: roztw. doust. 40 mg/15 ml - 20 fiol. 15 ml	Rx	100%	56,91

Ferric protein succinylate Berlin-Chemie/Menarini

<b>Ferrous</b>			
lbuvit Żelazo + C: tabl. o kontrol. uwalnianiu, trójwarstwowa - 30 szt.	SD	100%	25,09

Ferrous + Ascorbic acid Polpharma

<b>Ferrous sulphate</b>			
Obsidan: kaps. dojelitowe, twarde 100 mg - 50 szt.	Rx	100%	65,00

Ferrous sulphate VEDINI

Sorbifer Durules: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg+ 60 mg - 50 szt.	Rx	100%	45,99
--	----	------	-------

Ferrous sulphate + Ascorbic acid Egis

Tardyferon-Fol®: tabl. powl. o zmodyf. uwalnianiu 80 mg+ 0,35 mg - 30 szt.	Rx	100%	20,87
--	----	------	-------

Ferrous sulphate + Folic acid Pierre Fabre Medicament

Tardyferon®: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,11
---	----	------	-------

Ferrous sulphate Pierre Fabre Medicament

<b>Fesoterodine</b>			
Toviaz: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt.	Rx	100%	187,65
Toviaz: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt.	Rx	100%	271,14

Fesoterodine Pfizer

<b>Xefofenadine hydrochloride</b>			
Allegra Telfast® 180: tabl. powl. 180 mg - 20 szt.	Rx	100%	29,32
Allegra Telfast® 180 - (IR): tabl. 180 mg - 15 szt.	Rx	100%	23,20

Xefofenadine hydrochloride Opella Healthcare Poland

Allertec® Flexo: tabl. powl. 120 mg - 10 szt.	OTC	100%	15,45
---	-----	------	-------

Xefofenadine hydrochloride Polpharma

Telfexo® 120 mg: tabl. powl. 120 mg - 20 szt.	Rx	100%	22,97
Telfexo® 180 mg: tabl. powl. 180 mg - 20 szt.	Rx	100%	26,21

Xefofenadine hydrochloride Polpharma

<b>Fidaxomicin</b>			
▼Difclir: tabl. powl. 200 mg - 20 szt.	Rx	100%	X

Fidaxomicin Tillotts Pharma

<b>Filgotinib</b>			
▼Jyseleca: tabl. powl. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	3090,96

Filgotinib (1) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG), Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i miedziennego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym

W: Reumatoidalne zapalenie stawów. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu aktywnego reumatoidalnego zapalenia stawów o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego u dorosłych pacjentów, u których odpowiedź na jeden lub więcej leków przeciwreumatycznych modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARDs) jest niewystarczająca lub którzy nie tolerują takiego leczenia. Produkt leczniczy można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem (MTX). Wrzodzące zapalenie jelita grubego. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z umiarkowaną do ciężkiej aktywnej postacią wrzodzącego zapalenia jelita grubego, u których występuje niewystarczająca odpowiedź na leczenie, którzy już nie odpowiadają na leczenie lub u których występuje nietolerancja na terapię konwencjonalną lub na lek biologiczny.

Filgotinib Galapagos NV

**Filgrastim**

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	60,67
--	------	------	-------

Filgrastim (1)W: Preparat jest wskazany w celu skrócenia czasu trwania neutropenii i zmniejszenia częstości występowania gorączki w gorączką u pacjentów otrzymujących chemioterapię lekami cytotoksycznymi z powodu stwierdzonego nowotworu złośliwego (z wyjątkiem przewlekłej białaczki szpikowej i zespołów mielodysplastycznych) oraz w celu skrócenia czasu trwania neutropenii u pacjentów podanych leczeniu mieloablastycznemu przed przeszczepieniem szpiku, u których występuje zwiększone ryzyko przedłużonej ciężkiej neutropenii. Bezpieczeństwo stosowania w celu mobilizacji komórek progenitorowych krwi obwodowej (ang. PBPC). U dzieci lub dorosłych pacjentów z ciężką wrodzoną, cykliczną lub idiopatyczną neutropenią z bezwzględna liczbą neutrofilii (ANC) ≤0,5 x 10<sup>9</sup>/l oraz ciężkimi lub nawracającymi zakażeniami w wywiadzie, długotrwałe podawanie produktu leczniczego jest wskazane w celu zwiększenia liczby neutrofilii i zmniejszenia częstości i czasu trwania objawów związanych z zakażeniem. Leczenie przewlekłej neutropenii (ANC ≤1,0 x 10<sup>9</sup>/l) u pacjentów z zaawansowanym zakażeniem wirusem HIV, w celu zmniejszenia ryzyka zakażeń bakteryjnych, gdy nie można zastosować innych metod leczenia neutropenii. WP: Gorączka neutropeniczna (zakażenie w przebiegu neutropenii) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; anemia aplastyczna; neutropenia wrodzona - w przypadkach innych niż określone w ChPL; neutropenia nabyta - w przypadkach innych niż określone w ChPL (3) Pacjenci 65+

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	303,37
--	------	------	--------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 7 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	8,61
--	------	------	------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	97,08
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	485,40
--	------	------	--------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 7 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	14,48
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	386,31
--	------	------	--------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 7 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	20,20
--	------	------	-------

Filgrastim (1)W: Preparat jest wskazany w celu skrócenia czasu trwania neutropenii i zmniejszenia częstości występowania gorączki w gorączką u pacjentów otrzymujących chemioterapię lekami cytotoksycznymi z powodu stwierdzonego nowotworu złośliwego (z wyjątkiem przewlekłej białaczki szpikowej i zespołów mielodysplastycznych) oraz w celu skrócenia czasu trwania neutropenii u pacjentów podanych leczeniu mieloablastycznemu przed przeszczepieniem szpiku, u których występuje zwiększone ryzyko przedłużonej ciężkiej neutropenii. Bezpieczeństwo stosowania w celu mobilizacji komórek progenitorowych krwi obwodowej (ang. PBPC). U dzieci lub dorosłych pacjentów z ciężką wrodzoną, cykliczną lub idiopatyczną neutropenią z bezwzględna liczbą neutrofilii (ANC) ≤0,5 x 10<sup>9</sup>/l oraz ciężkimi lub nawracającymi zakażeniami w wywiadzie, długotrwałe podawanie produktu leczniczego jest wskazane w celu zwiększenia liczby neutrofilii i zmniejszenia częstości i czasu trwania objawów związanych z zakażeniem. Leczenie przewlekłej neutropenii (ANC ≤1,0 x 10<sup>9</sup>/l) u pacjentów z zaawansowanym zakażeniem wirusem HIV, w celu zmniejszenia ryzyka zakażeń bakteryjnych, gdy nie można zastosować innych metod leczenia neutropenii. WP: Gorączka neutropeniczna (zakażenie w przebiegu neutropenii) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; anemia aplastyczna; neutropenia wrodzona - w przypadkach innych niż określone w ChPL; neutropenia nabyta - w przypadkach innych niż określone w ChPL (3) Pacjenci 65+

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	38,38
--	------	------	-------

Zarzio: inj./inj. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100%	232,61
---	------	------	--------

Zarzio: inj./inj. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100%	9,50
---	------	------	------

Zarzio: inj./inj. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100%	bezpł.
---	------	------	--------

Zarzio: inj./inj. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100%	bezpł.
---	------	------	--------

Zarzio: inj./inj. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100%	bezpł.
---	------	------	--------

Zarzio: inj./inj. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100%	122,45
---	------	------	--------

Zarzio: inj./inj. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100%	372,24
---	------	------	--------

Zarzio: inj./inj. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100%	3,20
---	------	------	------





ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM

Finahit: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Finahit: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Finahit: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	X

<b>Finasteride</b>	Accord Healthcare		
--------------------	-------------------	--	--

Finamef: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	30,07
	R <sup>(1)</sup>	6,55	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

Finamef: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	82,11
	R <sup>(1)</sup>	11,56	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Finasteryd jest wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego wzrostu 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. Finasteryd 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>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Finasteryd jest wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego wzrostu 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 potrzeby operacji chirurgicznej, włączając w to przezcewkową resekcję gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomii. Finasteryd powinien być stosowany u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym (objętość gruczołu krokowego powyżej 40 ml).

Finapil: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	50,00
-------------------------------------	----	------	-------

**Finasteride**

Finaran: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	28,33
	R <sup>(1)</sup>	4,81	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego wzrostu 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).

Finarid: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
-------------------------------------	----	------	---

**Finasteride**

Finasterid Stada: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,01
--	----	------	-------

Finasterid Stada: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	62,95
--	----	------	-------

Finasterid Stada: tabl. powł. 5 mg - 120 szt.	Rx	100%	X
---	----	------	---

**Finasteride**

Finasteridum Bluefish: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,20
	R <sup>(1)</sup>	3,20	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

Finasteridum Bluefish: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	58,50
	R <sup>(1)</sup>	9,60	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Finasteryd jest wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego wzrostu 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%	6,67
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

Finaster®: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	80,15
	R <sup>(1)</sup>	9,60	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

Finaster®: tabl. powł. 5 mg - 120 szt.	Rx	100%	104,55
	R <sup>(1)</sup>	12,80	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia i hamowania postępu łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym, poprawy przepływu moczu i regresji objawów związanych z łagodnym wzrostem 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>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Leczenie łagodnego wzrostu gruczołu krokowego u mężczyzn z powiększeniem gruczołu krokowego w celu: zmniejszenia powiększonego gruczołu krokowego, poprawy przepływu moczu i regresji objawów związanych z łagodnym wzrostem gruczołu krokowego; zmniejszenia ryzyka wystąpienia ostrego zatrzymania moczu oraz zmniejszenia ryzyka konieczności leczenia chirurgicznego, w tym przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (TURP) i prostatektomii.

Finixta: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	28,38
	R <sup>(1)</sup>	6,64	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Lek jest wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) w celu: zmniejszenia powiększonego gruczołu krokowego, poprawy 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).

Hyplafin: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	29,82
	R <sup>(1)</sup>	6,30	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Lek wskazany jest do leczenia i kontroli łagodnego wzrostu 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. Produkt leczniczy powinien być podawany tylko pacjentom z powiększonym gruczołem krokowym (objętość gruczołu krokowego w przybliżeniu powyżej 40 ml).

Nezyr: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	73,00
-----------------------------------	----	------	-------

**Finasteride**

Penester®: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	29,58
	R <sup>(1)</sup>	6,06	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

Penester®: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	79,74
	R <sup>(1)</sup>	9,60	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Finasteryd jest wskazany do stosowania w leczeniu łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) w celu: złagodzenia objawów; zmniejszenia ryzyka ostrego zatrzymania moczu; zmniejszenia ryzyka konieczności przeprowadzenia przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (ang. TURP) i/lub 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.

Propecia®: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------------	----	------	---

**Finasteride**

Proscar®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	7,06
	R <sup>(1)</sup>	7,06	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Preparat jest wskazany w leczeniu łagodnego wzrostu 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.

Symasteride: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	4,86
	R <sup>(1)</sup>	73,12	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

Symasteride: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	9,60
	R <sup>(1)</sup>	9,60	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu łagodnego wzrostu 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.

Uronezyr: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	27,24
	R <sup>(1)</sup>	3,72	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Produkt leczniczy, 5 mg jest wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego wzrostu 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.

Zasterid®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	5,96
	R <sup>(1)</sup>	5,96	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Lek jest wskazany w leczeniu łagodnego wzrostu 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 mężczyzn z powiększonym gruczołem krokowym.

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Lek jest wskazany w leczeniu łagodnego wzrostu 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. Produkt leczniczy

należy podawać jedynie pacjentom z powiększonym gruczołem krokowym (objętość gruczołu krokowego powyżej ok. 40 ml).

Finixta: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	28,38
	R <sup>(1)</sup>	6,64	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Lek jest wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) w celu: zmniejszenia powiększonego gruczołu krokowego, poprawy 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).

Hyplafin: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	29,82
	R <sup>(1)</sup>	6,30	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Lek wskazany jest do leczenia i kontroli łagodnego wzrostu 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. Produkt leczniczy powinien być podawany tylko pacjentom z powiększonym gruczołem krokowym (objętość gruczołu krokowego w przybliżeniu powyżej 40 ml).

Nezyr: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	73,00
-----------------------------------	----	------	-------

**Finasteride**

Penester®: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	29,58
	R <sup>(1)</sup>	6,06	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

Penester®: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	79,74
	R <sup>(1)</sup>	9,60	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Finasteryd jest wskazany do stosowania w leczeniu łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) w celu: złagodzenia objawów; zmniejszenia ryzyka ostrego zatrzymania moczu; zmniejszenia ryzyka konieczności przeprowadzenia przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (ang. TURP) i/lub 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.

Propecia®: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------------	----	------	---

**Finasteride**

Proscar®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	7,06
	R <sup>(1)</sup>	7,06	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Preparat jest wskazany w leczeniu łagodnego wzrostu 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.

Symasteride: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	4,86
	R <sup>(1)</sup>	73,12	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

Symasteride: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	9,60
	R <sup>(1)</sup>	9,60	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu łagodnego wzrostu 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. Lek 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.

Uronezyr: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	27,24
	R <sup>(1)</sup>	3,72	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Produkt leczniczy, 5 mg jest wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego wzrostu 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.

Zasterid®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	5,96
	R <sup>(1)</sup>	5,96	
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+**  
W: Lek jest wskazany w leczeniu łagodnego wzrostu 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 mężczyzn z powiększonym gruczołem krokowym.

Finerone	Krka		
----------	------	--	--

Kerendia: tabl. powł. 10 mg - 14 szt.	Rx	100%	143,72
	R <sup>(1)</sup>	30,01	43,12
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finerone**

▼Kerendia: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
--	----	------	---

Kerendia: tabl. powł. 20 mg - 14 szt.	Rx	100%	143,72
	R <sup>(1)</sup>	30,01	43,12
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.	

**Finerone (1)Przewlekła choroba nerek (stadium 3 i 4, z albuminurią) w przebiegu cukrzycy typu 2, u dorosłych pacjentów leczonych insuliną**  
W: Produkt jest wskazany w leczeniu przewlekłej choroby nerek (z albuminurią) powiązanej z cukrzycą typu 2, u dorosłych. Wyniki badań dotyczące zdarzeń nerkowych i sercowo-naczyniowych, szczegółowy patrz ChPL.

Finerone (1)Przewlekła choroba nerek (stadium 3 i 4, z albuminurią) w przebiegu cukrzycy typu 2, u dorosłych pacjentów leczonych insuliną	Rx	100%	190,78
---	----	------	--------

**Finerone (1)Przewlekła choroba nerek (stadium 3 i 4, z albuminurią) w przebiegu cukrzycy typu 2, u dorosłych pacjentów leczonych insuliną**  
W: Produkt jest wskazany w leczeniu przewlekłej choroby nerek (z albuminurią) powiązanej z cukrzycą typu 2, u dorosłych. Wyniki badań dotyczące zdarzeń nerkowych i sercowo-naczyniowych, szczegółowy patrz ChPL.

Finerone (1)Przewlekła choroba nerek (stadium 3 i 4, z albuminurią) w przebiegu cukrzycy typu 2, u dorosłych pacjentów leczonych insuliną	Rx	100%	190,78
---	----	------	--------

**Finerone (1)Przewlekła choroba nerek (stadium 3 i 4, z albuminurią) w przebiegu cukrzycy typu 2, u dorosłych pacjentów leczonych insuliną**  
W: Produkt jest wskazany w leczeniu przewlekłej choroby nerek (z albuminurią) powiązanej z cukrzycą typu 2, u dorosłych. Wyniki badań dotyczące zdarzeń nerkowych i sercowo-naczyniowych, szczegółowy patrz ChPL.

Finerone (1)Przewlekła choroba nerek (stadium 3 i 4, z albuminurią) w przebiegu cukrzycy typu 2, u dorosłych pacjentów leczonych insuliną	Rx	100%	190,78
---	----	------	--------

**Finerone (1)Przewlekła choroba nerek**



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Fluocast®: kaps. 50 mg - 14 szt.	Rx	100%	26,32
		50% <sup>(1)</sup>	14,35
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluocast®: kaps. 100 mg - 7 szt.	Rx	100%	26,32
		50% <sup>(1)</sup>	14,35
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluocast®: kaps. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	95,32
		50% <sup>(1)</sup>	48,41
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluocast®: kaps. 150 mg - 1 szt.	Rx	100%	6,34
		50% <sup>(1)</sup>	3,71
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluocast®: kaps. 150 mg - 3 szt.	Rx	100%	13,22
		50% <sup>(1)</sup>	5,95
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluocast®: kaps. 200 mg - 12 szt.	Rx	100%	40,73
		50% <sup>(1)</sup>	42,67
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluocast®: kaps. twarde 200 mg - 7 szt.	Rx	100%	19,72
		50% <sup>(1)</sup>	11,27
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	

**Fluconazole (1)W:** Leczenie zakażeń grzybiczych. Produkt jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w leczeniu następujących zakażeń: kryptokokowe zapalenie opon mózgowych; kokcydiodiomkoza; inwazyjne kandydozy; drożdżakowe zakażenia błon śluzowych, w tym zakażenia gardła, przełyku, występowanie drożdżaków w moczu oraz przewlekłe drożdżakowe zakażenia skóry i błon śluzowych; przewlekłe zanikowe drożdżakowe zapalenie jamy ustnej (związane ze stosowaniem protez zębowych), jeśli higiena jamy ustnej lub leczenie miejscowe są niewystarczające; drożdżakowe zapalenie żołądka, gdy leczenie miejscowe jest niewystarczające; grzybice skóry, w tym stóp, tułowia, podudzi, łupież psty, zakażenia drożdżakowe skóry właściwej, gdy zalecane jest podjęcie leczenia ogólnoustrojowego; grzybica paznokci (onychomikoza), gdy uzna się, że inne leki są nieodpowiednie. Produkt jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w zapobieganiu następującym zakażeniom: nawroty kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u pacjentów z podwyższonym ryzykiem nawrotów; nawroty drożdżakowego zapalenia błony śluzowej jamy ustnej, gardła i przełyku u pacjentów zakażonych HIV, u których jest zwiększone ryzyko nawrotów; nawroty drożdżycy pochwy (4 lub więcej zakażeń w ciągu roku); zakażenia grzybicze u pacjentów z przedłużającą się neutropenią (np. u pacjentów z nowotworami krwi, otrzymujących chemioterapię lub u pacjentów po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych). Produkt jest wskazany do stosowania w następujących zakażeniach u noworodków, niemowląt, dzieci i młodzieży w wieku 0-17 lat. Leczenie drożdżakowego zakażenia błon śluzowych (jamy ustnej, gardła i przełyku), inwazyjnej kandydozy i kryptokokowego zapalenia opon mózgowych oraz w zapobieganiu zakażeniom drożdżakami u pacjentów z osłabioną odpornością. Preparat można stosować jako leczenie podtrzymujące w celu zapobiegania nawrotom kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u dzieci z wysokim ryzykiem nawrotów. Leczenie można rozpocząć przed otrzymaniem wyników posiewu lub innych badań laboratoryjnych. Jednakże po ich otrzymaniu należy odpowiednio dostosować dostępne leczenie. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego zastosowania leków przeciwgrzybiczych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Fluconazini: syrop 5 mg/ml - 1 but. 150 ml	Rx	100%	32,32
		50% <sup>(1)</sup>	16,16
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	

**Fluconazole (1)W:** Leczenie zakażeń wywołanych przez grzyby drożdżakopodobne: kandydoza pochwy, kandydoza jamy ustnej i przełyku, kandydozy układu, w tym kandydemia, kandydoza rozlana i inne formy kandydozy inwazyjnej (kandydoza płuc, kandydoza otrzewnej, kandydoza dróg moczowych), kryptokokowe zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych, kryptokokowe zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych u chorych na AIDS, grzybice skóry. Zapobiegawczo: profilaktyka występowania kandydozy u pacjentów z grup zwiększonego ryzyka (pacjentów z nowotworami złośliwymi, po przeszczepach narządów oraz u pacjentów poddawanych chemioterapii lub radioterapii), zgodnie z aktualnie obowiązującymi wytycznymi na temat prowadzenia leczenia zakażeń grzybiczych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Fluconazole Aurovitas: kaps. twarde 100 mg - 7 szt.	Rx	100%	18,96
		50% <sup>(1)</sup>	9,48
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluconazole Aurovitas: kaps. twarde 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	65,80
		50% <sup>(1)</sup>	32,90
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluconazole Aurovitas: kaps. twarde 200 mg - 7 szt.	Rx	100%	35,23
		50% <sup>(1)</sup>	17,62
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	

**Fluconazole (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń grzybiczych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w leczeniu następujących zakażeń: kryptokokowe zapalenie opon mózgowych; kokcydiodiomkoza; inwazyjne kandydozy; drożdżakowe zakażenia błon śluzowych, w tym zakażenia gardła, przełyku, występowanie drożdżaków w moczu oraz przewlekłe drożdżakowe zakażenia skóry i błon śluzowych; przewlekła zanikowa kandydoza jamy ustnej (związane ze stosowaniem protez zębowych), w przypadku gdy higiena jamy ustnej lub leczenie miejscowe są niewystarczające; drożdżakowe zapalenie żołądka, w przypadku gdy leczenie miejscowe jest niewystarczające; drożdżakowe zapalenie żołądka, w przypadku gdy leczenie miejscowe jest niewystarczające; grzybice skóry, w tym stóp, tułowia, podudzi, łupież psty, zakażenia drożdżakowe skóry właściwej, gdy zalecane jest podjęcie leczenia ogólnoustrojowego; grzybica paznokci (onychomikoza), gdy uzna się, że inne leki są nieodpowiednie. Fluconazol jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w zapobieganiu następującym zakażeniom: nawroty kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u pacjentów z podwyższonym ryzykiem nawrotów; nawroty drożdżakowego zapalenia błony śluzowej jamy ustnej, gardła i przełyku u pacjentów zakażonych HIV, u których jest zwiększone ryzyko nawrotów; nawroty drożdżycy pochwy (4 lub więcej zakażeń w ciągu roku); zakażenia grzybicze u pacjentów z przedłużającą się neutropenią (np. u pacjentów z nowotworami krwi, otrzymujących chemioterapię lub u pacjentów po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych). Fluconazol jest wskazany do stosowania w następujących zakażeniach u noworodków, niemowląt, dzieci i młodzieży w wieku 0-17 lat: drożdżakowe zakażenia błon śluzowych (jamy ustnej, gardła i przełyku); inwazyjna kandydoza; kryptokokowe zapalenie opon mózgowych; zapobieganie zakażeniom drożdżakami u pacjentów z osłabioną odpornością. Fluconazol można stosować jako

scowe jest niewystarczające, grzybice skóry, w tym stóp, tułowia, podudzi, łupież psty, zakażenia drożdżakowe skóry właściwej, gdy zalecane jest podjęcie leczenia ogólnoustrojowego; grzybica paznokci (onychomikoza), gdy uzna się, że inne leki są nieodpowiednie. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w zapobieganiu następującym zakażeniom: nawroty kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u pacjentów z podwyższonym ryzykiem nawrotów; nawroty drożdżakowego zapalenia błony śluzowej jamy ustnej, gardła i przełyku u pacjentów zakażonych HIV, u których jest zwiększone ryzyko nawrotów; nawroty drożdżycy pochwy (4 lub więcej zakażeń w ciągu roku); zakażenia grzybicze u pacjentów z przedłużającą się neutropenią (np. u pacjentów z nowotworami krwi, otrzymujących chemioterapię lub u pacjentów po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w następujących zakażeniach u noworodków, niemowląt, dzieci i młodzieży w wieku 0-17 lat. Produkt leczniczy stosuje się w leczeniu drożdżakowego zakażenia błon śluzowych (jamy ustnej, gardła i przełyku), inwazyjnej kandydozy i kryptokokowego zapalenia opon mózgowych oraz w zapobieganiu zakażeniom drożdżakami u pacjentów z osłabioną odpornością. Produkt leczniczy można stosować jako leczenie podtrzymujące w celu zapobiegania nawrotom kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u dzieci z wysokim ryzykiem nawrotów. Leczenie można rozpocząć przed otrzymaniem wyników posiewu lub innych badań laboratoryjnych. Jednakże po ich otrzymaniu należy odpowiednio dostosować dostępne leczenie. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego zastosowania leków przeciwgrzybiczych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Fluconazole Genoptim: kaps. twarde 50 mg - 7 szt.	Rx	100%	11,41
		50% <sup>(1)</sup>	6,22
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluconazole Genoptim: kaps. twarde 50 mg - 14 szt.	Rx	100%	21,65
		50% <sup>(1)</sup>	11,27
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluconazole Genoptim: kaps. twarde 100 mg - 7 szt.	Rx	100%	21,65
		50% <sup>(1)</sup>	11,27
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluconazole Genoptim: kaps. twarde 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	75,04
		50% <sup>(1)</sup>	37,52
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluconazole Genoptim: kaps. twarde 150 mg - 1 szt.	Rx	100%	5,88
		50% <sup>(1)</sup>	4,76
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	

**Fluconazole (1)W:** Lek jest wskazany w leczeniu wymienionych niżej zakażeń grzybiczych. Lek jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w leczeniu następujących zakażeń: kryptokokowe zapalenie opon mózgowych; kokcydiodiomkoza; inwazyjne kandydozy; drożdżakowe zakażenia błon śluzowych, w tym zakażenia gardła, przełyku, występowanie drożdżaków w moczu oraz przewlekłe drożdżakowe zakażenia skóry i błon śluzowych; przewlekła zanikowa kandydoza jamy ustnej (zapalenie jamy ustnej związane ze stosowaniem protezy), jeśli higiena jamy ustnej lub leczenie miejscowe są niewystarczające; drożdżakowe zapalenie żołądka, gdy leczenie miejscowe jest niewystarczające; grzybice skóry w tym stóp, tułowia, podudzi, łupież psty, zakażenia drożdżakowe skóry właściwej, gdy zalecane jest podjęcie leczenia ogólnoustrojowego; grzybica paznokci (onychomikoza), gdy uzna się, że inne leki są nieodpowiednie. Lek jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w zapobieganiu następującym zakażeniom: nawroty kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u pacjentów z podwyższonym ryzykiem nawrotów; nawroty drożdżakowego zakażenia błon śluzowych jamy ustnej, gardła i przełyku u pacjentów zakażonych HIV, u których jest zwiększone ryzyko nawrotów; nawroty drożdżycy pochwy (4 lub więcej zakażeń w ciągu roku); zakażenia grzybicze u pacjentów z przedłużającą się neutropenią (np. u pacjentów z nowotworami krwi, otrzymujących chemioterapię lub u pacjentów po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych). Lek jest wskazany do stosowania w następujących zakażeniach u noworodków, niemowląt, dzieci i młodzieży w wieku 0-17 lat. Lek stosuje się w leczeniu drożdżakowego zakażenia błon śluzowych (jamy ustnej, gardła i przełyku), inwazyjnej kandydozy, kryptokokowego zapalenia opon mózgowych oraz w zapobieganiu zakażeniom drożdżakami u pacjentów z osłabioną odpornością. Lek można stosować jako leczenie podtrzymujące w celu zapobiegania nawrotom kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u dzieci z wysokim ryzykiem nawrotów. Leczenie można rozpocząć przed otrzymaniem wyników posiewu lub innych badań laboratoryjnych; jednak po ich otrzymaniu leczenie zakażenia należy odpowiednio dostosować. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego zastosowania leków przeciwgrzybiczych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Fluconazole Hasco: syrop 5 mg/ml - 1 but. 150 ml	Rx	100%	32,32
		50% <sup>(1)</sup>	16,16
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	

**Fluconazole (1)W:** Fluconazol jest wskazany w leczeniu zakażeń grzybiczych. Fluconazol jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w leczeniu następujących zakażeń: kryptokokowe zapalenie opon mózgowych; kokcydiodiomkoza; inwazyjne kandydozy; drożdżakowe zakażenia błon śluzowych, w tym zakażenia gardła, przełyku, występowanie drożdżaków w moczu oraz przewlekłe drożdżakowe zakażenia skóry i błon śluzowych; przewlekłe zanikowe drożdżakowe zapalenie jamy ustnej (związane ze stosowaniem protez zębowych), jeśli higiena jamy ustnej lub leczenie miejscowe są niewystarczające; drożdżakowe zapalenie żołądka, gdy leczenie miejscowe jest niewystarczające; grzybice skóry, w tym stóp, tułowia, podudzi, łupież psty, zakażenia drożdżakowe skóry właściwej, gdy zalecane jest podjęcie leczenia ogólnoustrojowego; grzybica paznokci (onychomikoza), gdy uzna się, że inne leki są nieodpowiednie. Fluconazol jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w zapobieganiu następującym zakażeniom: nawroty kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u pacjentów z podwyższonym ryzykiem nawrotów; nawroty drożdżakowego zapalenia błony śluzowej jamy ustnej, gardła i przełyku u pacjentów zakażonych HIV, u których jest zwiększone ryzyko nawrotów; nawroty drożdżycy pochwy (4 lub więcej zakażeń w ciągu roku); zakażenia grzybicze u pacjentów z przedłużającą się neutropenią (np. u pacjentów z nowotworami krwi, otrzymujących chemioterapię lub u pacjentów po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych). Fluconazol jest wskazany do stosowania w następujących zakażeniach u noworodków, niemowląt, dzieci i młodzieży w wieku 0-17 lat: drożdżakowe zakażenia błon śluzowych (jamy ustnej, gardła i przełyku); inwazyjna kandydoza; kryptokokowe zapalenie opon mózgowych; zapobieganie zakażeniom drożdżakami u pacjentów z osłabioną odpornością. Fluconazol można stosować jako

leczenie podtrzymujące w celu zapobiegania nawrotom kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u dzieci z wysokim ryzykiem nawrotów. Leczenie można rozpocząć przed otrzymaniem wyników posiewu lub innych badań laboratoryjnych, jednak po ich otrzymaniu należy odpowiednio dostosować leczenie. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego zastosowania leków przeciwgrzybiczych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Fluconazole Kabi: inf. [roztw.] 2 mg/ml - 10 but. 200 ml	Rx	100%	X
		50% <sup>(1)</sup>	X
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluconazole Kabi: inf. [roztw.] 2 mg/ml - 10 but. 100 ml	Rx	100%	X
		50% <sup>(1)</sup>	X
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	

Fluconazole Kabi: inf. [roztw.] 2 mg/ml - 10 but. 50 ml	Rx	100%	X
		50% <sup>(1)</sup>	X
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	

**Fluconazole (1)W:** Produkt jest wskazany w leczeniu zakażeń grzybiczych. Lek jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w leczeniu następujących zakażeń: kryptokokowe zapalenie opon mózgowych; kokcydiodiomkoza; inwazyjne kandydozy; drożdżakowe zakażenia błon śluzowych, w tym zakażenia gardła, przełyku, występowanie drożdżaków w moczu oraz przewlekłe drożdżakowe zakażenia skóry i błon śluzowych; przewlekłe zanikowe drożdżakowe zapalenie jamy ustnej (związane ze stosowaniem protez zębowych), jeśli higiena jamy ustnej lub leczenie miejscowe są niewystarczające; drożdżakowe zapalenie żołądka, gdy leczenie miejscowe jest niewystarczające; grzybice skóry, w tym stóp, tułowia, podudzi, łupież psty, zakażenia drożdżakowe skóry właściwej, gdy zalecane jest podjęcie leczenia ogólnoustrojowego; grzybica paznokci (onychomikoza), gdy uzna się, że inne leki są nieodpowiednie. Lek jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w zapobieganiu następującym zakażeniom: nawroty kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u pacjentów z podwyższonym ryzykiem nawrotów; nawroty drożdżakowego zapalenia błony śluzowej jamy ustnej, gardła i przełyku u pacjentów zakażonych HIV, u których jest zwiększone ryzyko nawrotów; nawroty drożdżycy pochwy (4 lub więcej zakażeń w ciągu roku); zakażenia grzybicze u pacjentów z przedłużającą się neutropenią (np. u pacjentów z nowotworami krwi, otrzymujących chemioterapię lub u pacjentów po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych). Lek jest wskazany do stosowania w następujących zakażeniach u noworodków, niemowląt, dzieci i młodzieży w wieku 0-17 lat. Produkt stosuje się w leczeniu drożdżakowego zakażenia błon śluzowych (jamy ustnej, gardła i przełyku), inwazyjnej kandydozy i kryptokokowego zapalenia opon mózgowych oraz w zapobieganiu zakażeniom drożdżakami u pacjentów z osłabioną odpornością. Lek można stosować jako leczenie podtrzymujące w celu zapobiegania nawrotom kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u dzieci z wysokim ryzykiem nawrotów. Leczenie można rozpocząć przed otrzymaniem wyników posiewu lub innych badań laboratoryjnych. Jednakże po ich otrzymaniu należy odpowiednio dostosować dostępne leczenie. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego zastosowania leków przeciwgrzybiczych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Fluconazole Polfarmex: syrop 5 mg/ml - 1 but. 150 ml	Rx	100%	12,23
		50% <sup>(1)</sup>	7,04
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluconazole Polfarmex: tabl. 50 mg - 7 szt.	Rx	100%	23,38
		50% <sup>(1)</sup>	13,00
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluconazole Polfarmex: tabl. 50 mg - 14 szt.	Rx	100%	23,38
		50% <sup>(1)</sup>	13,00
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluconazole Polfarmex: tabl. 100 mg - 7 szt.	Rx	100%	23,47
		50% <sup>(1)</sup>	13,09
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluconazole Polfarmex: tabl. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	83,48
		50% <sup>(1)</sup>	41,95
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluconazole Polfarmex: tabl. 150 mg - 1 szt.	Rx	100%	5,74
		50% <sup>(1)</sup>	3,52
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluconazole Polfarmex: tabl. 150 mg - 3 szt.	Rx	100%	15,47
		50% <sup>(1)</sup>	8,80
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluconazole Polfarmex: tabl. 200 mg - 7 szt.	Rx	100%	43,38
		50% <sup>(1)</sup>	22,62
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	
Fluconazole Polfarmex: tabl. 200 mg - 14 szt.	Rx	100%	82,05
		50% <sup>(1)</sup>	41,03
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.	

**Fluconazole (1)W:** Produkt jest wskazany w leczeniu zakażeń grzybiczych. Lek jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w leczeniu następujących zakażeń: kryptokokowe zapalenie opon mózgowych; kokcydiodiomkoza; inwazyjne kandydozy; drożdżakowe zakażenia błon śluzowych, w tym zakażenia gardła, przełyku, występowanie drożdżaków w moczu oraz przewlekłe drożdżakowe zakażenia skóry i błon śluzowych; przewlekłe zanikowe drożdżakowe zapalenie jamy ustnej (związane ze stosowaniem protez zębowych), jeśli higiena jamy ustnej lub leczenie miejscowe są niewystarczające; drożdżakowe zapalenie żołądka, gdy leczenie miejscowe jest niewystarczające; grzybice skóry, w tym stóp, tułowia, podudzi, łupież psty, zakażenia drożdżakowe skóry właściwej, gdy zalecane jest podjęcie leczenia ogólnoustrojowego; grzybica paznokci (onychomikoza), gdy uzna się, że inne leki są nieodpowiednie. Lek jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w zapobieganiu następującym zakażeniom: nawroty kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u pacjentów z podwyższonym ryzykiem nawrotów; nawroty drożdżakowego zapalenia błony śluzowej jamy ustnej, gardła i przełyku u pacjentów zakażonych HIV, u których jest zwiększone ryzyko nawrotów; nawroty drożdżycy pochwy (4 lub więcej zakażeń w ciągu roku); zakażenia grzybicze u pacjentów z przedłużającą się neutropenią (np. u pacjentów z nowotworami krwi, otrzymujących chemioterapię lub u pacjentów po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych). Fluconazol jest wskazany do stosowania w następujących zakażeniach u noworodków, niemowląt, dzieci i młodzieży w wieku 0-17 lat: drożdżakowe zakażenia błon śluzowych (jamy ustnej, gardła i przełyku); inwazyjna kandydoza; kryptokokowe zapalenie opon mózgowych; zapobieganie zakażeniom drożdżakami u pacjentów z osłabioną odpornością. Fluconazol można stosować jako







# ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



## Fluocinolone acetonide

Flucinar®: maść 0,25 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	17,63
Flucinar®: żel 0,25 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	18,05

## Fluocinolone acetonide

Flucinar® N: maść (0,25 mg+ 5 mg/g) - 1 tuba 15 g	Rx	100%	17,70
Neomycin sulphate + Fluocinolone acetonide			

## Fluoride sodium

Fluormex®: płyn 133 mg/g - 1 op. 50 g	Rx	100%	18,00
---------------------------------------	----	------	-------

## Fluorometholone

Fluon®: krople do oczu [zaw.] 1 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	26,20
---	----	------	-------

## Fluorometholone acetate

Flarex®: krople do oczu [zaw.] 1 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	26,20
--	----	------	-------

## Fluorouracil

Efudix®: krem 50 mg/g - 1 tuba 20 g	Rx	100%	146,59
-------------------------------------	----	------	--------

Fluorouracil Accord: inf./inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 10 ml	Rx	100%	6,59
--	----	------	------

Fluorouracil Accord: inf./inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 20 ml	Rx	100%	12,82
--	----	------	-------

Fluorouracil Accord: inf./inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 50 ml	Rx	100%	X
--	----	------	---

Fluorouracil Accord: inf./inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 100 ml	Rx	100%	64,11
---	----	------	-------

**Fluorouracil (1)** Chemioterapia ICD-10: C.26.  
 W: Preparat wskazany jest w leczeniu niżej wymienionych nowotworów złośliwych i chorób: w leczeniu raka jelita grubego z przerzutami, jako leczenie uzupełniające raka okrężnicy i odbytnicy, w leczeniu zaawansowanego raka żołądka, w leczeniu zaawansowanego raka dwunastnicy, w leczeniu zaawansowanego raka przełyku, w leczeniu raka piersi zaawansowanego lub z przerzutami, jako leczenie uzupełniające pierwotnego, operacyjnego, inwazyjnego raka piersi, w leczeniu nieoperacyjnego, miejscowo zaawansowanego raka płaskonabłonkowego głowy i szyi u pacjentów wcześniej nieleczonych, w leczeniu raka płaskonabłonkowego głowy i szyi z przerzutami lub miejscowo nawracającego.

5-Fluorouracil-Ebewe: inf./inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 5 ml	Rx	100%	X
--	----	------	---

5-Fluorouracil-Ebewe: inf./inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 10 ml	Rx	100%	X
---	----	------	---

5-Fluorouracil-Ebewe: inf./inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 20 ml	Rx	100%	15,44
---	----	------	-------

5-Fluorouracil-Ebewe: inf./inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 100 ml	Rx	100%	76,70
--	----	------	-------

5-Fluorouracil-Ebewe: inf./inj. [roztw.] 50 mg/ml - 5 amp. 5 ml	Rx	100%	X
---	----	------	---

**Fluorouracil (1)** Chemioterapia ICD-10: C.26.  
 W: Preparat może być stosowany w monoterapii lub w terapii skojarzonej w leczeniu nowotworów złośliwych, szczególnie raka piersi, okrężnicy i odbytnicy, żołądka i trzustki.

Fluorouracil medac 5000: inf./inj. [roztw.] 500 mg/10 ml - 1 fioł. 10 ml	Rx	100%	7,99
--	----	------	------

Fluorouracil medac 1000: inf./inj. [roztw.] 1000 mg/20 ml - 1 fioł. 20 ml	Rx	100%	15,23
---	----	------	-------

Fluorouracil medac 5000: inf./inj. [roztw.] 5 g/100 ml - 1 fioł. 100 ml	Rx	100%	76,70
---	----	------	-------

**Fluorouracil (1)** Chemioterapia ICD-10: C.26.  
 W: Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu wspomagającym i paliatywnym raka piersi i raka okrężnicy samodzielnie lub w leczeniu skojarzonym.

Verrucutan: roztw. na skórę (5 mg+ 100 mg/g) - 1 but. 13 ml	Rx	100%	43,00
---	----	------	-------

Verrumal®: płyn do stos. na skórę (100 mg+ 5 mg/g) - 1 but. 13 ml	Rx	100%	43,00
---	----	------	-------

Fluorouracil + Salicylic acid			
-------------------------------	--	--	--

Fluoxetine			
------------	--	--	--

Andepin®: kaps. twarde 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,62
--	----	------	-------

**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 natręctw i bulimii (zależności psychicznej). Synteza

Bioxetin: tabl. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	20,27
---------------------------------	----	------	-------

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

**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 (zależności

psychicznej): stosowanie produktu jest wskazane jako uzupełnienie psychoterapii w celu zmniejszenia chęci objadania się i zwracania spożytych pokarmów.

Fluoksetyna EGIS: kaps. twarde 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	9,28
--	----	------	------

Fluoksetyna EGIS: kaps. twarde 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	16,12
--	----	------	-------

**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 (zależności psychicznej): fluoksetyna jest wskazana jako uzupełnienie psychoterapii w celu ograniczenia napadów żarłoczności i częstego prowokowania wymiotów. Dzieci i młodzież w wieku 8 lat i powyżej. Umiarkowany do ciężkiego epizodu dużej depresji, jeżeli depresja nie ustępuje po 4-6 sesjach psychoterapii, u dzieci i młodych osób z depresją o nasileniu do umiarkowanego do ciężkiego leczenia przeciwdepresyjne należy stosować tylko w połączeniu z jednoczesną psychoterapią. Egis

Fluoxetine Aurovitas: kaps. twarde 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,01
--	----	------	-------

Fluoxetine Aurovitas: kaps. twarde 20 mg - 30 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	5,13
--	----	--------------------	------

Fluoxetine Aurovitas: kaps. twarde 20 mg - 30 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
--	----	-------------------	--------

Fluoxetine Aurovitas: kaps. twarde 20 mg - 30 szt.	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
--	----	------------------	--------

**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 (zależności psychicznej): fluoksetyna jest wskazana jako uzupełnienie psychoterapii w celu zmniejszenia chęci objadania się i aktywności przeczyszczającej. Dzieci i młodzież w wieku 8 lat i starsze. Umiarkowany do ciężkiego epizodu dużej depresji, jeżeli depresja nie ustępuje się terapii psychologicznej po 4-6 sesjach. Lekki przeciwdepresyjne należy podawać dzieciom i młodzieży z umiarkowaną lub ciężką depresją jedynie w skojarzeniu z terapią psychologiczną. Aurovitas

Fluoxetine Vitabalans: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,90
--	----	------	-------

Fluoxetin Polpharma: kaps. twarde 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	20,07
---	----	------	-------

Fluoxetin Polpharma: kaps. twarde 20 mg - 30 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	9,17
---	----	--------------------	------

Fluoxetin Polpharma: kaps. twarde 20 mg - 30 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
---	----	-------------------	--------

Fluoxetin Polpharma: kaps. twarde 20 mg - 30 szt.	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
---	----	------------------	--------

**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 (zależności psychicznej): stosowanie produktu jest wskazane jako uzupełnienie psychoterapii w celu zmniejszenia chęci objadania się i zwracania spożytych pokarmów. Dzieci i młodzież w wieku 8 lat i starsze oraz młodzieży: 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. Polpharma

Fluoxetin Polpharma: kaps. twarde 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,87
---	----	------	-------

Fluoxetin Polpharma: kaps. twarde 20 mg - 30 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	4,99
---	----	--------------------	------

Fluoxetin Polpharma: kaps. twarde 20 mg - 30 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
---	----	-------------------	--------

Fluoxetin Polpharma: kaps. twarde 20 mg - 30 szt.	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
---	----	------------------	--------

**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. Żarłoczność psychiczna (łac. *Bulimia nervosa*): fluoksetyna jest wskazana jako leczenie uzupełniające psychoterapii w celu zmniejszenia napadów żarłoczności i częstości 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 do umiarkowanego do ciężkiego leczenia przeciwdepresyjne należy stosować tylko w połączeniu z jednoczesną terapią psychologiczną. PRO.MED.PL

Seronil®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,86
---------------------------------------	----	------	-------

Seronil®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	10,92
---------------------------------------	----	--------------------	-------

Seronil®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
---------------------------------------	----	-------------------	--------

Seronil®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
---------------------------------------	----	------------------	--------

Seronil®: tabl. powł. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	46,95
--	----	------	-------

Seronil®: tabl. powł. 10 mg - 100 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	30,49
--	----	--------------------	-------

Seronil®: kaps. twarde 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	25,77
--	----	------	-------

Seronil®: kaps. twarde 20 mg - 100 szt.	Rx	100%	74,77
---	----	------	-------

**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 nervosa*: lek jest wskazany jako uzupełnienie psychoterapii w celu zmniejszenia chęci objadania się i zwracania spożytych pokarmów. Dzieci i młodzież w wieku 8 lat i starsze oraz młodzieży. Epizod dużej depresji o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, jeśli po 4-6 sesjach pacjent nie odpowiada na psychoterapię. Lekki przeciwdepresyjne można zalecać dzieciom i młodzieży z depresją umiarkowaną lub ciężką jedynie łącznie z psychoterapią. Orion Corporation

Flupentixol			
-------------	--	--	--

Fluanxol®: tabl. powł. 0,5 mg - 50 szt.	Rx	100%	18,18
---	----	------	-------

Fluanxol®: tabl. powł. 0,5 mg - 50 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
---	----	-------------------	--------

Fluanxol®: tabl. powł. 0,5 mg - 50 szt.	Rx	R <sup>(2)</sup>	14,90
---	----	------------------	-------

Fluanxol®: tabl. powł. 0,5 mg - 50 szt.	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
---	----	------------------	--------

Fluanxol®: tabl. powł. 3 mg - 50 szt.	Rx	100%	38,90
---------------------------------------	----	------	-------

Fluanxol®: tabl. powł. 3 mg - 50 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
---------------------------------------	----	-------------------	--------

Fluanxol®: tabl. powł. 3 mg - 50 szt.	Rx	R <sup>(2)</sup>	3,20
---------------------------------------	----	------------------	------

Fluanxol®: tabl. powł. 3 mg - 50 szt.	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
---------------------------------------	----	------------------	--------

**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. Lundbeck

Fluanxol® Depot: inj. [roztw. olejowy] 20 mg/ml - 1 amp. 1 ml	Rx	100%	16,94
---	----	------	-------

Fluanxol® Depot: inj. [roztw. olejowy] 20 mg/ml - 1 amp. 1 ml	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
---	----	-------------------	--------

Fluanxol® Depot: inj. [roztw. olejowy] 20 mg/ml - 1 amp. 1 ml	Rx	R <sup>(2)</sup>	3,20
---	----	------------------	------

Fluanxol® Depot: inj. [roztw. olejowy] 20 mg/ml - 1 amp. 1 ml	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
---	----	------------------	--------

**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. Lundbeck

Polopiryna® Gardlo: pastylki twarde [smak pomarańczowy] 8,75 mg - 16 szt.	OTC	100%	23,95
---	-----	------	-------

Polopiryna® Gardlo: pastylki twarde [smak pomarańczowy] 8,75 mg - 24 szt.	OTC	100%	27,41
---	-----	------	-------

Polopiryna® Gardlo spray: aerozol do stos. w j. ustnej [roztw.] 8,75 mg/dawkę - 1 but. 15 ml	OTC	100%	27,80
--	-----	------	-------

Apo-Flutam: tabl. powł. 250 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,18
--	----	------	-------

Apo-Flutam: tabl. powł. 250 mg - 30 szt.	Rx	B <sup>(1)</sup>	2,26
--	----	------------------	------

Apo-Flutam: tabl. powł. 250 mg - 30 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
--	----	-------------------	--------

Apo-Flutam: tabl. powł. 250 mg - 30 szt.	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
--	----	------------------	--------

Apo-Flutam: tabl. powł. 250 mg - 90 szt.	Rx	100%	65,75
--	----	------	-------

Apo-Flutam: tabl. powł. 250 mg - 90 szt.	Rx	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
--	----	------------------	--------

Apo-Flutam: tabl. powł. 250 mg - 90 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
--	----	-------------------	--------

Apo-Flutam: tabl. powł. 250 mg - 90 szt.	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
--	----	------------------	--------

**Flutamid (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 skojarzeniu z agonistami hormonu uwalniającego 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 maszynym, miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego (stadium B<sub>2</sub> i stadium C), w skojarzeniu z agonistami hormonu uwalniającego hormon luteinizujący (LHRH). Apotex Inc.

Flutamid Egis: tabl. 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	68,69
--	----	------	-------

Flutamid Egis: tabl. 250 mg - 100 szt.	Rx	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
--	----	------------------	--------

Flutamid Egis: tabl. 250 mg - 100 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
--	----	-------------------	--------

Flutamid Egis: tabl. 250 mg - 100 szt.	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
--	----	------------------	--------

**Flutamid (1)** 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 B<sub>2</sub> lub T<sub>2b</sub>) oraz w leczeniu zaawansowanego raka gruczołu krokowego guza naciekającego poza torebkę gruczołu (stadium C albo T<sub>3-4</sub>), 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

▼ Trelegy Ellipta: prosz. do inhal., podzielony 92/55/22 µg/dawkę - 1 inhal. (30 dawek)	Rx	100%	235,72
---	----	------	--------

▼ Trelegy Ellipta: prosz. do inhal., podzielony 92/55/22 µg/dawkę - 1 inhal. (30 dawek)	Rx	30% <sup>(1)</sup>	92,03
---	----	--------------------	-------

▼ Trelegy Ellipta: prosz. do inhal., podzielony 92/55/22 µg/dawkę - 1 inhal. (30 dawek)	Rx	S <sup>(2)</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 β<sub>2</sub> lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty receptorów β<sub>2</sub> 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 β<sub>2</sub>-agonistą lub długo działającym β<sub>2</sub>-agonistą w skojarzeniu z długo działającym antagonistą receptora muskarynowego jest niewystarczające. GlaxoSmithKline Trading Services

Avamys®: aerozol do nosa 27,5 µg - 1 op. 120 dawek	Rx	100%	39,50
--	----	------	-------



# ADRENALINA WZF

Adrenalinum

**Zawsze pod ręką!**

# Refundacja

od lipca 2015

Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

<p><b>Flixonase®:</b> aerozol do nosa <b>50 µg/dawkę</b> - 1 but. 10 ml (120 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>16,28</td></tr> <tr><td>50%<sup>(1)</sup></td><td>9,85</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%	16,28	50% <sup>(1)</sup>	9,85	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<p><b>Flixotide® Dysk:</b> prosz. do inhal. <b>500 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>105,24</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>49,57</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	105,24	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	49,57	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>AirFluSal Forspiro:</b> prosz. do inhal. <b>50/500 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>104,54</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>13,75</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	104,54	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	13,75	S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	16,28																																
50% <sup>(1)</sup>	9,85																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																
100%	105,24																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	49,57																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	104,54																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	13,75																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p><b>Flixonase®:</b> aerozol do nosa <b>50 µg/dawkę</b> - 1 poj. 10 ml (120 dawek)</p> <p><b>Fluticasono propionate</b> (1)W: Zapobieganie i leczenie alergicznego, sezonowego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym kataru siennego) oraz całorocznego zapalenia błony śluzowej nosa. Objawowe leczenie polipów nosa. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p>GlaxoSmithKline (Ireland) Limited</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>X</td></tr> </table>	Rx	100%	X	<p><b>Fluticasono propionate</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Dawka 50 µg, 100 µg, 250 µg i 500 µg.</b> 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. Przewlekła obturacyjna choroba płuc (POCHP). Flutykazonu propionian wskazany jest w leczeniu POChP, w skojarzeniu z długo działającym <math>\beta_2</math>-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. <b>Dawka 2 mg/2 ml, 0,5 mg/2 ml.</b> Dorosli 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 w wielu osób pozwala zmniejszyć dawki albo całkowicie odstawić steroidy stosowane doustnie. <b>Dzieci w wieku 4-16 lat:</b> leczenie zaostriżenia astmy oskrzelowej.</p> <p>GlaxoSmithKline (Ireland) Limited</p>	<p><b>Fluticasono propionate + Salmeterol</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Astma oskrzelowa.</b> Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest leczenie skojarzone długo działającym <math>\beta_2</math>-mimetykiem i wziewnym kortykosteroidem u: pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli objawów astmy stosując kortykosteroid wziewny i stosowany doraźnie wziewny krótko działający <math>\beta_2</math>-mimetyk lub pacjentów, u których uzyskano kontrolę objawów astmy stosując zarówno kortykosteroid wziewny, jak i długo działający <math>\beta_2</math>-mimetyk. POChP. Produkt leczniczy wskazany jest do objawowego leczenia pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> &lt;60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostriżeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.</p> <p>Sandoz GmbH</p>																											
Rx	100%	X																															
<p><b>Flixonase® Nasule:</b> krople do nosa [zaw.] <b>400 µg/dawkę</b> - 7 poj.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>24,67</td></tr> </table>	Rx	100%	24,67	<p><b>Flixotide®:</b> aerozol wziewny bezfreonowy [zaw.] <b>50 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>29,62</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>20,62</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	29,62	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	20,62	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>AirFluSal Forspiro - (IR):</b> prosz. do inhal. <b>50/250 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>85,30</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>10,18</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	85,30	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	10,18	S <sup>(4)</sup>	bezpł.					
Rx	100%	24,67																															
100%	29,62																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	20,62																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	85,30																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	10,18																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p><b>Flixonase® Nasule:</b> krople do nosa [zaw.] <b>400 µg/dawkę</b> - 28 poj.</p> <p><b>Fluticasono propionate</b></p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>37,29</td></tr> </table>	Rx	100%	37,29	<p><b>Flixotide®:</b> aerozol wziewny bezfreonowy [zaw.] <b>125 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>64,10</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>36,80</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	64,10	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	36,80	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Fluticasono propionate + Salmeterol</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Astma oskrzelowa.</b> Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest leczenie skojarzone długo działającym <math>\beta_2</math>-mimetykiem i wziewnym kortykosteroidem u: pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli objawów astmy stosując kortykosteroid wziewny i stosowany doraźnie wziewny krótko działający <math>\beta_2</math>-mimetyk lub pacjentów, u których uzyskano kontrolę objawów astmy stosując zarówno kortykosteroid wziewny, jak i długo działający <math>\beta_2</math>-mimetyk. POChP. Produkt leczniczy wskazany jest do objawowego leczenia pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> &lt;60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostriżeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.</p> <p>Inpharm</p>																
Rx	100%	37,29																															
100%	64,10																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	36,80																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p><b>Flixotide®:</b> aerozol wziewny bezfreonowy [zaw.] <b>125 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>21,32</td></tr> </table>	Rx	100%	21,32	<p><b>Flixotide®:</b> aerozol wziewny bezfreonowy [zaw.] <b>250 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>34,91</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>7,61</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	34,91	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	7,61	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Fluticasono propionate + Salmeterol</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Astma oskrzelowa.</b> Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest leczenie skojarzone długo działającym <math>\beta_2</math>-mimetykiem i wziewnym kortykosteroidem u: pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli objawów astmy stosując kortykosteroid wziewny i stosowany doraźnie wziewny krótko działający <math>\beta_2</math>-mimetyk lub pacjentów, u których uzyskano kontrolę objawów astmy stosując zarówno kortykosteroid wziewny, jak i długo działający <math>\beta_2</math>-mimetyk. POChP. Produkt leczniczy wskazany jest do objawowego leczenia pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> &lt;60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostriżeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.</p> <p>Delfarm</p>																
Rx	100%	21,32																															
100%	34,91																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	7,61																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p><b>Flixotide®:</b> aerozol wziewny bezfreonowy [zaw.] <b>250 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>36,53</td></tr> </table>	Rx	100%	36,53	<p><b>Flurhinal:</b> aerozol inhal. [zaw.] <b>125 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>65,74</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>10,07</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	65,74	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	10,07	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>AirFluSal Forspiro - (IR):</b> prosz. do inhal. <b>50/250 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>87,41</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>12,29</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	87,41	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	12,29	S <sup>(4)</sup>	bezpł.					
Rx	100%	36,53																															
100%	65,74																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	10,07																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	87,41																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	12,29																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p><b>Flixotide®:</b> aerozol wziewny bezfreonowy [zaw.] <b>250 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>45,52</td></tr> </table>	Rx	100%	45,52	<p><b>Flurhinal:</b> aerozol inhal. [zaw.] <b>250 µg/dawkę</b> - 1 poj. (120 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>75,53</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>20,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	75,53	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	20,20	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Fluticasono propionate</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>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 <math>\beta_2</math>-mimetykiem (np. salmeterolem).</b></p>	<p><b>Fluticasono propionate + Salmeterol</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Astma oskrzelowa.</b> Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest leczenie skojarzone długo działającym <math>\beta_2</math>-mimetykiem i wziewnym kortykosteroidem u: pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli objawów astmy stosując kortykosteroid wziewny i stosowany doraźnie wziewny krótko działający <math>\beta_2</math>-mimetyk lub pacjentów, u których uzyskano kontrolę objawów astmy stosując zarówno kortykosteroid wziewny, jak i długo działający <math>\beta_2</math>-mimetyk. POChP. Produkt leczniczy wskazany jest do objawowego leczenia pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> &lt;60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostriżeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.</p> <p>Delfarm</p>															
Rx	100%	45,52																															
100%	75,53																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	20,20																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p><b>Fluticasono propionate</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Dawka 50 µg i 125 µg.</b> Produkt leczniczy, aerozol inhalacyjny, zawierająca jest wskazany zapobiegawczo w astmie oskrzelowej; 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 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. <b>Dawka 250 µg.</b> Produkt leczniczy, aerozol wziewny, zawierająca jest wskazany w: astmie oskrzelowej - zapobiegawczo; 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 stosowania flutykazonu propionianu u wielu osób pozwala zmniejszyć dawki albo całkowicie odstawić steroidy stosowane doustnie; przewlekłej obturacyjnej chorobie płuc (POCHP); flutykazonu propionian wskazany jest w leczeniu POChP, w skojarzeniu z długo działającym <math>\beta_2</math>-agonistą, takim jak salmeterol. Do stosowania w tym wskazaniu odpowiedni jest tylko lek, aerozol inhalacyjny, zawierająca o mocy 250 µg/dawkę inhalacyjną.</p> <p>GlaxoSmithKline (Ireland) Limited</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>101,19</td></tr> </table>	Rx	100%	101,19	<p><b>Flutixon:</b> prosz. do inhal. [kaps. twardo] <b>125 µg/dawkę</b> - 60 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>42,68</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>15,38</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	42,68	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	15,38	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Fluticasono propionate + Salmeterol</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Astma oskrzelowa.</b> Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest leczenie skojarzone długo działającym <math>\beta_2</math>-mimetykiem i wziewnym kortykosteroidem u: pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli objawów astmy stosując kortykosteroid wziewny i stosowany doraźnie wziewny krótko działający <math>\beta_2</math>-mimetyk lub pacjentów, u których uzyskano kontrolę objawów astmy stosując zarówno kortykosteroid wziewny, jak i długo działający <math>\beta_2</math>-mimetyk. POChP. Produkt leczniczy wskazany jest do objawowego leczenia pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> &lt;60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostriżeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.</p> <p>Delfarm</p>																
Rx	100%	101,19																															
100%	42,68																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	15,38																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p><b>Flixotide®:</b> zaw. do inhal. z nebulizatora <b>0,5 mg/2 ml</b> - 10 poj. 2 ml</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>36,53</td></tr> </table>	Rx	100%	36,53	<p><b>Flutixon:</b> prosz. do inhal. [kaps. twardo] <b>125 µg/dawkę</b> - 120 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>75,87</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>20,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	75,87	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	20,20	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Asaris:</b> prosz. do inhal. <b>100/50 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>71,96</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>3,22</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	71,96	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,22	S <sup>(4)</sup>	bezpł.					
Rx	100%	36,53																															
100%	75,87																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	20,20																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	71,96																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	3,22																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p><b>Flixotide®:</b> zaw. do inhal. z nebulizatora <b>2 mg/2 ml</b> - 10 poj. 2 ml</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>85,08</td></tr> </table>	Rx	100%	85,08	<p><b>Flutixon:</b> prosz. do inhal. [kaps. twardo] <b>250 µg/dawkę</b> - 60 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>144,27</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>32,95</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	144,27	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	32,95	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Asaris:</b> prosz. do inhal. <b>100/50 µg/dawkę</b> - 3 inhal. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>199,27</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>3,20</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	199,27	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	3,20	S <sup>(4)</sup>	bezpł.					
Rx	100%	85,08																															
100%	144,27																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	32,95																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	199,27																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	3,20																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p><b>Flixotide® Dysk:</b> prosz. do inhal. <b>50 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>19,75</td></tr> </table>	Rx	100%	19,75	<p><b>Flutixon:</b> prosz. do inhal. [kaps. twardo] <b>250 µg/dawkę</b> - 120 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>144,27</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>32,95</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	144,27	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	32,95	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Asaris:</b> prosz. do inhal. <b>250/50 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>90,16</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>15,04</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	90,16	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	15,04	S <sup>(4)</sup>	bezpł.					
Rx	100%	19,75																															
100%	144,27																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	32,95																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	90,16																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	15,04																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p><b>Flixotide® Dysk:</b> prosz. do inhal. <b>100 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>30,14</td></tr> </table>	Rx	100%	30,14	<p><b>Flutixon:</b> prosz. do inhal. [kaps. twardo] <b>250 µg/dawkę</b> - 120 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>144,27</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>32,95</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	144,27	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	32,95	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Asaris:</b> prosz. do inhal. <b>250/50 µg/dawkę</b> - 3 inhal. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>237,65</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>10,68</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	237,65	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	10,68	S <sup>(4)</sup>	bezpł.					
Rx	100%	30,14																															
100%	144,27																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	32,95																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	237,65																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	10,68																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p><b>Flixotide® Dysk:</b> prosz. do inhal. <b>100 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>21,14</td></tr> </table>	Rx	100%	21,14	<p><b>Flutixon Neb:</b> zaw. do nebulizacji <b>2 mg/2 ml</b> - 10 amp. 2 ml</p> <p><b>Fluticasono propionate</b></p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>106,83</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>16,04</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	106,83	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	16,04	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Asaris:</b> prosz. do inhal. <b>500/50 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>291,16</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>18,80</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	291,16	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	18,80	S <sup>(4)</sup>	bezpł.					
Rx	100%	21,14																															
100%	106,83																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	16,04																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	291,16																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	18,80																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p><b>Flixotide® Dysk:</b> prosz. do inhal. <b>250 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>60,16</td></tr> </table>	Rx	100%	60,16	<p><b>Fluticasono propionate + Salmeterol</b></p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>87,87</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>12,75</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	87,87	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	12,75	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Asaris:</b> prosz. do inhal. <b>500/50 µg/dawkę</b> - 3 inhal. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>291,16</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>18,80</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	291,16	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	18,80	S <sup>(4)</sup>	bezpł.					
Rx	100%	60,16																															
100%	87,87																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	12,75																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	291,16																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	18,80																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
<p><b>Flixotide® Dysk:</b> prosz. do inhal. <b>250 µg/dawkę</b> - 1 poj. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>32,86</td></tr> </table>	Rx	100%	32,86	<p><b>AirFluSal Forspiro:</b> prosz. do inhal. <b>50/250 µg/dawkę</b> - 1 inhal. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>87,87</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>12,75</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	87,87	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	12,75	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Fluticasono propionate + Salmeterol</b> (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Astma oskrzelowa.</b> Lek jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednoczesne stosowanie długo działającego <math>\beta_2</math>-mi-</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>106,83</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>16,04</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	106,83	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	16,04	S <sup>(4)</sup>	bezpł.					
Rx	100%	32,86																															
100%	87,87																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	12,75																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																
100%	106,83																																
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																
R <sup>(3)</sup>	16,04																																
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																



metryku 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  $\mu\text{g}$  + 50  $\mu\text{g}$ , nie jest przeznaczony do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. **Przewlekła obturacyjna choroba płuc (POCHP)**. Lek w dawce: 500  $\mu\text{g}$  + 50  $\mu\text{g}$ , jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostrenzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

Aurodisc: prosz. do inhal. 50/250 $\mu\text{g}$ /dawkę - 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.

Aurodisc: prosz. do inhal. 50/100 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 inhal. 60 dawek	Rx	100% 71,84 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,20
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

Aurodisc: prosz. do inhal. 50/500 $\mu\text{g}$ /dawkę - 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)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+

**W: Dawka 50/100  $\mu\text{g}$  oraz 50/250  $\mu\text{g}$ .** 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  $\beta_2$ -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. Dawka 50/100  $\mu\text{g}$ /dawkę nie jest przeznaczony do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. **Dawka 50/500  $\mu\text{g}$ .** 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  $\beta_2$ -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. 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 zaostrenzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

Combaterol: aerosol inhal. [zaw.] 125/25 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100% 96,94 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 21,82
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

Combaterol: aerosol inhal. [zaw.] 250/25 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100% 115,46 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 24,67
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

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

**W: 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.**

Duexon: aerosol inhal. [zaw.] 25/250 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100% 104,52 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 13,73
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

Duexon: aerosol inhal. [zaw.] 25/125 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100% 87,85 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 12,73
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

Duexon: aerosol inhal. [zaw.] 25/50 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100% 71,93 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,20
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

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

**W: Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy wskazane jest jednocześnie stosowanie długo działającego  $\beta_2$ -mimetyku i kortykosteroidu wziewnego: 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 stosując kortykosteroid wziewny i długo działający  $\beta_2$ -mimetyk.**

Duexon Pro: prosz. do inhal. 100/50 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100% 71,85 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,20
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

Duexon Pro: prosz. do inhal. 250/50 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	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.

Duexon Pro: prosz. do inhal. 500/50 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100% 103,97 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 13,18
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

Duexon Pro: prosz. do inhal. 500/50 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100% 103,97 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 13,18
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

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

**W: 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 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: lek 50/100  $\mu\text{g}$ /dawkę nie jest przeznaczony do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. POChP. 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 zaostrenzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.**

Fluticomb: aerosol inhal. [zaw.] 50/25 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 inhal. (120 dawek)	Rx	100% 71,94 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,20
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

Fluticomb: aerosol inhal. [zaw.] 125/25 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 inhal. (120 dawek)	Rx	100% 87,86 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 12,74
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

Fluticomb: aerosol inhal. [zaw.] 250/25 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 inhal. (120 dawek)	Rx	100% 104,53 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 13,74
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Fluticasone propionate + Salmeterol** (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, 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.**

Salfimux Easyhaler: prosz. do inhal. 250/50 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100% 89,01 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 13,89
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

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

**Fluticasone propionate + Salmeterol** (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła 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 wystarczającą kontrolę zapewnienia 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 zaostrenzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.**

Salmex: inhal. proszkowy 100/50 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100% 72,94 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 3,78
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

Salmex: inhal. proszkowy 250/50 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100% 92,67 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 15,80
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

Salmex: inhal. proszkowy 500/50 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100% 111,98 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 19,07
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

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

**W: Astma oskrzelowa. Produkt jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego  $\beta_2$ -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; u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziewnym i długo działającym  $\beta_2$ -mimetykiem. Produkt leczniczy w dawce: 100  $\mu\text{g}$  + 50  $\mu\text{g}$ , nie jest przeznaczony do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. Przewlekła obturacyjna choroba płuc (POCHP); produkt w dawce: 500  $\mu\text{g}$  + 50  $\mu\text{g}$ , jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POChP z FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostrenzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.**

Seretide <sup>®</sup> 50: aerosol inhal. [zaw.] 25/50 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100% 80,07 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 11,33
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

Seretide <sup>®</sup> 125: aerosol inhal. [zaw.] 25/125 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100% 98,17 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 23,05
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

Seretide <sup>®</sup> 250: aerosol inhal. [zaw.] 25/250 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100% 126,87 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 36,08
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Fluticasone propionate + Salmeterol** (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła 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.**

Seretide <sup>®</sup> Dysk 100: prosz. do inhal. 100/50 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 poj. (60 dawek)	Rx	100% 77,18 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 8,44
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

Seretide <sup>®</sup> Dysk 250: prosz. do inhal. 250/50 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 poj. (60 dawek)	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.

Seretide <sup>®</sup> Dysk 500: prosz. do inhal. 500/50 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 poj. (60 dawek)	Rx	100% 105,69 C <sup>(1)</sup> bezpl.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
		R <sup>(3)</sup> 14,90
		S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Fluticasone propionate + Salmeterol** (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła 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. Uwaga: dawka 100  $\mu\text{g}$  nie jest przeznaczona do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. Przewlekła obturacyjna choroba płuc (POCHP); preparat 500/50  $\mu\text{g}$ /dawkę jest wskazany do objawowego leczenia pacjentów z ciężką postacią POChP (FEV<sub>1</sub> <60% wartości należnej) i nawracającymi zaostrenzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.**

Symfusal: prosz. do inhal. 500/50 $\mu\text{g}$ /dawkę - 1 blist. (60 dawek + inhal. Elpenhaler)	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)Asthma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła 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. Przewlekła 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 powtarzaniem się zastrzeżeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela. **Symphor**

Veriflo: aerozol inhal. [zaw.] 50/25 µg/dawkę - 1 poj. 120 dawek	100%	65,89
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	3,20
Veriflo: aerozol inhal. [zaw.] 125/25 µg/dawkę - 1 poj. 120 dawek	100%	83,01
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	7,89
Veriflo: aerozol inhal. [zaw.] 250/25 µg/dawkę - 1 poj. 120 dawek	100%	99,96
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	9,17

**Fluticasone propionate + Salmeterol (1)**Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, 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 wziętego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawów astmy nie udaje się odpowiednio kontrolować mimo stosowania kortykosteroidu wziwnego oraz stosowanego doraźnie krótko działającego β<sub>2</sub>-mimetyku lub u pacjentów, u których objawy astmy udaje się skutecznie kontrolować kortykosteroidem wziwnym i długo działającym β<sub>2</sub>-mimetykiem. **Zentiva**

### Fluvoxamine maleate

Fevarin®: tabl. powł. 50 mg - 60 szt. ◆	100%	38,39
	30% <sup>(1)</sup>	28,51
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Fevarin®: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆	100%	38,39
	30% <sup>(1)</sup>	28,51
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**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**

### Foeniculum extract

<b>Lactosan Mama: prosz. do rozpuszczenia - 14 sas.</b>	SD	100%	29,99
<b>Melissa extract + Foeniculum extract</b>	Polpharma		
<b>Ziel. Apt. Koper włoski fix: ziola do zaparzania - 30 sas. 2 g</b>	OTC	100%	8,14

### Foeniculum extract

Polpharma

### Folic acid

<b>Acidum folicum Hasco: tabl. 5 mg - 30 szt.</b>	Rx	100%	5,46
<b>Acidum folicum Hasco: tabl. 15 mg - 30 szt.</b>	Rx	100%	8,87

### Folic acid

<b>Acidum folicum Richter : tabl. 5 mg - 30 szt.</b>	100%	5,03
	R <sup>(1)</sup>	4,53
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Acidum folicum Richter : tabl. 5 mg - 30 szt.**

<b>Acidum folicum Richter : tabl. 15 mg - 30 szt.</b>	100%	13,32
	R <sup>(1)</sup>	11,99
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Acidum folicum Richter : tabl. 15 mg - 30 szt.**

**Folic acid (1)W:** Profilaktyka i leczenie niedoboru kwasu foliowego w organizmie w następujących stanach i jednostkach chorobowych: przewłokle choroby związane z hemolizą krwi (talasemie, niedokrwistość sierpowatokrwinkowa, zimnica); niedokrwistość megaloblastyczna; przewłokle niedożywienie, alkoholizm; u chorych leczonych dializą oraz u chorych przyjmujących niektóre leki (barbiturany, prymidon, cyklosporyna, sulfasalazyna, trimetoprym); u kobiet stosujących doustne środki antykoncepcyjne. **WP:** Choroby reumatyczne - u pacjentów leczonych metotrexatem; łuszczyca - u pacjentów leczonych metotrexatem (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

<b>Folic acid</b>	Hasco-Lek SA		
-------------------	--------------	--	--

**Folic acid (1)W:** Profilaktyka i leczenie niedoboru kwasu foliowego w organizmie w następujących stanach i jednostkach chorobowych: przewłokle choroby związane z hemolizą krwi (talasemie, niedokrwistość sierpowatokrwinkowa, zimnica); niedokrwistość megaloblastyczna; przewłokle niedożywienie, alkoholizm; u chorych leczonych dializą oraz u chorych przyjmujących niektóre leki (barbiturany, prymidon, cyklosporyna, sulfasalazyna, trimetoprym); u kobiet stosujących doustne środki antykoncepcyjne. **WP:** Choroby reumatyczne - u pacjentów leczonych metotrexatem; łuszczyca - u pacjentów leczonych metotrexatem (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

<b>Folic acid</b>	Gedeon Richter		
-------------------	----------------	--	--

<b>Folic acid</b>	Merck		
-------------------	-------	--	--

<b>Folic acid</b>	Merck		
-------------------	-------	--	--

<b>Folic acid</b>	Merck		
-------------------	-------	--	--

<b>Folic acid</b>	Merck		
-------------------	-------	--	--

<b>Folic acid</b>	Merck		
-------------------	-------	--	--

<b>Folic acid</b>	Merck		
-------------------	-------	--	--

<b>Folic acid</b>	Merck		
-------------------	-------	--	--

<b>Folic acid</b>	Merck		
-------------------	-------	--	--

<b>Folic acid</b>	Merck		
-------------------	-------	--	--

<b>Folic acid</b>	Merck		
-------------------	-------	--	--

<b>Folic acid</b>	Merck		
-------------------	-------	--	--

<b>▼Bemfola: inj. podsk. [liof.] 225 j.m./0,375 ml - 1 wstrzyk.</b>	Rx-z	100%	238,58
		R <sup>(1)</sup>	12,28

<b>▼Bemfola: inj. podsk. [liof.] 300 j.m./0,50 ml - 1 wstrzyk.</b>	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 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 (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 luteinizującym LH - refundacja do 3 cykli

**W:** U dorosłych kobiet: Brak jajeczkowania (w tym zespół policystycznych jajników - ang. PCOD) u kobiet, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu. Stymulacja rozwoju wielu pęcherzyków jajnikowych u pacjentek poddanych stymulacji owulacji w ramach technik rozrodo wspomagającego (ang. ART), takich jak zapłodnienie pozaustrojowe (ang. IVF), dojazdowe podanie gamet (ang. GIFT) oraz dojazdowe podanie zygoty (ang. ZIFT). Follitropina α w skojarzeniu z hormonem luteinizującym (LH) jest zalecana 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:** Follitropina α jest stosowana jednocześnie z ludzką gonadotropiną łożyskową (ang. hCG) do stymulacji spermatogenezy u mężczyzn z wrodzonym lub nabytym hipogonadyzmem hipogonadotropowym. **Gedeon Richter**

<b>Gonal-F®: inj. podsk. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 75 j.m. - 1 fiol. (+1 amp.-strzyk. rozp.)</b>	Rx-z	100%	97,99
		R <sup>(1)</sup>	24,70

<b>Gonal-F®: inj. podsk. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt.] 75 j.m. - 10 fiol.+ 10 amp.-strzyk.</b>	Rx	100%	X
---	----	------	---

<b>Gonal-F®: inj. podsk. [rozwt.] 300 j.m./0,5 ml - 1 wstrzyk. (+ 8 igiel)</b>	Rx-z	100%	362,19
		R <sup>(1)</sup>	59,40

<b>Gonal-F®: inj. podsk. [rozwt.] 450 j.m./0,75 ml - 1 wstrzyk. (+ 12 igiel)</b>	Rx	100%	X
--	----	------	---

<b>Gonal-F®: inj. podsk. [rozwt.] 900 j.m./1,5 ml - 1 wstrzyk. (+ 20 igiel)</b>	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 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 luteinizującym 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 technik rozrodo wspomagającego (ang. Assisted Reproductive Technologies, ART), takich jak zapłodnienie pozaustrojowe (ang. In Vitro Fertilisation, IVF), dojazdowe podanie gamet (ang. Gamete Intra-Fallopian Transfer) oraz dojazdowe podanie zygoty (ang. Zygote Intra-Fallopian Transfer). Preparat w skojarzeniu z hormonem luteinizującym (LH) jest zalecany w stymulacji wzrostu pęcherzyków jajnikowych u kobiet ze znacznym niedoborem LH i FSH. W badaniach klinicznych te pacjenci wykazywały stężenie endogennego LH w surowicy <1,2 j.m./l. **U dorosłych mężczyzn:** Produkt jest stosowany jednocześnie z ludzką gonadotropiną łożyskową (hCG) do stymulacji spermatogenezy u mężczyzn z wrodzonym lub nabytym hipogonadyzmem hipogonadotropowym. **Merck**

<b>Ovaleap: inj. [rozwt.] 300 j.m./0,5 ml - 1 wkł. (+10 igiel)</b>	Rx-z	100%	314,50
		R <sup>(1)</sup>	11,71

<b>Ovaleap: inj. [rozwt.] 450 j.m./0,75 ml - 1 wkł. (+10 igiel)</b>	Rx-z	100%	X
---	------	------	---

<b>Ovaleap: inj. [rozwt.] 900 j.m./1,5 ml - 1 wkł. (+20 igiel)</b>	Rx-z	100%	918,00
		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 luteinizującym 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 technik rozrodo wspomagającego (ang. Assisted Reproductive Technologies), takich jak zapłodnienie pozaustrojowe (ang. In Vitro Fertilisation), dojazdowe podanie gamet (ang. Gamete Intra-Fallopian Transfer) oraz dojazdowe podanie zygoty (ang. Zygote Intra-Fallopian Transfer). Produkt leczniczy w skojarzeniu z hormonem luteinizującym (LH) jest zalecany w stymulacji wzrostu pęcherzyków jajnikowych u kobiet ze znacznym niedoborem LH i FSH. W badaniach klinicznych te pacjenci wykazywały stężenie endogennego LH w surowicy <1,2 j.m./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. **Thermax Ireland Limited**

<b>▼Bemfola: inj. podsk. [liof.] 75 j.m./0,125 ml - 1 wstrzyk.</b>	Rx-z	100%	117,36
--	------	------	--------

<b>▼Bemfola: inj. podsk. [liof.] 150 j.m./0,25 ml - 1 wstrzyk.</b>	Rx-z	100%	163,07
		R <sup>(1)</sup>	13,26

<b>Pergoveris: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwt. do wstrzk.] 150 j.m. (r-hFSH) + 75 j.m. (r-hLH) - 1 fiol. 3 ml+ amp. rozp.</b>	Rx-z	100%	384,80
--	------	------	--------

### Follitropin alfa + Lutropin alfa

Merck

### Follitropin beta

<b>Puregon®: inj. dom./podsk. [liof. do przyg. rozwt.] 300 j.m./0,36 ml - 1 zest. (+ 6 igiel)</b>	Rx-z	100%	314,11
		R <sup>(1)</sup>	11,32

<b>Puregon®: inj. dom./podsk. [liof.] 600 j.m./0,72 ml - 2 zest. (+ 6 igiel)</b>	Rx-z	100%	615,27
		R <sup>(1)</sup>	6,46

<b>Puregon®: inj. dom./podsk. [liof.] 900 j.m./1,08 ml - 1 zest. (+ 9 igiel)</b>	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 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

**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 wspomagającego rozrodo (np. Zapłodnienie w warunkach *in vitro*/transfer zarodka (ang. In Vitro Fertilisation/Embryo Transfer - IVF/ET), transfer gamety do jajowodu (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**

### Follitropin delta

<b>▼Rekovele: inj. [rozwt.] 12 µg/0,36 ml - 1 wkł. (+ 3 igiel)</b>	Rx-z	100%	393,38
--	------	------	--------

<b>▼Rekovele: inj. [rozwt.] 12 µg/0,36 ml - 1 wstrzyk. (+ 3 igiel)</b>	Rx-z	100%	304,08
		R <sup>(1)</sup>	77,78

<b>▼Rekovele: inj. [rozwt.] 36 µg/1,08 - 1 wkł. (+ 6 igiel)</b>	Rx-z	100%	1180,18
---	------	------	---------

<b>▼Rekovele: inj. [rozwt.] 72 µg/2,16 ml - 1 wkł. (+ 9 igiel)</b>	Rx-z	100%	2360,34
--	------	------	---------

<b>▼Rekovele: inj. [rozwt.] 72 µg/2,16 ml - 1 wstrzyk. (+ 9 igiel)</b>	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 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:** Kontrolowana stymulacja jajników w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków u kobiet poddanych technikom wspomagającego rozrodo (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**

### Fondaparinux

<b>Arixtra®: inj. [rozwt.] 2,5 mg/0,5 ml - 10 amp.-strzyk.</b>	Rx	100%	489,00
<b>Arixtra®: inj. [rozwt.] 7,5 mg/0,6 ml - 10 amp.-strzyk.</b>	Rx	100%	1354,00

### Fondaparinux

Mylan IRE Healthcare

### Formosulfathiazole

<b>Sterovag: globulki dopochwowe 300 mg+ 10 mg+ 50 mg - 6 szt.</b>	Rx	100%	9,54
--	----	------	------

### Formosulfathiazole

SecFarm

### Formoterol

<b>Atimos: aerozol wziwny 12 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawek)</b>	100%	117,32
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	7,40

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

**W:** Długotrwałe leczenie objawowe umiarkowanego lub ciężkiej przewłokle astmy oskrzelowej u pacjentów wymagających regularnego leczenia rozszerzającego oskrzela w skojarzeniu z długotrwałym leczeniem przeciwzapalnym (glikokortykosteroidami wziwnymi i/lub doustnymi). Leczenie glikokortykosteroidami powinno być kontynuowane. Lek jest wskazany w łagodzeniu objawów zwężenia oskrzeli u pacjentów z POCHP. **Cieski Poland**

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

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

**Foradil®: prosz. do inhal. [kaps.] 12 µg/dawkę - 180 szt.**

<b>Formoterol (1)</b> Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4)Pa-	100%	61,26
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	9,60

**Formoterol (1)**K



ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM

**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 wysięk fibryniczny; zapobieganie i leczenie zżewienia oskrzeli u pacjentów z odwracalną lub nieodwracalną POChP, w tym z przewlekłym zapaleniem oskrzeli i rozrodą płuc. Wykazano, że lek poprawia jakość życia u pacjentów z POChP.

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

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

Forastin®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 12 µg/dawkę - 180 szt.	Rx	100% 169,78	C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 9,60	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100% 117,35	C <sup>(1)</sup> bezpł.

**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:** 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 chorobą płuc (POChP). Zaleca się, aby leczenie produktem leczniczym rozpoczął lekarz pulmonolog lub pediatra.

Formoterol® Easyhale®: prosz. do inhal. 12 µg/dawkę - 1 inhal. prosz. (120 dawek + opak. ochronne)	Rx	100% 117,35	C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 7,43	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100% 40,89	C <sup>(1)</sup> bezpł.

**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:** Lek jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy u pacjentów leczonych wziewnymi 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.

Oxis® Turbuhaler®: 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.	
		R <sup>(3)</sup> 15,01	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100% 54,86	C <sup>(1)</sup> bezpł.

Oxis® Turbuhaler®: prosz. do inhal. 9 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawek)	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.
		100% 61,89	C <sup>(1)</sup> bezpł.

**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:** Preparat jest wskazany w leczeniu podtrzymującym, w skojarzeniu z wziewnymi glikokortykosteroidami, objawów obturacji dróg oddechowych i w zapobieganiu objawom wywołanym wysiłkiem 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 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.
		100% 116,32	C <sup>(1)</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.
		100% 165,91	C <sup>(1)</sup> bezpł.

**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:** 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 rozpoczął lekarz pulmonolog.

Trimbow: aerozol inhal. [roztw.] 87,5/9 µg/dawkę - 1 poj. (180 dawek)	Rx	100% 307,90	C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 92,37	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100% 165,91	C <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 agoni-

sty receptorów β<sub>2</sub> 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 przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP), u których nie uzyskuje się odpowiedniego efektu leczenia podczas jednoczesnego stosowania kortykosteroidu wziewnego i długo działającego agonisty receptorów β<sub>2</sub> lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty receptorów β<sub>2</sub> 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 β<sub>2</sub> lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty receptorów β<sub>2</sub> 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 β<sub>2</sub> i średnich dawek kortykosteroidu wziewnego, u których wystąpiło jedno lub więcej zaostrzeń astmy w ciągu poprzedniego roku.

Zafiron®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 12 µg/dawkę - 60 szt.	Rx	100% 61,73	C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 6,77	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100% 116,32	C <sup>(1)</sup> bezpł.

Zafiron®: 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>(4)</sup> bezpł.
		100% 259,48	C <sup>(1)</sup> bezpł.

**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:** 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 wysięk fibryniczny. Zapobieganie i leczenie zżewienia oskrzeli u pacjentów z odwracalną lub nieodwracalną przewłoką obturacyjną chorobą płuc (POChP), w tym z przewlekłym zapaleniem oskrzeli i rozrodą płuc. Wykazano, że preparat poprawia jakość życia u pacjentów z POChP.

Formoterol fumarate dihydric + Glycopyrronium + Budesonide	Rx	100% 259,48	C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 115,79	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100% 165,91	C <sup>(1)</sup> bezpł.

**Formoterol fumarate dihydric + Glycopyrronium + Budesonide (1)** Leczenie podtrzymujące u pacjentów dorosłych z umiarkowaną lub ciężką przewłoką 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 w leczeniu podtrzymującym u dorosłych pacjentów z POChP o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, którzy nie są odpowiednio leczeni skojarzeniem kortykosteroidu wziewnego z długo działającym lekiem z grupy agonistów receptora β<sub>2</sub> lub skojarzeniem leku z grupy agonistów receptora β<sub>2</sub> z długo działającym antagonistą receptora muskarynowego (wpływ na kontrolę objawów i zapobieganie zaostrzeniom, szczegóły patrz ChPL).

Formoterol + Beclometasone dipropionate	Rx	100% 165,91	C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 29,73	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100% 165,91	C <sup>(1)</sup> bezpł.

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

**Formoterol + Beclometasone dipropionate (1)** Kobiety w ciąży (2) Astma, Eozynoflowe 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 długo 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 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 (wziewnego kortykosteroidu i długo 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 długo działających β<sub>2</sub>-agonistów. Produkt leczniczy jest przeznaczony do stosowania u dorosłych.

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

Fostex Nexthaler: prosz. do inhal. 100/6 µg/dawkę - 1 inhal. 120 dawek	Rx	100% 165,91	C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 67,22	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100% 165,91	C <sup>(1)</sup> bezpł.

Fostex Nexthaler: prosz. do inhal. 100/6 µg/dawkę - 1 inhal. 120 dawek	Rx	100%	C <sup>(1)</sup> bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 67,22	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100%	C <sup>(1)</sup> bezpł.

Fostex Nexthaler: prosz. do inhal. 100/6 µg/dawkę - 2 inhal. 180 dawek	Rx	100%	320,41
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 123,90	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100%	320,41

**Formoterol + Beclometasone 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 długo 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 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.

Fosamprenavir	Rx	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 6,77	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100%	X

Ivemend: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 150 mg - 1 fioł. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 6,40	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100%	X

Fosfomicyn	Rx	100%	15,00
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 6,40	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100%	X

Fomicyt - import docelowy: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 40 mg/ml - 10 fioł. 100 ml	Rx	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 6,40	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100%	X

InfectoFos: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 40 mg/ml - 10 but. 2 g	Rx	100%	638,55
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 6,40	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100%	1277,10

InfectoFos: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 40 mg/ml - 10 but. 8 g	Rx	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 6,40	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100%	X

InfectoFos: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 40 mg/ml - 10 but. 4 g	Rx	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 6,40	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100%	X

Monural: granulaty do przyg. roztw. doust. 3 g - 1 sas. 8 g	Rx	100%	21,78
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 6,40	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100%	14,02

Symural: granulaty do przyg. roztw. doust. 3 g - 1 sas. 8 g	Rx	100%	14,02
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 6,40	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100%	21,78

Carident®: maść (100 mg + 150 mg + 80 mg)/g - 1 tuba 5 g	Rx	100%	20,00
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 6,40	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100%	79,70

Dexamentasone acetate + Framycetin sulphate + Polymyxin B sulphate	Rx	100%	79,70
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 6,40	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100%	2003,40

Fremanezumab	Rx-z	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 6,40	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100%	X

Fulvestrant	Rx	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 6,40	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100%	X

Fulvestrant EVER Pharma: inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-stryk. 5 ml	Rx	100%	549,50
		DZ <sup>(2)</sup> bezpł.	
		R <sup>(3)</sup> 6,40	S <sup>(4)</sup> bezpł.
		100%	X





Skuteczny przeptyw

pentoxifylline  
**polfilin**  
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

<b>Fulvestrant Mylan:</b> inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-strzyk. 5 ml (+2 igły)	Rx	100%	X
<b>Fulvestrant</b>			
Mylan Pharmaceuticals Ltd			

<b>Fulvestrant Pharmascience:</b> inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-strzyk. 5 ml (+2 igły) ◆	Rx	100%	651,39
<b>Fulvestrant</b>			
Pharmascience International Limited			

**Fulvestrant (1)** Chemioterapia ICD-10: C.27.  
W: Produkt jest wskazany w monoterapii do leczenia raka piersi z obecnymi recepto-rami estrogenowymi, miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami, u kobiet po menopauzie; o wcześniej nieleczonych terapią hormonalną, lub o z nawrotem choroby podczas lub po zakończeniu leczenia uzupełniającego lekiem z grupy anty-estrogenów lub, gdy nastąpiła progresja choroby podczas leczenia lekiem z grupy antyestrogenów. Lek jest wskazany w skojarzeniu z palbocyklibem w leczeniu miejscowo zaawansowanego lub rozlanego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych (ang. hormone receptor, HR), bez nadmiernej ekspresji receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (ang. HER2) u kobiet, które wcześniej otrzymały leczenie hormonalne. U kobiet przed menopauzą i w okresie okolomenopauzalnym leczenie skojarzone z palbocyklibem należy stosować jednocześnie z agonistą hormonu uwalniającego hormon luteinizujący (ang. LHRH).

<b>Fulvestrant Stada:</b> inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-strzyk. 5 ml	Rx	100%	538,06
<b>Fulvestrant</b>			
Stada Arzneimittel			

**Fulvestrant (1)** Chemioterapia ICD-10: C.27.  
W: Stosowanie produktu leczniczego wskazane jest w monoterapii do leczenia raka piersi z obecnymi recepto-rami estrogenowymi, miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami, u kobiet po menopauzie; wcześniej nieleczonych terapią hormonalną lub z nawrotem choroby podczas lub po zakończeniu leczenia uzupełniającego lekiem z grupy antyestrogenów lub, gdy nastąpiła progresja choroby podczas leczenia lekiem z grupy antyestrogenów; w skojarzeniu z palbocyklibem w leczeniu miejscowo zaawansowanego lub rozlanego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych (ang. hormone receptor, HR-dodatkowego) i bez nadmiernej ekspresji receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (ang. human epidermal growth factor receptor 2, HER2-ujemnego) u kobiet, które wcześniej otrzymały leczenie hormonalne. U kobiet przed menopauzą i w okresie okolomenopauzalnym leczenie skojarzone z palbocyklibem należy stosować jednocześnie z agonistą hormonu uwalniającego hormon luteinizujący (ang. LHRH).

<b>Fulvestrant SUN:</b> inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-strzyk. 5 ml (+2 igły)	Rx	100%	549,50
<b>Fulvestrant</b>			
Sun Pharmaceutical			

**Fulvestrant (1)** Chemioterapia ICD-10: C.27.  
W: Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii do leczenia raka piersi z obecnymi recepto-rami estrogenowymi, miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami, u kobiet po menopauzie; wcześniej nieleczonych terapią hormonalną lub z nawrotem choroby podczas lub po zakończeniu leczenia uzupełniającego lekiem z grupy antyestrogenów lub, gdy nastąpiła progresja choroby podczas leczenia lekiem z grupy antyestrogenów; w skojarzeniu z palbocyklibem w leczeniu miejscowo zaawansowanego lub rozlanego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych (ang. HR), bez nadmiernej ekspresji receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (ang. HER2) u kobiet, które wcześniej otrzymały leczenie hormonalne. U kobiet przed menopauzą i w okresie okolomenopauzalnym leczenie skojarzone z palbocyklibem należy stosować jednocześnie z agonistą hormonu uwalniającego hormon luteinizujący (ang. LHRH).

<b>Fulvestrant Teva:</b> inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-strzyk. 5 ml (+2 igły)	Rx	100%	X
<b>Fulvestrant</b>			
Teva Pharmaceuticals Polska			

<b>Fulvestrant Vipfarm:</b> inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 1 amp.-strzyk. z zabezpieczeniem	Rx	100%	269,03
<b>Fulvestrant</b>			
Vipfarm			

**Fulvestrant (1)** Chemioterapia ICD-10: C.27.  
W: Produkt jest wskazany w monoterapii do leczenia raka piersi z obecnymi recepto-rami estrogenowymi, miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami, u kobiet po menopauzie; wcześniej nieleczonych terapią hormonalną lub z nawrotem choroby podczas lub po zakończeniu leczenia uzupełniającego lekiem z grupy antyestrogenów lub, gdy nastąpiła progresja choroby podczas leczenia lekiem z grupy antyestrogenów; w skojarzeniu z palbocyklibem w leczeniu miejscowo zaawansowanego lub rozlanego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych (ang. HR), bez nadmiernej ekspresji receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (ang. HER2) u kobiet, które wcześniej otrzymały leczenie hormonalne. U kobiet przed menopauzą i w okresie okolomenopauzalnym leczenie skojarzone z palbocyklibem należy stosować jednocześnie z agonistą hormonu uwalniającego hormon luteinizujący (ang. LHRH).

<b>Fulvestrant Accord:</b> inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-strzyk. 5 ml (+2 igły)	Rx	100%	547,21
<b>Fulvestrant</b>			
Accord Healthcare			

**Furagin**  
**Furaginum Adamed:** tabl. 50 mg - 30 szt.

<b>Furagin (1)W:</b> Leczenie ostrej i przewlekłej niepowikłanych zakażeń dolnych dróg moczowych wywołanych przez pałeczki okrężnicy ( <i>Escherichia coli</i> ). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	5,87
<b>Furaginum Adamed:</b> tabl. 50 mg - 30 szt.			
Adamed			

<b>Furaginum Adamed:</b> tabl. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	2,84
<b>Furaginum</b>			
Adamed			

**Furagin (1)W:** Leczenie ostrej i przewlekłej niepowikłanych zakażeń dolnych dróg moczowych wywołanych przez pałeczki okrężnicy (*Escherichia coli*). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Furaginum Teva:</b> tabl. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	5,87
<b>Furaginum</b>			
Teva Pharmaceuticals Polska			

<b>Furaginum Teva:</b> tabl. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	10,84
<b>Furaginum</b>			
Teva Pharmaceuticals Polska			

**Furagin (1)W:** Leczenie niepowikłanych zakażeń dolnych dróg moczowych, w tym nawracających zakażeń układu moczowego u kobiet, wywołanych przez drobnoustroje *Escherichia coli*. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Furazidin</b>			
<b>DaFurag:</b> zaw. doust. 10 mg/ml - 1 but. 140 ml ◆	Rx	100%	27,50
<b>Furazidin</b>			
Alofarm Farmacja Polska			

<b>Furazek:</b> tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	4,89
<b>Furazek</b>			
Adamed			

**Furazidin (1)W:** Leczenie niepowikłanych zakażeń dolnych dróg moczowych, w tym nawracających zakażeń układu moczowego u kobiet wywołanych przez drobnoustroje *Escherichia coli*. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Furosemide</b>			
<b>Furosemide Kabi:</b> inj. [roztw.] 20 mg/2 ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	X
<b>Furosemide Kabi:</b> inj. [roztw.] 20 mg/2 ml - 50 amp. 2 ml	Rx	100%	X
<b>Furosemide</b>			
Fresenius Kabi			

<b>Furosemide Kalceks:</b> inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	X
<b>Furosemide</b>			
AS Kalceks			

<b>Furosemid Medreg:</b> tabl. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,66
<b>Furosemid</b>			
MedReg			

**Furosemide (1)W:** Leczenie obrzęku pochodzenia sercowego. Leczenie obrzęku pochodzenia wątrobowego. Leczenie obrzęku pochodzenia nerkowego (w przypadku zespołu nerczycowego niezbędne jest leczenie pierwotnej choroby). Nadciśnienie tętnicze. Produkt leczniczy jest wskazany dla dorosłych, młodzieży i dzieci.  
WP: Objawowe przerzuty w OUN - profilaktyka i leczenie wspomagające (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Furosemidum Aurovitas:</b> tabl. 40 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	9,23
<b>Furosemidum</b>			
Aurovitas			

**Furosemide (1)W:** Furosemid jest silnym lekiem moczopędnym o szybkim działaniu. Furosemid w postaci tabl. stosuje się w celu: leczenia retencji płynów związanych z marskością wątroby i chorobą nerek; leczenia łagodnego do umiarkowanego nadciśnienia tętniczego. WP: Objawowe przerzuty w OUN - profilaktyka i leczenie wspomagające (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Furosemidum Polfarmex:</b> tabl. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	3,20
<b>Furosemidum</b>			
Polfarmex			

**Furosemide (1)W:** Obrzęki, będące objawem chorób układu krążenia (np. zastoinowa niewydolność serca); obrzęki na skutek retencji płynów w przypadku przewlekłych chorób nerek (np. w zespole nerczycowym); obrzęki na skutek retencji płynów w przypadku chorób wątroby; nadciśnienie tętnicze łagodne lub umiarkowane.  
WP: Objawowe przerzuty w OUN - profilaktyka i leczenie wspomagające (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Furosemidum Polpharma:</b> inj. [roztw.] 10 mg/ml - 5 amp.	Rx	100%	18,01
<b>Furosemidum Polpharma:</b> inj. [roztw.] 10 mg/ml - 50 amp.	Rx	100%	158,08
<b>Furosemide</b>			
Polpharma			

<b>Furosemidum Polpharma:</b> tabl. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,77
<b>Furosemidum</b>			
Polpharma			

**Furosemide (1)W:** Leczenie obrzęków. Lek stosowany jest u dorosłych i dzieci w leczeniu obrzęków związanych z zastoinową niewydolnością krążenia, z marskością wątroby i chorobami nerek, gdy wskazane jest zastosowanie leków moczopędnych o silnym i szybkim działaniu. Leczenie nadciśnienia tętniczego. Lek stosuje się w leczeniu nadciśnienia tętniczego u dorosłych, głównie w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi. WP: Objawowe przerzuty w OUN - profilaktyka i leczenie wspomagające (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Fusidic acid</b>			
<b>Demisil:</b> krem (1 mg+ 20 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	32,59
<b>Betamethasone + Fusidic acid</b>			
<b>Fucibet Lipid:</b> krem (20 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	29,81
<b>Fusidic acid</b>			
LEO Pharma			

<b>Fucidin®:</b> krem 20 mg/g - 1 tuba 5 g	Rx	100%	29,81
<b>Fucidin®:</b> krem 20 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	29,81
<b>Fucidin®:</b> maść 20 mg/g - 1 tuba 5 g	Rx	100%	29,81

**Fucidin (1)W:** Leczenie ostrej i przewlekłej niepowikłanych zakażeń dolnych dróg moczowych wywołanych przez pałeczki okrężnicy (*Escherichia coli*). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Fucidin®:</b> maść 20 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	29,81
<b>Fusidic acid</b>			
LEO Pharma			

<b>Fusacid®:</b> krem 20 mg/g - 1 tuba 5 g	Rx	100%	17,70
<b>Fusacid®:</b> krem 20 mg/g - 1 tuba 20 g	Rx	100%	29,50
<b>Fusidic acid</b>			
CHEME-Elektromet			

<b>Fusacid® H:</b> krem (20 mg+ 10 mg)/g - 1 op. 20 g	Rx	100%	32,00
<b>Fusidic acid + Hydrocortisone acetate</b>			
CHEME-Elektromet			

<b>Fusicutan plus:</b> krem (1 mg+ 20 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	42,00
<b>Betamethasone + Fusidic acid</b>			
Sun Farm			

<b>Hylosept:</b> krem 20 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	24,98
<b>Fusidic acid</b>			
Aristo Pharma			

<b>Gabapentin</b>			
<b>Epigapent:</b> tabl. powł. 600 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	57,15
<b>Epigapent:</b> tabl. powł. 800 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	76,65
<b>Gabapentin</b>			
Neuraxpharm Arzneimittel			

<b>Gabacol:</b> kaps. twarde 100 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	X
<b>Gabacol:</b> kaps. twarde 100 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	X
<b>Gabacol:</b> kaps. twarde 300 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	X
<b>Gabacol:</b> kaps. twarde 300 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	X
<b>Gabacol:</b> kaps. twarde 400 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	X
<b>Gabacol:</b> kaps. twarde 400 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	X
<b>Gabapentin</b>			
Accord Healthcare			

<b>Gabagamma 100:</b> kaps. 100 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	17,83
<b>Gabapentin</b>			
Wörwag Pharma			

<b>Gabapentin Aurovitas:</b> kaps. twarde 100 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	17,37
<b>Gabapentin</b>			
Aurovitas			

<b>Gabapentin Aurovitas:</b> kaps. twarde 100 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	3,68
<b>Gabapentin</b>			
Aurovitas			

<b>Gabapentin Aurovitas:</b> kaps. twarde 100 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	47,25
<b>Gabapentin</b>			
Aurovitas			

<b>Gabapentin Aurovitas:</b> kaps. twarde 300 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	3,20
<b>Gabapentin</b>			
Aurovitas			

<b>Gabapentin Aurovitas:</b> kaps. twarde 400 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	61,21
<b>Gabapentin</b>			
Aurovitas			

**Gabapentin (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Paczadzka 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 nerwobólu po przebytym pólpaściu u dorosłych.

<b>Gabapentin Teva 100 mg:</b> kaps. twarde 100 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	21,38
<b>Gabapentin</b>			
Teva Pharmaceuticals Polska			

<b>Gabapentin Teva 300 mg:</b> kaps. twarde 300 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	50,68
<b>Gabapentin</b>			
Teva Pharmaceuticals Polska			

<b>Gabapentin Teva 400 mg:</b> kaps. twarde 400 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	3,20
<b>Gabapentin</b>			
Teva Pharmaceuticals Polska			

<b>Gabapentin Teva 600 mg:</b> tabl. powł. 600 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	100,47
<b>Gabapentin</b>			
Teva Pharmaceuticals Polska			

<b>Gabapentin Teva 800 mg:</b> tabl. powł. 800 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	133,90
<b>Gabapentin</b>			
Teva Pharmaceuticals Polska			

**Gabapentin (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Paczadzka oporna na leczenie WP: Ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory (3) Pacjenci 65+

W: Paczadzka 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 nerwobólu po przebytym pólpaściu u dorosłych.

<b>Gabapentin Teva - (IR):</b> kaps. twarde 300 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	46,50
<b>Gabapentin</b>			
Teva Pharmaceuticals Polska			

**Gabapentin (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Paczadzka oporna na leczenie WP: Ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory (3) Pacjenci 65+

W: Paczadzka gabapentyna jest wskazana jako lek wspomagający w leczeniu napadów częściowych z napadami wtórnie uogólnionymi lub bez nich u dorosłych i

# W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.



dzieci w wieku 6 lat i starszych. Gabapentyna wskazana jest do stosowania w monoterapii napadów częstotliwości z napadami wtórnymi uogólnionymi lub bez nich u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej. Leczenie obwodowego bólu neuropatycznego. Gabapentyna wskazana jest do stosowania w leczeniu obwodowego bólu neuropatycznego, np. bolesnej neuropatii cukrzycowej i nerwoból po przebytej pólpaści u dorosłych.

ji jajników (ang. controlled ovarian hyperstimulation - COH) w programach wspomaganego rozrodu (ang. assisted reproduction techniques - ART). W badaniach klinicznych lek stosowany wraz z rekombinowaną ludzką folikulootropiną (ang. follicle stimulating hormone - FSH) lub koryfolitopina alfa, długotrwałym stymulantem pęcherzyka jajnikowego.

Delfarma	
Neurontin® 100: kaps. 100 mg - 100 szt. ◆	100% 22,82 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 9,13 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 63,16 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Neurontin® 300: kaps. 300 mg - 100 szt. ◆	R <sup>(2)</sup> 15,68 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 81,59 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 17,22 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Neurontin® 400: kaps. 400 mg - 100 szt. ◆	100% 117,30 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 19,50 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 135,39 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Neurontin® 800: tabl. powł. 800 mg - 100 szt. ◆	R <sup>(2)</sup> 4,98 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**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. Lek wskazany jest jako produkt leczniczy wspomagający w leczeniu napadów częstotliwości, z lub bez napadów wtórnymi uogólnionymi, u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i starszych. Lek wskazany jest do stosowania w monoterapii napadów częstotliwości, z lub bez napadów wtórnymi uogólnionymi, u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszych. Leczenie obwodowego bólu neuropatycznego. Lek wskazany jest do stosowania w leczeniu obwodowego bólu neuropatycznego, np. bolesnej neuropatii cukrzycowej i nerwoból po przebytej pólpaści u dorosłych.

## Gadobutrol

Gadovist 1,0: roztw. 604,72 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 5 ml	Rx	100%	X
Gadobutrol			Bayer

## Gadopentetate dimeglumine

Magnevist: inj. [roztw.] 469 mg/ml - 1 fioł. 5 ml	Rx	100%	80,45
Gadopentetate dimeglumine			Bayer

MultiHance: inj. [roztw.] - 1 fioł. 15 ml	Rx	100%	X
MultiHance: inj. [roztw.] - 1 fioł. 10 ml	Rx	100%	X
MultiHance: inj. [roztw.] - 1 fioł. 20 ml	Rx	100%	X

## Gadopentetate dimeglumine

Nivalin: inj. [roztw.] 2,5 mg/ml - 10 amp. 1 ml	Rx	100%	53,69
Nivalin: inj. [roztw.] 5 mg/ml - 10 amp. 1 ml	Rx	100%	98,40

## Galantamine

Nivalin - (IR): inj. [roztw.] 5 mg/ml - 10 amp. 1 ml	Rx	100%	102,00
--	----	------	--------

## Galantamine

Galcanezumab			Eli Lilly
--------------	--	--	-----------

## Galcanezumab

▼Emgality: inj. [roztw.] 120 mg - 1 wstrzyk. 1 ml ◆	Rx-z	100%	X
Galcanezumab			Eli Lilly

## Galsulfase

▼Naglazyme: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fioł. 5 ml	Rx-z	100%	X
Galsulfase			BioMarin Europe Ltd

## Ganciclovir

Virgan®: żel do oczu 1,5 mg/g - 1 tuba 5 g	Rx	100%	69,99
Ganciclovir			Thera Polska

## Ganirelix

Ganirelix Gedeon Richter: inj. [roztw.] 0,25 mg/0,5 ml - 1 amp.-strz. 0,5 ml	Rx-z	100% 50% <sup>(1)</sup>	97,10 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 folikulootropiną (ang. FSH, follicle stimulating hormone) lub koryfolitopina α, długotrwałym stymulantem pęcherzyka jajnikowego. Gedeon Richter

Orgalutran: inj. [roztw.] 0,25 mg/0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100% 50% <sup>(1)</sup>	125,15 76,60
Orgalutran: inj. [roztw.] 0,25 mg/0,5 ml - 5 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	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

W: Zapobieganie przedwczesnemu wzrostowi stężenia hormonu luteinizującego (ang. luteinising hormone - LH) u kobiet poddawanych kontrolowanej hiperstimulacji

## Gefitinib

Gefitinib Accord: tabl. powł. 250 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	1143,66
--	------	------	---------

**Gefitinib (1)** Chemioterapia ICD-10: C.80.  
W: Produkt jest wskazany w monoterapii leczenia dorosłych pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP), miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, z aktywną mutacją.

Gefitinib Alvogen: tabl. powł. 250 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	915,84
---	------	------	--------

**Gefitinib (1)** Chemioterapia ICD-10: C.80.  
W: Produkt jest wskazany w monoterapii leczenia dorosłych pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP), miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, z aktywną mutacją.

Gefitinib Krka: tabl. powł. 250 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
--	------	------	---

Gefitinib Mylan: tabl. powł. 250 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
---	------	------	---

Gefitinib Sandoz: tabl. powł. 250 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	1144,80
--	------	------	---------

**Gefitinib (1)** Chemioterapia ICD-10: C.80.  
W: Produkt jest wskazany w monoterapii u dorosłych pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, z aktywną mutacją EGFR-TK.

Iressa: tabl. powł. 250 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
--------------------------------------	------	------	---

## Gemcitabine

Gemcitabine Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 2 ml ◆	Lz	100%	18,89
--	----	------	-------

Gemcitabine Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 15 ml ◆	Lz	100%	X
---	----	------	---

Gemcitabine Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 20 ml ◆	Lz	100%	171,72
---	----	------	--------

Gemcitabine Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 10 ml ◆	Lz	100%	85,86
---	----	------	-------

**Gemcitabine (1)** Chemioterapia ICD-10: C.28.  
W: Gemcytabina w skojarzeniu z cisplatiną wskazana jest w leczeniu pacjentów z rakiem pęcherza moczowego miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami. Gemcytabina wskazana jest w leczeniu pacjentów z gruczolakorakiem trzustki miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami. Gemcytabina w skojarzeniu z cisplatiną, wskazana jest jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami. U pacjentów w podeszłym wieku lub pacjentów o stopniu sprawności 2 można rozważyć stosowanie gemcytabiny w monoterapii. Gemcytabina w skojarzeniu z karboplatiną wskazana jest w leczeniu pacjentek z nabłonkowym rakiem jajnika w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, po niepowodzeniu chemioterapii I rzutu opartej na związkach platyny i co najmniej 6-miesięcznym okresie bez nawrotu. Gemcytabina w skojarzeniu z paklitakselem wskazana jest w leczeniu pacjentów z nawrotem miejscowym raka piersi niekwalifikującym się do leczenia operacyjnego lub z przerzutami, u których wystąpił nawrót po uzupełniającej lub neoadiuwatywnej chemioterapii. Wcześniejsza chemioterapia powinna zawierać antracykliny, chyba że istnieją kliniczne przeciwwskazania do ich stosowania.

Gemliquin: inf. [konc.] 10 mg/ml - 1 fioł. 20 ml ◆	Lz	100%	-
Gemliquin: inf. [konc.] 10 mg/ml - 1 fioł. 50 ml ◆	Lz	100%	-
Gemliquin: inf. [konc.] 10 mg/ml - 1 fioł. 100 ml ◆	Lz	100%	-

## Gemcitabine

Gemsol: inf. [konc. do przyg. roztw.] 40 mg/ml - 1 fioł. 5 ml ◆	Lz	100%	28,62
Gemsol: inf. [konc. do przyg. roztw.] 40 mg/ml - 1 fioł. 25 ml ◆	Lz	100%	108,76
Gemsol: inf. [konc. do przyg. roztw.] 40 mg/ml - 1 fioł. 50 ml ◆	Lz	100%	217,51
Gemsol: inf. [konc. do przyg. roztw.] 40 mg/ml - 5 fioł. 5 ml ◆	Lz	100%	-

**Gemcitabine (1)** Chemioterapia ICD-10: C.28.  
W: Gemcytabina w skojarzeniu z cisplatiną wskazana jest w leczeniu raka pęcherza moczowego miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami. Gemcytabina wskazana jest w leczeniu pacjentów z gruczolakorakiem trzustki miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami. Gemcytabina w skojarzeniu z cisplatiną, wskazana jest jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami. U pacjentów w podeszłym wieku lub pacjentów o stanie sprawności 2 można rozważyć stosowanie gemcytabiny w monoterapii. Gemcytabina w skojarzeniu z karboplatiną wskazana jest w leczeniu pacjentek z nabłonkowym rakiem jajnika w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, po niepowodzeniu chemioterapii I rzutu opartej na związkach platyny i co najmniej 6-miesięcznym okresie bez nawrotu. Gemcytabina w skojarzeniu z paklitakselem wskazana jest w leczeniu pacjentów z nawrotem miejscowym raka piersi niekwalifikującym się do leczenia operacyjnego lub z przerzutami, po niepowodzeniu chemioterapii antracyklinami, lub w przypadku przeciwwskazań do ich stosowania.

## Gemtuzumab ozogamicin

▼Mylotarg: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 5 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	29764,80
--	------	------	----------

**Gemtuzumab ozogamicin (1)** Program lekowy: leczenie chorych na ostrą białaczkę szpikową

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z daunorubicyną

## Gentamicin sulphate

Bedicort® G: maść (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	16,00
Bedicort® G: maść (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	22,00

## Gentamicin sulphate + Betamethasone dipropionate

Belogent: krem (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	23,97
Belogent: krem (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	14,99
Belogent: maść (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	23,64
Belogent: maść (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	14,99

## Betamethasone dipropionate + Gentamicin sulphate

Dexamytrex®: krople do oczu (1 mg+ 5 mg)/g - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	27,30
--	----	------	-------

Dexamytrex®: maść do oczu (0,3 mg+ 5 mg)/g - 1 tuba 3 g ◆	Rx	100%	27,30
---	----	------	-------

## Gentamicin sulphate + Dexamethasone

Diprogenta: krem (0,64 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	18,99
Diprogenta: maść (0,64 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	18,46

## Betamethasone dipropionate + Gentamicin sulphate

Garamycin: gabka 5x20x0,5 cm - 1 szt.	Rx	100%	193,00
Garamycin: gabka 5x5x0,5 cm - 1 szt.	Rx	100%	115,99
Garamycin: gabka 10x10x0,5 cm - 1 szt.	Rx	100%	359,30

## Gentamicin sulphate

Gebetil: krem (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	28,00
Gebetil: maść (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	28,00

## Gentamicin sulphate + Betamethasone dipropionate

Gentamicin B. Braun: inf. [roztw.] 1 mg/ml - 10 but. 80 ml	Rx	100%	56,90
Gentamicin B. Braun: inf. [roztw.] 3 mg/ml - 10 but. 120 ml	Rx	100%	86,38
Gentamicin B. Braun: inf. [roztw.] 3 mg/ml - 10 but. 80 ml	Rx	100%	66,73

## Gentamicin sulphate

Gentamicin WZF 0,3%: krople do oczu [roztw.] 3 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	9,10
		50% <sup>(1)</sup>	4,55
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Gentamicin sulphate (1)** W: Bakteryjne ostre i przewlekłe zapalenia spojówek, krawędzi powiek, woreczka żółowego. Zapalenia i owrozczenia rogówki spowodowane przez bakterie wrażliwe na gentamycynę. Preparat jest stosowany profilaktycznie przed i po zabiegach chirurgicznych na gałce ocznej. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Gentamycin Krka: inf./inj. [roztw.] 40 mg/ml - 10 amp. 1 ml	Rx	100%	10,06
Gentamycin Krka: inf./inj. [roztw.] 40 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	19,18

## Gentamicin sulphate

Triderm®: krem (0,64 mg+ 10 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	X
Triderm®: maść (0,64 mg+ 10 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	X

## Clotrimazole + Betamethasone dipropionate + Gentamicin sulphate

▼Xospata: tabl. powł. 40 mg - 84 szt.	Rx-z	100%	93007,99
---------------------------------------	------	------	----------

## Gilteritinib fumarate

**Gilteritinib fumarate (1)** Program lekowy: leczenie chorych na ostrą białaczkę szpikową

W: Produkt jest wskazany w monoterapii nawrotowej lub opornej na leczenie ostrej białaczki szpikowej (ang. AML) z mutacją FLT3 u dorosłych pacjentów.

▼Givosiran: inj. [roztw.] 189 mg/ml - 1 fioł. 1 ml	Rx-z	100%	174112,93
--	------	------	-----------

**Givosiran (1)** Program lekowy: leczenie chorych na ostrą porfirię wątrobową (ahp) u dorosłych i młodzieży w wieku od 12

W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu ostrej porfirii wątrobowej (ang. AHP) u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat.

## Glatiramer acetate

Copaxone®: inj. podsk. [roztw.] 20 mg/ml - 28 amp.-strzyk.	Rx	100%	3148,20
Copaxone®: inj. podsk. [roztw.] 40 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	3148,20

**Glatiramer acetate (1)** Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

W: Produkt jest wskazany w leczeniu pacjentów z postaciami rzutowymi stwardnienia rozsianego (ang. MS) (w celu uzyskania ważnych informacji na temat grupy pacjentów, dla której skuteczność została potwierdzona, szczegóły patrz ChPL). Produkt nie jest wskazany u pacjentów z pierwotnie lub wtórnie postępującą postacią stwardnienia rozsianego.

Remurel: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 28 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	2470,48
Remurel: inj. [roztw.] 40 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	2117,88

**Glatiramer acetate (1)** Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

W: Glatiramer octan jest wskazany do stosowania w leczeniu rzutowo-remisyjnej





# ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



postaci stwardnienia rozsianego (ang. MS). Glatirameru octan nie jest wskazany w postaciach pierwotnie lub wtórnie postępujących stwardnienia rozsianego. **Alvogen**

## Glecaprevir

▼ **Maviret**: tabl. powł. **100 mg+ 40 mg** - 84 szt.

Rx-z	100%	51018,1
	R <sup>(1)</sup>	6
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Pibrentasvir + Glecaprevir** (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu C terapią bezinterferonową

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłego zakażenia wirusem zapalenia wątroby typu C (HCV) u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 do <18 lat. **AbbVie Polska**

## Gliclazide

**Clazicon**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **30 mg** - 60 szt.

Rx	100%	12,09
	R <sup>(1)</sup>	5,46
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Clazicon**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **60 mg** - 30 szt.

Rx	100%	12,09
	R <sup>(1)</sup>	5,46
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Gliclazide** (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

W: Cukrzyca insulinozależna (typu 2) u osób dorosłych, gdy stosowanie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi. **Synoptis Pharma**

**Diabrezide**: tabl. **80 mg** - 40 szt.

Rx	100%	11,19
	R <sup>(1)</sup>	7,84
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Gliclazide** (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

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**

**Diagen**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **60 mg** - 30 szt.

Rx	100%	12,09
	R <sup>(1)</sup>	5,46
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Gliclazide** (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

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**

**Diaprel® MR**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **30 mg** - 60 szt.

Rx	100%	24,95
	R <sup>(1)</sup>	18,32
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Diaprel® MR**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **60 mg** - 30 szt.

Rx	100%	23,50
----	------	-------

**Gliclazide** (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

W: Cukrzyca insulinozależna (typ 2) u dorosłych, kiedy leczenie dietetyczne i wysiłek fizyczny oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi. **Servier**

**Diazidan®**: tabl. **80 mg** - 60 szt.

Rx	100%	16,94
	R <sup>(1)</sup>	10,31
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Gliclazide** (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

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 Health**

**Gliclada®**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **30 mg** - 60 szt.

Rx	100%	15,62
	R <sup>(1)</sup>	8,99
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Gliclada®**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **30 mg** - 90 szt.

Rx	100%	23,16
	R <sup>(1)</sup>	13,22
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Gliclada®**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **60 mg** - 30 szt.

Rx	100%	15,50
	R <sup>(1)</sup>	8,87
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Gliclada®**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **60 mg** - 60 szt.

Rx	100%	30,20
	R <sup>(1)</sup>	16,95
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Gliclazide** (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

W: Cukrzyca insulinozależna (typ II) u osób dorosłych, kiedy przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi. **Krka**

**Gliclada®**: tabl. o przedl. uwalnianiu **90 mg** - 30 szt.

Rx	100%	24,58
	R <sup>(1)</sup>	14,64
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Gliclazide** (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

W: Cukrzyca insulinozależna (typ II) u osób dorosłych, kiedy przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi. **Krka**

**Gliclastad**: tabl. o przedl. uwalnianiu **30 mg** - 60 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

**Gliclastad**: tabl. o przedl. uwalnianiu **30 mg** - 90 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

**Gliclazide**

**STADA Poland Sp. z o.o.**

**Gliclazide Zentiva**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **60 mg** - 30 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

**Gliclazide**

**Zentiva**

**Oziclide MR**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **60 mg** - 30 szt.

Rx	100%	15,62
	R <sup>(1)</sup>	8,99
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Oziclide MR**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **60 mg** - 60 szt.

Rx	100%	30,42
	R <sup>(1)</sup>	17,17
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Gliclazide** (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

W: Cukrzyca insulinozależna (typ 2) u dorosłych, kiedy leczenie dietetyczne i wysiłek fizyczny oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi. **Ranbaxy o SUN PHARMA company**

**Salson**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **60 mg** - 30 szt.

Rx	100%	12,36
	R <sup>(1)</sup>	5,73
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Salson**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **60 mg** - 60 szt.

Rx	100%	23,90
	R <sup>(1)</sup>	10,65
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Gliclazide** (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

W: Cukrzyca insulinozależna (typ 2) u dorosłych, gdy samo przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne i zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi. **Sandoz GmbH**

**Symazide MR**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **30 mg** - 60 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

**Symazide MR**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **60 mg** - 30 szt.

Rx	100%	13,05
	R <sup>(1)</sup>	6,42
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Gliclazide** (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

W: Cukrzyca insulinozależna (typ 2) u osób dorosłych, kiedy przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi. **Symphar**

**Symazide MR 30**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **30 mg** - 60 szt.

Rx	100%	12,20
	R <sup>(1)</sup>	5,57
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Symazide MR 60**: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **60 mg** - 60 szt.

Rx	100%	23,55
	R <sup>(1)</sup>	10,30
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Gliclazide** (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

W: Cukrzyca insulinozależna (typ 2) u osób dorosłych, kiedy przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi. **Symphar**

## Glimepiride

**Amaryl® 1**: tabl. **1 mg** - 30 szt.

Rx	100%	6,63
	R <sup>(1)</sup>	4,92
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Amaryl® 2**: tabl. **2 mg** - 30 szt.

Rx	100%	11,23
	R <sup>(1)</sup>	4,60
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Amaryl® 3**: tabl. **3 mg** - 30 szt.

Rx	100%	17,61
	R <sup>(1)</sup>	7,67
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Amaryl® 4**: tabl. **4 mg** - 30 szt.

Rx	100%	17,60
	R <sup>(1)</sup>	6,40
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Glimepiride** (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy stosuje się w leczeniu cukrzycy typu 2, gdy same ograniczenia dietetyczne, ćwiczenia fizyczne i redukcja masy ciała nie są wystarczająco skuteczne. Produkt leczniczy może być również stosowany w leczeniu skojarzonym z metforminą lub insulinią. **Sanoofi-Aventis Deutschland GmbH**

**Diaryl®**: tabl. **1 mg** - 30 szt.

Rx	100%	6,00
	R <sup>(1)</sup>	4,29
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Diaryl®**: tabl. **2 mg** - 30 szt.

Rx	100%	10,09
	R <sup>(1)</sup>	3,46
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Diaryl®**: tabl. **3 mg** - 30 szt.

Rx	100%	14,14
	R <sup>(1)</sup>	4,80
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Diaryl®**: tabl. **4 mg** - 30 szt.

Rx	100%	17,55
	R <sup>(1)</sup>	6,40
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Glimepiride** (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

W: Lek stosuje się w leczeniu cukrzycy typu 2, gdy dieta, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie masy ciała nie są wystarczająco skuteczne. **Biofarm**

**Glibetic 1 mg**: tabl. **1 mg** - 30 szt.

Rx	100%	6,05
	R <sup>(1)</sup>	3,91
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Glibetic 2 mg**: tabl. **2 mg** - 30 szt.

Rx	100%	11,30
	R <sup>(1)</sup>	4,20
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Glibetic 3 mg**: tabl. **3 mg** - 30 szt.

Rx	100%	16,34
	R <sup>(1)</sup>	5,76
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Glibetic 4 mg**: tabl. **4 mg** - 30 szt.

Rx	100%	19,65
	R <sup>(1)</sup>	5,76
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Glimepiride** (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

W: W leczeniu cukrzycy typu 2, gdy dieta, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie masy ciała nie są wystarczająco skuteczne. **Polpharma**

**GlimeHEXAL 1**: tabl. **1 mg** - 30 szt.

Rx	100%	5,14
	R <sup>(1)</sup>	3,43
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**GlimeHEXAL 2**: tabl. **2 mg** - 30 szt.

Rx	100%	9,39
	R <sup>(1)</sup>	3,20
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**GlimeHEXAL 3**: tabl. **3 mg** - 30 szt.

Rx	100%	13,55
	R <sup>(1)</sup>	4,80
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**GlimeHEXAL 4**: tabl. **4 mg** - 30 szt.

Rx	100%	17,55
	R <sup>(1)</sup>	6,40
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**GlimeHEXAL 6**: tabl. **6 mg** - 30 szt.

Rx	100%	25,76
	R <sup>(1)</sup>	9,60
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Glimepiride** (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie cukrzycy typu 2, gdy samo zastosowanie diety, ćwiczeń fizycznych i zmniejszenie masy ciała jest niewystarczające. **Sandoz GmbH**

**Glimepiride Aurovitas**: tabl. **2 mg** - 30 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

**Glimepiride Aurovitas**: tabl. **3 mg** - 30 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

**Glimepiride Aurovitas**: tabl. **4 mg** - 30 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

**Glimepiride**

**Aurovitas**

**Glitoprel**: tabl. **1 mg** - 30 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

**Glitoprel**: tabl. **2 mg** - 30 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

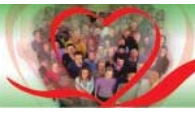
**Glitoprel**: tabl. **3 mg** - 30 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

**Glitoprel**: tabl. **4 mg** - 30 szt.

Glucosamine		SmofKabiven Low Osmo Peripheral: inf. [emulsja] - 4 wor. 1950 ml		Rx	100%	X	Examedin® Fast: test paskowy - 50 szt.		WM	100%	38,12
Flexove: tabl. 625 mg - 60 szt.		Rx	100%	67,73					30% <sup>(1)</sup>	11,44	
Glucosamine		SmofKabiven Low Osmo Peripheral: inf. [emulsja] - 5 wor. 850 ml		Rx	100%	X			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucosamine hydrochloride		Glucose + Fats + Electrolytes + Amino acids		Fresenius Kabi			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				
Chronada: kaps. 200 mg+ 250 mg - 90 szt.		Rx	100%	64,72					100%	37,55	
Chondroitin sulphate + Glucosamine hydrochloride		Keto-Diastix: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.		WM	100%	18,24			30% <sup>(1)</sup>	11,27	
Glucosamine sulphate		Glukoza i ciała ketonowe w moczu (1)Cukrzyca				5,47			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Arthryl Fast®: inj. [roztw.] (400 mg+ 10 mg)/2 ml - 6 amp. + 6 amp. rozp.		Rx	100%	61,72					100%	38,80	
Glucosamine sulphate + Lidocaine hydrochloride		Glukoza we krwi				39,27			30% <sup>(1)</sup>	11,64	
Arthryl®: prosz. do przyg. roztw. doust. 1500 mg - 20 sasz.		Rx	100%	45,66					R <sup>(2)</sup>	3,20	
Arthryl®: prosz. do przyg. roztw. doust. 1500 mg - 30 sasz.		Rx	100%	43,30					100%	38,80	
Arthryl®: prosz. do przyg. roztw. doust. 1500 mg - 90 sasz.		Rx	100%	112,80					30% <sup>(1)</sup>	11,64	
Glucosamine sulphate		Accu-Chek® Active: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.		WM	100%	12,01			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucosamine sulphate		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				3,48			100%	38,80	
Arthryl® - (IR): prosz. do przyg. roztw. doust. 1500 mg - 20 sasz.		Rx	100%	37,90					30% <sup>(1)</sup>	11,64	
Glucose		Accu-Chek Instant: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 100 szt.		WM	100%	74,08			R <sup>(2)</sup>	6,40	
Acidolit®: prosz. do przyg. roztw. doust. - 10 sasz. 4,35 g		Ŝ	100%	22,94					100%	38,66	
Acidolit®: prosz. do przyg. roztw. doust. [smak jabłkowy] - 10 sasz. 4,4 g		Ŝ	100%	23,30					30% <sup>(1)</sup>	11,60	
Acidolit®: prosz. do przyg. roztw. doust. [smak malinowy] - 10 sasz. 4,4 g		Ŝ	100%	21,89					R <sup>(2)</sup>	3,20	
Sodium chloride + Potassium chloride + Sodium citrate + Glucose		Accu-Chek® Performa: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.		WM	100%	11,91			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucosum 5% Fresenius: inj./inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 poj. 1000 ml (z kapsłem)		Rx	100%	X					100%	38,23	
Glucosum 5% Fresenius: inj./inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 poj. 100 ml		Rx	100%	X					30% <sup>(1)</sup>	11,47	
Glucosum 5% Fresenius: inj./inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 poj. 100 ml (z kapsłem)		Rx	100%	X					R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucosum 5% Fresenius: inj./inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 poj. 250 ml		Rx	100%	X					100%	39,55	
Glucosum 5% Fresenius: inj./inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 poj. 500 ml		Rx	100%	X					30% <sup>(1)</sup>	12,19	
Glucosum 5% Fresenius: inj./inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 worek 250 ml Freeflex+		Rx	100%	X					R <sup>(2)</sup>	3,66	
Glucosum 5% Fresenius: inj./inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 worek 500 ml Freeflex+		Rx	100%	X					100%	38,23	
Glucose		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				39,27			30% <sup>(1)</sup>	11,47	
Glucosum 10% Fresenius: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 poj. 1000 ml KabiPac z kapsłem		Rx	100%	X					R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucosum 10% Fresenius: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 poj. 100 ml KabiClear z kapsłem		Rx	100%	X					100%	39,55	
Glucosum 10% Fresenius: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 poj. 100 ml KabiPac z kapsłem		Rx	100%	X					30% <sup>(1)</sup>	12,19	
Glucosum 10% Fresenius: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 poj. 250 ml KabiClear z kapsłem		Rx	100%	X					R <sup>(2)</sup>	3,66	
Glucosum 10% Fresenius: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 poj. 500 ml KabiClear z kapsłem		Rx	100%	X					100%	38,77	
Glucose		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				38,33			30% <sup>(1)</sup>	11,63	
Glucosum 20% Fresenius: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 1 poj. 250 ml		Rx	100%	X					R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucosum 20% Fresenius: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 1 poj. 500 ml		Rx	100%	X					100%	37,77	
Glucose		Contour Plus: test paskowy - 50 szt.		WM	100%	39,09			30% <sup>(1)</sup>	11,73	
Gnak: inf. [roztw.] - 10 wor. 1000 ml		Rx	100%	11,80					R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucose + Magnesium chloride hexahydrate + Sodium acetate trihydrate + Sodium chloride + Potassium chloride		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				39,09			100%	37,77	
Injectio Glucosi 5%: inf. doż. [roztw.] 50 mg/ml - 1 wor. 500 ml		Lz	100%	-					30% <sup>(1)</sup>	11,73	
Injectio Glucosi 10% Baxter: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 wor. 250 ml		Rx	100%	X					R <sup>(2)</sup>	3,20	
Injectio Glucosi 10% Baxter: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 wor. 500 ml		Rx	100%	7,16					100%	39,15	
Injectio Glucosi 10% Baxter: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 wor. 1 l		Rx	100%	X					30% <sup>(1)</sup>	11,79	
Glucose		Contour TS: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.		WM	100%	11,73			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Kalii chloridum 0,3% + Glucosum 5% Kabi: inf./inj. [roztw.] (3 mg + 50 mg)/ml - 10 but. 500 ml		Lz	100%	-					100%	37,66	
Glucose + Potassium chloride		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				39,49			30% <sup>(1)</sup>	11,30	
Litorsal: tabl. - 24 szt.		SD	100%	12,80					R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucose + Potassium + Ascorbic acid + Sodium		D+: test paskowy - 50 szt.		WM	100%	39,09			100%	37,77	
SmofKabiven Low Osmo Peripheral: inf. [emulsja] - 3 wor. 2500 ml		Rx	100%	X					30% <sup>(1)</sup>	10,63	
SmofKabiven Low Osmo Peripheral: inf. [emulsja] - 4 wor. 1400 ml		Rx	100%	X					R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucose		Diastix: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.		WM	100%	12,13			100%	35,43	
Glucose		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				3,60			30% <sup>(1)</sup>	10,63	
Glucose		DIAVUE ToGo: test paskowy - 50 szt.		WM	100%	10,63			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucose		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				35,43			100%	38,35	
Glucose		EverCare: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.		WM	100%	11,64			30% <sup>(1)</sup>	11,51	
Glucose		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				3,20			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucose		Optium Xido: test paskowy - 50 szt.		WM	100%	11,66			100%	38,88	
Glucose		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				37,77			30% <sup>(1)</sup>	11,66	
Glucose		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				11,33			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucose		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				3,20			100%	38,33	
Glucose		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				37,77			30% <sup>(1)</sup>	11,50	
Glucose		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				11,33			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucose		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				3,20			100%	38,33	
Glucose		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				37,77			30% <sup>(1)</sup>	11,50	
Glucose		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				11,33			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucose		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				3,20			100%	38,33	
Glucose		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				37,77			30% <sup>(1)</sup>	11,50	
Glucose		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				11,33			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucose		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				3,20			100%	38,33	
Glucose		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				37,77			30% <sup>(1)</sup>	11,50	
Glucose		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				11,33			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucose		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				3,20			100%	38,33	
Glucose		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				37,77			30% <sup>(1)</sup>	11,50	
Glucose		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				11,33			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucose		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				3,20			100%	38,33	
Glucose		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				37,77			30% <sup>(1)</sup>	11,50	
Glucose		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				11,33			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucose		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				3,20			100%	38,33	
Glucose		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				37,77			30% <sup>(1)</sup>	11,50	
Glucose		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				11,33			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucose		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				3,20			100%	38,33	
Glucose		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				37,77			30% <sup>(1)</sup>	11,50	
Glucose		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				11,33			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucose		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				3,20			100%	38,33	
Glucose		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				37,77			30% <sup>(1)</sup>	11,50	
Glucose		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				11,33			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucose		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				3,20			100%	38,33	
Glucose		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				37,77			30% <sup>(1)</sup>	11,50	
Glucose		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				11,33			R <sup>(2)</sup>	3,20	
Glucose		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				3,20			100%	38,33	
Glucose		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				37,77			30% <sup>(1)</sup>	11,50	
Glucose		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				11,33			R <sup>(2)</sup>	3,20	





Naszym wyborem

**enarenal**  
 enalapril maleas

**VivaChek Ino:** test paskowy - 100 szt. [W/M] 100% X

**Gluksa we krwi (1)** Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięcie insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

**Wellion SymPhar:** test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.

	100% <b>36,63</b>
WM	30% <sup>(1)</sup> <b>10,99</b>
R <sup>(2)</sup>	3,20

**Gluksa we krwi (1)** Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięcie insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

### Glycerin

**Maxigra® femina:** żel intrymy - 1 op. 75 ml DK 100% **23,46**

**Glycerin + Hyaluronic acid + Lactic acid + Aqua + Aloe Vera** Polpharma

### Glycerol phenylbutyrate

**Ravicti:** płyn doustny 1,1 g/ml - 1 but. 25 ml + 1 nasadka 100% **821,28**

	100% <b>821,28</b>
R <sup>(1)</sup>	bezp.

**Glycerol phenylbutyrate (1)** Program lekowy: leczenie wspomagające zaburzeń cyklu miesiączkowego

**W:** Produkt jest wskazany do stosowania przewlekłego jako terapia wspomagająca u pacjentów z zaburzeniami cyklu miesiączkowego, w tym niedoborem syntetyzacji karbamiofosforanowej (ang. CPS), karbamioiltransferazy ornitynowej (ang. OTC), syntetazy argininosuccyninowej (ang. ASS), liazy argininosuccyninowej (ang. ASL), arginazy (ARG) i translokazy ornitynowej (tzw. zespół hiperamoniemia-hiperornitinemina-homocytulinemia [HHH]), których nie można skutecznie leczyć tylko poprzez ograniczenie spożycia białka lub suplementację aminokwasów. Produkt należy stosować razem z dietą ograniczającą spożycie białka, a w niektórych przypadkach z suplementacją (np. złagodzenia objawów choroby u dorosłych pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc).

### Glycerol trinitrate

**Nitrocard®:** maść 20 mg/g - 1 tuba 30 g Rx 100% **26,00**

**Glycerol trinitrate** Chemo-Elektromet

**Nitromint®:** aerozol podjęzykowy 400 µg/dawkę - 1 poj. 11 g (200 dawek) 100% **18,29**

	100% <b>18,29</b>
R <sup>(1)</sup>	3,41
S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Glycerol trinitrate (1)W:** Leczenie ostrego napadu dławicy piersiowej. Zapobieganie napadom dławicy piersiowej przez podawanie leku przed wysiłkiem fizycznym. Leczenie wspomagające w nagłych przypadkach niewydolności lewokomorowej (asma sercowa). (2) Pacjenci 65+

**Pentaerythritol compositum:** tabl. 20/0,5 mg - 20 szt. Rx 100% **16,57**

### Glycerol trinitrate + Pentaerythritol tetranitrate

**Perlinganit®:** inf. doz. [roztw.] 10 mg/10 ml - 10 amp. 10 ml Lz 100% **65,63**

### Glycerol trinitrate

**Sustont®:** tabl. o przedl. uwalnianiu 6,5 mg - 30 szt. 100% **8,80**

	100% <b>8,80</b>
R <sup>(1)</sup>	3,74
S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Glycerol trinitrate (1)W:** Zapobieganie bólowi wierciwym w stabilnej dławicy piersiowej. (2) Pacjenci 65+

### Glycopyrronium bromide

**Enerzair Breezhaler:** prosz. do inhal. [kaps. tward.] 46/114/136 µg/dawkę - 30 szt. 100% **195,99**

	100% <b>195,99</b>
R <sup>(1)</sup>	58,80
S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Glycopyrronium bromide + Mometason furoate + Indacaterol (1)** Podtrzymujące leczenie astmy u dorosłych pacjentów, u których nie uzyskano odpowiedniej kontroli choroby w wyniku podtrzymującego leczenia skójarzonego długo działającego 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+

**Novistig:** inj. [roztw.] (0,5 mg + 2,5 mg/ml) - 10 amp. 1 ml Lz 100% **503,54**

**Neostigmine methylsulphate + Glycopyrronium bromide** Sintetica GmbH

**▼ Seebri Breezhaler:** prosz. do inhal. [kaps.] 0,044 mg - 30 szt. 100% **95,44**

	100% <b>95,44</b>
R <sup>(1)</sup>	28,63
S <sup>(2)</sup>	bezp.

**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).

**Trimbow:** aerozol inhal. [roztw.] 87/5/9 µg/dawkę - 1 poj. (180 dawek) 100% **307,90**

	100% <b>307,90</b>
R <sup>(1)</sup>	92,37
S <sup>(2)</sup>	bezp.

### Glycopyrronium bromide + Formoterol + Beclometason dipropionate

(1) Leczenie podtrzymujące astmy u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby po zastosowaniu produktu złożonego z długo działającego agonisty receptorów β<sub>2</sub> 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 β<sub>2</sub> lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty receptorów β<sub>2</sub> 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 β<sub>2</sub> lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty receptorów β<sub>2</sub> 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 β<sub>2</sub> i średnich dawek kortykosteroidu wziewnego, u których wystąpiło jedno lub więcej zaostrzeń astmy w ciągu poprzedniego roku.

**▼ Ultibro Breezhaler:** prosz. do inhal. [kaps. tward.] 85/43 µg - 30 szt. 100% **134,31**

	100% <b>134,31</b>
R <sup>(1)</sup>	40,29
S <sup>(2)</sup>	bezp.

**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).

### Golimimumab

**Simponi:** inj. [roztw.] 50 mg - 1 amp.-strzyk. Rx-z 100% X

**Simponi:** inj. [roztw.] 50 mg - 1 wstrzyk. Rx-z 100% **2938,99**

	100% <b>2938,99</b>
R <sup>(1)</sup>	bezp.

**Golimimumab (1)** Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kregułospalnego (ZZKSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczykowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS)

**W:** Reumatoidalne zapalenie stawów (ang. RA). Lek w skojarzeniu z metotreksatem (MTX) jest wskazany w leczeniu: dorosłych pacjentów z czynnym reumatoidalnym zapaleniem stawów o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARD), w tym MTX; dorosłych pacjentów z czynnym ciężkim i progresywnym reumatoidalnym zapaleniem stawów, którzy nie byli wcześniej leczeni MTX. Wykazano, że preparat w skojarzeniu z MTX zmniejsza tempo progresji uszkodzenia stawów mierzone w badaniu RTG oraz powoduje poprawę sprawności fizycznej. Łuszczykowe zapalenie stawów (ang. PsA). Lek stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w leczeniu aktywnej i postępującej postaci łuszczykowego zapalenia stawów u dorosłych kiedyś odpowiednio na poprzednie leczenie lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (DMARD) była niewystarczająca. Wykazano, że leczenie preparatem powoduje spowolnienie postępu uszkodzenia stawów obwodowych potwierdzone w badaniu RTG u pacjentów z wielostawowym symetrycznym podtypem choroby oraz poprawia aktywność fizyczną. Zesztywniające zapalenie stawów kregułospalnego (ang. AS). Lek jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci zesztywniającego zapalenia stawów kregułospalnego u dorosłych pacjentów, którzy niewystarczająco zareagowali na konwencjonalne leczenie. Wrodzające zapalenie jelita grubego (ang. UC). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci wrodzającego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-merkaptopuryną (6-MP) lub azatiopryną (AZA), lub którzy źle tolerowali leczenie, lub u których były przeciwwskazania do takiego leczenia.

### Gonadotropin chorionic

**Zivafert:** inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 5000 j.m. - 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. rozp. 1 ml Rx 100% **81,00**

### Gonadotropin chorionic

### Goserelin

**Reseligo:** implant w amp.-strzyk. 3,6 mg - 1 szt. 100% **175,95**

	100% <b>175,95</b>
R <sup>(1)</sup>	3,20
S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Reseligo:** implant w amp.-strzyk. 10,8 mg - 1 szt. 100% **525,75**

	100% <b>525,75</b>
R <sup>(1)</sup>	8,96
S <sup>(2)</sup>	bezp.

**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: u leczeniu raka gruczołu krokowego z przerzutami w przypadku, gdy leczenie gosereliną wykazuje porównywalną skuteczność do kastracji chirurgicznej pod względem wydłużenia czasu przeżycia; u 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 u wysokim ryzyku lub miejscowo zaawansowanym - u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby; jako leczenie uzupełniające prostatictomię 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 właściwie jest leczenie hormonalne. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako alternatywa dla chemioterapii w standardowym leczeniu wczesnego raka piersi z dodatkimi receptorem estrogenowym (ER) u kobiet w okresie przed- i okołomenopauzalnym. Endometrioza: 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

**W:** Dawka 3,6 mg. Leczenie raka gruczołu krokowego w następujących przypadkach: u 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 antyandrogenem; leczenie uzupełniające radioterapię u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku nawrotu, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby; leczenie uzupełniające prostatictomię radykalną u pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku progresji, u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby; w tym ból, oraz zmniejsza rozmiary 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

**W:** Dawka 3,6 mg. Leczenie raka gruczołu krokowego w następujących przypadkach: u 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 antyandrogenem; leczenie uzupełniające radioterapię u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku nawrotu, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby; leczenie uzupełniające prostatictomię radykalną u pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku progresji, u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby; w tym ból, oraz zmniejsza rozmiary 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

cia; jako leczenie uzupełniające radioterapię u pacjentów z rakiem gruczołu krokowego - miejscowym u 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 u wysokim ryzyku lub miejscowo zaawansowanym - u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby; jako leczenie uzupełniające prostatictomię 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. 100% **177,55**

	100% <b>177,55</b>
R <sup>(1)</sup>	4,80
S <sup>(2)</sup>	bezp.

**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 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 neoadjuwantowe 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 prostatictomię 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 właściwie jest leczenie hormonalne. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako metoda alternatywna dla chemioterapii w standardowym leczeniu wczesnego raka piersi z dodatkimi receptorem estrogenowym (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.

**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; jako leczenie uzupełniające prostatictomię 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 właściwie jest leczenie hormonalne. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako metoda alternatywna dla chemioterapii w standardowym leczeniu wczesnego raka piersi z dodatkimi receptorem estrogenowym (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.

**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; jako leczenie uzupełniające prostatictomię 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 właściwie jest leczenie hormonalne. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako metoda alternatywna dla chemioterapii w standardowym leczeniu wczesnego raka piersi z dodatkimi receptorem estrogenowym (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.

**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; jako leczenie uzupełniające prostatictomię 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 właściwie jest leczenie hormonalne. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako metoda alternatywna dla chemioterapii w standardowym leczeniu wczesnego raka piersi z dodatkimi receptorem estrogenowym (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.

**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; jako leczenie uzupełniające prostatictomię 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 właściwie jest leczenie hormonalne. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako metoda alternatywna dla chemioterapii w standardowym leczeniu wczesnego raka piersi z dodatkimi receptorem estrogenowym (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.

**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; jako leczenie uzupełniające prostatictomię 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 właściwie jest leczenie hormonalne. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako metoda alternatywna dla chemioterapii w standardowym leczeniu wczesnego raka piersi z dodatkimi receptorem estrogenowym (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.

**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

porównywalną z chirurgiczną kastracją; leczeniu miejscowo zaawansowanego raka gruczołu krokowego, jako metoda alternatywna do chirurgicznej kastracji, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę przeżywa porównywalną z antyandrogenami; 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 przeżywa bez objawów choroby i przeżywa 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 przeżywa bez objawów choroby; gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżywa bez objawów choroby.

**Gramicidin**  
**Dicortineff:** krople do oczu i uszu [zaw.] (2500 j.m.+ 25 j.m.+ 1 mg/ml) - 1 but. 5 ml Rx 100% 29,62

**Grazoprevir**  
Fludrocortisone acetate + Neomycin sulphate + Gramicidin Polfa Warszawa

**▼Zepatier:** tabl. powł. 50 mg+ 100 mg - 28 szt. Rx-z 100% 45252,00  
b<sup>1</sup>) bezpl.

**Elbasvir + Grazoprevir** (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego typu C terapia bezinterferonowa

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu C (przewlekłego ZWV C) u dorosłych. Swoista genotypowo aktywność wirusa zapalenia wątroby typu C (ang. HCV, hepatitis C virus). Merck Sharp & Dohme

**Guaifenesin**  
**Baladex:** syrop (30 mg+ 50 mg)/5 ml - 1 but. 150 ml Rx 100% 24,00

**Guaifenesin + Theophylline** Afofarm Farmacja Polska

**Guselkumab**  
**Tremfya:** inj. [roztw.] 100 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 1 ml Rx-z 100% 9592,28  
b<sup>1</sup>) bezpl.

**Tremfya:** inj. [roztw.] 100 mg/ml - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 9547,63  
b<sup>2</sup>) bezpl.

**Guselkumab** (1) Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plackowatej (2) Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS)

W: Łuszczycza plackowata. Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej łuszczycy plackowatej u osób dorosłych, którzy kwalifikują się do leczenia ogólnego, łuszczycowego zapalenia stawów. Produkt w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem (MTX), jest wskazany w leczeniu czynnego łuszczycowego zapalenia stawów u osób dorosłych, gdy odpowiedź jest niewystarczająca lub występuje nieteraerialna wcześniej sję terapii lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARD).

**Gymnea Leaf**  
**Diabetosan Caps:** kaps. - 60 szt. SD 100% 26,73

**Chrome + White mulberry + Gymnea Leaf** Polpharma

**Haemophilus influenzae type b vaccine**  
**Act-HIB:** inj. dom./podsk. [prosz.+ rozp.] 10 µg Rx 100% X  
- 1 fiol. 0,5 ml

**Haemophilus influenzae type b vaccine** Sanofi Pasteur

**▼Hexacima:** inj. [zaw.] 0,5 ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml Rx 100% 195,00

**Haemophilus influenzae type b vaccine** Sanofi Pasteur

**Infanrix® HEXA:** inj. [prosz.+ zaw.] 0,5 ml Rx 100% 207,25  
- 1 fiol.+ 1 amp.

**Infanrix® HEXA:** inj. [prosz.+ zaw.] 0,5 ml Rx 100% 204,43  
- 1 fiol.+ 1 amp. strzyk.+ igła

**Tetanus toxoid + Hepatitis B vaccine + Haemophilus influenzae type b vaccine + Poliovirus inactivated + Diphtheria toxoid** GSK Pharmaceuticals SA

**Infanrix® IPV+Hib:** inj. dom. [prosz.+ zaw.] 0,5 ml Rx 100% 140,23  
- 1 amp.-strzyk.+ 1 fiol. prosz. (+2 igły)

**Haemophilus influenzae type b vaccine + Poliovirus inactivated + Diphtheria toxoid + Tetanus toxoid** GSK Pharmaceuticals SA

**Haloperidol**  
**Haloperidol Unia:** krople doustne 2 mg/ml Rx 100% 6,52  
- 1 but. 100 ml ◆

**Haloperidol Unia:** krople doustne 2 mg/ml Rx 100% 6,01  
30%<sup>(1)</sup> 1,80  
b<sup>2</sup>) bezpl.  
DZ<sup>(2)</sup> bezpl.  
s<sup>(4)</sup> bezpl.

**Haloperidol** (1) W: Wskazania do refundacji. Dorosli. Schizofrenia - leczenie objawów i zapobieganie ich nawrotowi, inne psychozy (szczególnie paranooidalne), mania i hipomania, zaburzenia zachowania - agresja, nadmierna ruchliwość i samo-uszkodzenie się u osób upośledzonych umysłowo oraz u pacjentów z ograniczonym uszkodzeniem mózgu; zespół Gillesa de la Tourette'a i tiki istotnie zaburzące funkcjonowanie. Dzieci. Zaburzenia zachowania - zwłaszcza zachowania agresywne i nadmierna ruchliwość; zespół Gillesa de la Tourette'a, schizofrenia dziecięca.

**Wskazania z ChPL.** Dorosli w wieku 18 lat i powyżej. Leczenie schizofrenii i zaburzeń schizofrenicznych. Dorazne leczenie majaczenia, po niepowodzeniu leczenia nielaminologicznego. 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 demencji w chorobie Alzheimera i demencją pochodzenia naczyniowego, gdy leczenie nielaminologiczne się 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 płasawicy 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 całociowymi zaburzeń 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:** inj. dom. [roztw.] 5 mg/ml Rx 100% 22,32  
- 10 amp. 1 ml ◆

**Haloperidol** Polfa Warszawa

**Haloperidol WZF:** tabl. 1 mg - 40 szt. ◆ Rx 100% 6,54  
30%<sup>(1)</sup> 3,17  
b<sup>2</sup>) 2,01  
DZ<sup>(2)</sup> bezpl.  
s<sup>(4)</sup> bezpl.

**Haloperidol WZF:** tabl. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 16,18  
30%<sup>(1)</sup> 4,36  
b<sup>2</sup>) bezpl.  
DZ<sup>(2)</sup> bezpl.  
s<sup>(4)</sup> bezpl.

**Haloperidol WZF:** tabl. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,67  
30%<sup>(1)</sup> 2,21  
b<sup>2</sup>) 0,59  
DZ<sup>(2)</sup> bezpl.  
s<sup>(4)</sup> bezpl.

**Haloperidol WZF 0,2%:** krople doust. 2 mg/ml Rx 100% 2,21  
- 1 but. 10 ml ◆

**Haloperidol** (1) W: Dorosli w wieku 18 lat i powyżej. Leczenie schizofrenii i zaburzeń schizofrenicznych. Dorazne leczenie majaczenia, po niepowodzeniu leczenia nielaminologicznego. 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 demencji w chorobie Alzheimera i demencją pochodzenia naczyniowego, gdy leczenie nielaminologiczne się 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 płasawicy 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 całociowymi 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. WP: Choroba Huntingtona (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**Halopril - import interwencyjny:** inj. [roztw.] 5 mg/ml Rx 100% X  
- 10 amp. 1 ml ◆

**Haloperidol** Polpharma

**Haloperidol decanoate** Polpharma

**Decalol®:** inj. dom. [roztw.] 50 mg/ml - 5 amp. 1 ml ◆ Rx 100% 42,47  
30%<sup>(1)</sup> 11,47  
b<sup>2</sup>) bezpl.  
DZ<sup>(2)</sup> bezpl.  
s<sup>(4)</sup> bezpl.

**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 utrzymującej się schizofrenii oraz zaburzeń schizofrenicznych u dorosłych pacjentów aktualnie skutecznie leczonych haloperydem podawanym doustnie.

**Hawthorn** Polpharma

**Ziel. Apt. Kwiat glogu fix:** ziola do zaparzania 2 g OTC 100% 8,10  
- 30 toreb.

**Hawthorn** Polpharma

**Hawthorn extract** Polpharma

**Neospasmina®:** syrop 2,23 ml/10 ml - 1 but. 119 ml OTC 100% 14,87

**Neospasmina®:** syrop 2,23 ml/10 ml - 1 but. 992 ml OTC 100% 75,61

**Valeriana extract + Hawthorn extract** Polpharma

**Neospasmina® noc:** syrop 3,15 ml/15 ml OTC 100% 14,97  
- 1 but. 119 ml

**Valeriana extract + Hawthorn extract + Passiflora + Hop** Polpharma

**Hedera helix extract** Herbolap Wrocław

**Hedera helix extract**

**Heparin sodium**

**Heparin WZF:** inj. doz. [roztw.] 5 000 j.m./ml Lz 100% -  
- 10 fiol. 5 ml

**Heparin sodium** Polfa Warszawa

**Hepatitis A vaccine**

**Avaxim 160 U:** inj. [zaw.] 160 j.m. Rx 100% 157,00  
- 1 amp.-strzyk. 0,5 ml

**Hepatitis A vaccine** Sanofi Pasteur

**Fendrix:** inj. dom. [zaw.] - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml Rx 100% X

**Hepatitis A vaccine** GSK Commercial

**HAVRIX® 720 Junior:** inj. [zaw.] 720 j.ELISA Rx 100% 120,00  
- 1 amp.-strzyk. 0,5 ml

**HAVRIX® Adult:** inj. [zaw.] 1440 j.ELISA Rx 100% 190,00  
- 1 amp.-strzyk. 1 ml

**Hepatitis A vaccine** GSK Pharmaceuticals SA

**TWINRIX™ Adult:** inj. dom. [zaw.] 0,02 mg/ml Rx 100% 178,68  
- 1 amp.-strzyk. 1 ml

**TWINRIX™ Junior:** inj. dom. [zaw.] 360 j. Elisa Rx 100% 97,85  
- 1 amp.-strzyk. 0,5 ml

**Hepatitis A vaccine + Hepatitis B vaccine** GSK Pharmaceuticals SA

**Vaqta® 25:** inj. dom. [zaw.] 25 U - 1 fiol. 0,5 ml Rx 100% 112,77

**Vaqta® 50:** inj. dom. [zaw.] 50 U - 1 fiol. 1 ml Rx 100% 153,81

**Hepatitis A vaccine** MSD

**Hepatitis B immunoglobulin** Synthverse S.A.

**Gamma® anti-HBs 200:** inj. dom. [roztw.] 200 j.m. Rx 100% 355,21  
- 1 amp.

**Hepatitis B immunoglobulin**

**Hepatitis B vaccine**

**ENGERIX B:** inj. [zaw.] 10 µg - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml Rx 100% 100,00

**ENGERIX B:** inj. [zaw.] 20 µg - 1 amp.-strzyk. 1 ml Rx 100% 100,00

**Hepatitis B vaccine** GSK Pharmaceuticals SA

**Euvox B®:** inj. dom. [zaw.] 10 µg - 1 fiol. 0,5 ml Rx 100% 39,00

**Euvox B®:** inj. dom. [zaw.] 20 µg - 1 fiol. 1 ml Rx 100% 45,52

**Hepatitis B vaccine** LG Life Sciences Poland

**HBvaxPRO®:** inj. dom. [zaw.] 5 µg - 1 fiol. 0,5 ml Rx 100% 48,46

**HBvaxPRO®:** inj. dom. [zaw.] 10 µg - 1 fiol. 1 ml Rx 100% 51,76

**HBvaxPRO®:** inj. dom. [zaw.] 40 µg - 1 fiol. 1 ml Rx 100% 114,86

**Hepatitis B vaccine** MSD

**Infanrix® HEXA:** inj. [prosz.+ zaw.] 0,5 ml Rx 100% 207,25  
- 1 fiol.+ 1 amp.

**Infanrix® HEXA:** inj. [prosz.+ zaw.] 0,5 ml Rx 100% 204,43  
- 1 fiol.+ 1 amp. strzyk.+ igła

**Tetanus toxoid + Hepatitis B vaccine + Haemophilus influenzae type b vaccine + Poliovirus inactivated + Diphtheria toxoid** GSK Pharmaceuticals SA

**TWINRIX™ Adult:** inj. dom. [zaw.] 0,02 mg/ml Rx 100% 178,68  
- 1 amp.-strzyk. 1 ml

**TWINRIX™ Junior:** inj. dom. [zaw.] 360 j. Elisa Rx 100% 97,85  
- 1 amp.-strzyk. 0,5 ml

**Hepatitis A vaccine + Hepatitis B vaccine** GSK Pharmaceuticals SA

**Herpes zoster vaccine (recombinant, adjuvanted)**

**Shingrix:** inj. [prosz.+ zaw. do przyg. zaw.] 50 µg/dawkę Rx 100% 751,06  
- 1 fiol. 50 µg prosz. + 1 fiol. 0,5 ml zaw. ◆ 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 półpaściec tj. z: przewlekłą chorobą serca, przewlekłą chorobą płuc, cukrzycą, przewlekłą niewydolnością nerek, wrodzonym lub nabytym niedoborem odporności, uogólnioną chorobą nowotworową, zakażeniem wirusem HIV, chorobą Hodgkina, jatrogenną immunosupresją, białaczką, szpiczakiem mnogim, przeszczepem narządu łagodnego, reumatoidalnym zapaleniem stawów, łuszczycą, łuszczycowym zapaleniem stawów, niewydostnym zapaleniem jelit, zesztyniającym zapaleniem stawów kregosłupa, stwierdzeniem rozszajnym, toczniem układowym

W: Szczepionka 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 półpaściec. Szczepionkę należy stosować zgodnie z oficjalnymi zaleceniami. GlaxoSmithKline Biologicals S.A.

**Hexylin aminolevulinatis hydrochloride**

**Hexivix:** prosz. i rozp. do przyg. roztw. do podaw. do Rx 100% X  
pęcherza mocz. 8 mmol/l - 1 fiol. prosz. (+1 fiol. rozp.)

**Hexylin aminolevulinatis hydrochloride** Ipsen Poland

**Hop**

**Neospasmina® noc:** syrop 3,15 ml/15 ml OTC 100% 14,97  
- 1 but. 119 ml

**Valeriana extract + Hawthorn extract + Passiflora + Hop** Polpharma

**Senosan fix:** mieszanka ziołowa do zaparzania 1,7 g SD 100% 11,36  
- 20 sasz. 1,7 g

**Melissa extract + Hop + Vitamins + Magnesium** Polpharma

**Horsetail herb**

**Biotebal® Mocne Paznokcie:** serum wzmacniające DK 100% 23,38  
do paznokci - 1 op. 6,6 ml

**Hydroxypropyl chitosan + Methylsulfonylmethane + Horsetail herb** Polpharma

**Urosan fix:** ziola do zaparzania 2 g - 20 sasz. 2 g OTC 100% 10,37

**Birch leaf + Horsetail herb** Polpharma

**Ziel. Apt. Skrzyp Fix:** ziola do zaparzania 1,8 g OTC 100% 6,94  
- 30 sasz.

**Horsetail herb** Polpharma



METRONIDAZOL METRONIDAZOL METRONIDAZOL		METRONIDAZOL POLPHARMA Metronidazolium		ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM	
<b>zUrawit Forte:</b> kaps. twarde - 60 szt.	SD 100%	42,13			
<i>Nettle extract + Horsetail herb + Cranberry extract</i> Polpharma					
<b>Human fibrinogen</b>					
<b>Fibrug:</b> inf./inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 mg - 1 but. 100 ml	Lz 100%				
<i>Human fibrinogen</i> Octopharma					
<b>Hyaluronate sodium</b>					
<b>Hyalgan:</b> inj. [roztw.] 20 mg/2 ml - 1 amp.-strzyk. 2 ml	Rx 100%	136,00			
<i>Hyaluronate sodium</i> Fidia					
<b>Idroflog:</b> krople do oczu - 15 amp. 0,5 ml	WMq 100%	42,00			
<i>Hydrocortisone sodium phosphate + Hyaluronate sodium</i> Solinea					
<b>Lacrima® Natura Plus:</b> krople do oczu - 1 but. 10 ml	WMq 100%	31,81			
<i>Hypromellose + Wild Rose + Chamomile + Bilberry + Sodium chloride + Aloe Vera + Hyaluronate sodium</i> Polpharma					
<b>Softey Gel:</b> żel - 20 poj. 0,4 ml	WMq 100%	27,84			
<i>Xanthan Gum + Hyaluronate sodium</i> Polpharma					
<b>Softey Net:</b> żel - 20 poj. 0,4 ml	WMq 100%	37,48			
<i>Hyaluronate sodium + Nettle extract + Xanthan Gum</i> Polpharma					
<b>Starazolin® HydroBalance PPH:</b> krople do oczu [roztw.] 1 mg/ml - 2 op. 5 ml	WMq 100%	23,00			
<b>Starazolin® HydroBalance PPH:</b> krople do oczu [roztw.] 1 mg/ml - 3 op. 5 ml	WMq 100%	26,27			
<i>Hyaluronate sodium</i> Polfa Warszawa					
<b>Starazolin® Suche i Podrażnione Oczu:</b> krople do oczu - 1 op. 10 ml	WMq 100%	32,32			
<i>Dexpanthenol + Hyaluronate sodium</i> Polpharma					
<b>Hyaluronic acid</b>					
<b>Heviran® Comfort:</b> plaster - 15 szt.	WMq 100%	32,34			
<i>Hyaluronic acid</i> Polpharma					
<b>Maxigra® femina:</b> żel intymny - 1 op. 75 ml	DK 100%	23,46			
<i>Glycerin + Hyaluronic acid + Lactic acid + Aqua + Aloe Vera</i> Polpharma					
<b>Softey Duo:</b> krople do oczu - 1 op. 10 ml	WMq 100%	35,13			
<i>Hyaluronic acid + Dexpanthenol</i> Polpharma					
<b>Starazolin® Hydro Forte:</b> krople do oczu - 1 op. 10 ml	WMq 100%	30,99			
<i>Hyaluronic acid</i> Polpharma					
<b>Hydrochlorothiazide</b>					
<b>Hydrochlorothiazide Orion:</b> tabl. 12,5 mg - 30 szt.	Rx 100%	12,35			
<b>Hydrochlorothiazide Orion:</b> tabl. 25 mg - 30 szt.	Rx 100%	12,64			
<i>Hydrochlorothiazide</i> Orion Corporation					
<b>Hydrochlorothiazidum POLPHARMA:</b> tabl. 12,5 mg - 30 szt.	Rx 100%	24,92			
<b>Hydrochlorothiazidum POLPHARMA:</b> tabl. 25 mg - 30 szt.	Rx 100%	24,89			
<i>Hydrochlorothiazide</i> Polpharma					
<b>Hydrocortisone</b>					
<b>Corhydron 25:</b> inj. [prosz.+ rozp.] 25 mg - 5 fiol. + 5 amp.	Rx 100%	83,00			
<b>Corhydron 100:</b> inf./inj. [prosz.+ rozp.] 100 mg - 5 fiol. + 5 amp.	Rx 100%	95,00			
<i>Hydrocortisone</i> Bausch Health					
<b>Hydrocortisonum AFP:</b> krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx 100%	7,57			
		3,79			
		bezpł.			
		bezpł.			
		bezpł.			
<i>Hydrocortisone</i> (1)W: Produkt leczniczy stosuje się miejscowo w następujących wskazaniach: atopowe zapalenie skóry; liszaj rumieniowaty; rumień wielopostaciowy; liszaj płaski o nasilonym świadczeniu; łojotokowe zapalenie skóry; różne postaci wyprysku, zwłaszcza wyprysk zliszajowaci; łuszczyca owłosionej skóry głowy; łuszczyca zadawniona; świerzb; kontynuacja leczenia silnie działającymi glikokortykosteroidami. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+					
<b>Hydrocortisonum Jelfa:</b> tabl. 20 mg - 20 szt.	Rx 100%	15,30			
<i>Hydrocortisone</i> Bausch Health					
<b>Hydrocortisonum-SF:</b> tabl. 10 mg - 60 szt.	Rx 100%	18,95			
		5,69			
		bezpł.			
		bezpł.			
		bezpł.			
<i>Hydrocortisone</i> (1)W: Do stosowania w leczeniu substytucyjnym w pierwotnej lub wtórnej niewydolności kory nadnerczy. Przed operacjami i podczas poważnych urazów lub chorób u pacjentów z rozpoznaną niewydolnością kory nadnerczy lub niepewną rezerwą hormonów kory nadnerczy. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+					
<b>Hydrocortisonum VUAB:</b> inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fiol. 10 ml	Rx 100%	X			
<i>Hydrocortisone</i> VUAB Pharma u.s.					
<b>Pimafucort®:</b> krem (10 mg+ 10 mg+ 3500 j.m.)/g - 1 tuba 15 g	Rx 100%	30,40			
<b>Pimafucort®:</b> maść (10 mg+ 10 mg+ 3500 j.m.)/g - 1 tuba 15 g	Rx 100%	30,40			
<i>Hydrocortisone + Neomycin + Natamycin</i> LEO Pharma					
<b>Posterisan® H:</b> czopki doodbytnicze - 10 szt.	Rx 100%	46,00			
<b>Posterisan® H:</b> maść doodbytnicza - 1 tuba 25 g (+ aplik.)	Rx 100%	51,00			
<i>Hydrocortisone + Escherichia coli</i> Kadefarm					
<b>Hydrocortisone acetate</b>					
<b>Atecertin®:</b> krople do oczu i uszu [zaw.] (5 mg+ 10000 j.m.+ 15 mg/ml - 1 op. 5 ml	Rx 100%	18,50			
<i>Polymyxin B sulphate + Hydrocortisone acetate + Oxytetracycline hydrochloride</i> Bausch Health					
<b>Chlorchinaldin H:</b> maść (30 mg+ 10 mg)/g - 1 tuba 5 g	Rx 100%	18,50			
<i>Hydrocortisone acetate + Chlorquinaldol</i> Chema-Elektromet					
<b>Fusacid® H:</b> krem (20 mg+ 10 mg)/g - 1 op. 20 g	Rx 100%	32,00			
<i>Fusidic acid + Hydrocortisone acetate</i> Chema-Elektromet					
<b>Oxycort®:</b> maść (10 mg+ 30 mg)/g - 1 tuba 10 g	Rx 100%	21,46			
<i>Oxytetracycline hydrochloride + Hydrocortisone acetate</i> Bausch Health					
<b>Oxycort®:</b> aerozol na skórę (3,1 mg+ 9,3 mg)/g - 1 poj. 30 ml	Rx 100%	24,18			
<b>Oxycort®:</b> aerozol na skórę (3,1 mg+ 9,3 mg)/g - 1 poj. 55 ml	Rx 100%	29,01			
<i>Hydrocortisone acetate + Oxytetracycline hydrochloride</i> Polfa Tarchomin SA					
<b>Oxycort® A:</b> maść do oczu (10 mg+ 10 mg)/g - 1 tuba 3 g	Rx 100%	20,63			
<i>Oxytetracycline hydrochloride + Hydrocortisone acetate</i> Bausch Health					
<b>Hydrocortisone butyrate</b>					
<b>Laticort® 0,1%:</b> krem 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx 100%	13,00			
<b>Laticort® 0,1%:</b> maść 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx 100%	13,95			
<b>Laticort® 0,1%:</b> płyn do stos. na skórę 1 mg/ml - 1 but. 20 ml	Rx 100%	6,79			
<i>Hydrocortisone butyrate</i> Bausch Health					
<b>Locoid®:</b> krem 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx 100%	17,88			
<b>Locoid®:</b> roztw. na skórę 1 mg/ml - 1 but. 30 ml	Rx 100%	17,88			
<b>Locoid® Crelo®:</b> emulsja 1 mg/g - 1 but. 30 g	Rx 100%	20,87			
<b>Locoid® Lipocream®:</b> krem 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx 100%	17,88			
<i>Hydrocortisone butyrate</i> LEO Pharma					
<b>Hydrocortisone sodium phosphate</b>					
<b>Idroflog:</b> krople do oczu - 15 amp. 0,5 ml	WMq 100%	42,00			
<i>Hydrocortisone sodium phosphate + Hyaluronate sodium</i> Solinea					
<b>Softacort®:</b> krople do oczu 3,35 mg/ml - 30 minim. ◆	Rx 100%	50,99			
<i>Hydrocortisone sodium phosphate</i> Theo Polska					
<b>Hydropropylcellulose</b>					
<b>Help4Skin Gojenie pęknięć skóry:</b> plaster w żelu - 1 but. 7 ml	WMq 100%	32,82			
<i>Hydropropylcellulose + Castor oil + Isopropyl alcohol + Nitrocellulose + Tocopheryl acetate</i> Polpharma					
<b>Hydroxycarbamide</b>					
<b>Hydroxycarbamid Teva:</b> kaps. 500 mg - 100 szt. (but.) ◆	Rx 100%	91,28			
		bezpł.			
		bezpł.			
		bezpł.			
		bezpł.			
<i>Hydroxycarbamide</i> (1) Nowotwory złośliwe (2) Chemioterapia ICD-10: C.29. (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+					
W: Przewlekłe zespoły mieloproliferacyjne takie, jak: przewlekła białaczka szpikowa (CML); zwichnięcia prawdziwa z wysokim ryzykiem powikłań zakrzepowo-zatorowych; nadpłytkowość samoistna (trombocytemia); zwłóknienie szpiku (osteomyelofibroza).					
<i>Hydroxycarbamide</i> Teva Pharmaceuticals Polska					
<b>Hydroxyurea medac:</b> kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx 100%	91,28			
		bezpł.			
		bezpł.			
		bezpł.			
		bezpł.			
<i>Hydroxycarbamide</i> (1) 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.					
<i>Hydroxycarbamide</i> medac					
<b>Hydroxychloroquine sulphate</b>					
<b>Hydroquenin:</b> tabl. powł. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	40,00			
<i>Hydroxychloroquine sulphate</i> Aflofarm Farmacja Polska					
<b>Hydroxychloroquine Adamed:</b> tabl. powł. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	48,53			
<i>Hydroxychloroquine sulphate</i> Adamed					
<b>Hydroxypropyl chitosan</b>					
<b>Biotebal® Mocne Paznokcie:</b> serum wzmacniające do paznokci - 1 op. 6,6 ml	DK 100%	23,38			
<i>Hydroxypropyl chitosan + Methylsulfonylmethane + Horsetail herb</i> Polpharma					
<b>Hydroxyzine hydrochloride</b>					
<b>Atarax®:</b> syrop 2 mg/ml - 1 but. 200 ml ◆	Rx 100%	14,03			
<b>Atarax®:</b> tabl. powł. 10 mg - 25 szt. ◆	Rx 100%	10,03			
<b>Atarax®:</b> tabl. powł. 25 mg - 25 szt. ◆	Rx 100%	10,69			
<i>Hydroxyzine hydrochloride</i> UCB Pharma					
<b>Atarax® - (IR):</b> tabl. powł. 25 mg - 25 szt. ◆	Rx 100%	10,30			
<i>Hydroxyzine hydrochloride</i> Inpharm					
<b>Hydroxyzine Orion:</b> tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	12,14			
<b>Hydroxyzine Orion:</b> tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	12,85			
<i>Hydroxyzine hydrochloride</i> Orion Corporation					
<b>Hydroxyzinum Adamed:</b> tabl. powł. 10 mg - 25 szt. ◆	Rx 100%	9,15			
<b>Hydroxyzinum Adamed:</b> tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	7,37			
<b>Hydroxyzinum Adamed:</b> tabl. powł. 25 mg - 25 szt. ◆	Rx 100%	9,78			
<b>Hydroxyzinum Adamed:</b> tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	7,49			
<i>Hydroxyzine hydrochloride</i> Adamed					
<b>Hydroxyzinum Aflofarm:</b> syrop 2 mg/ml - 1 but. 200 ml ◆	Rx 100%	10,96			
<i>Hydroxyzine hydrochloride</i> Aflofarm Farmacja Polska					
<b>Hydroxyzinum Alvogen:</b> tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	7,79			
<b>Hydroxyzinum Alvogen:</b> tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	8,40			
<i>Hydroxyzine hydrochloride</i> Alvogen					
<b>Hydroxyzinum Espefa:</b> syrop 10 mg/5 ml - 1 but. 250 g ◆	Rx 100%	18,20			
<b>Hydroxyzinum Espefa:</b> syrop 10 mg/5ml - but. 150 g ◆	Rx 100%	14,08			
<b>Hydroxyzinum Espefa:</b> tabl. powł. 10 mg - 25 szt. ◆	Rx 100%	11,84			
<b>Hydroxyzinum Espefa:</b> tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	7,58			
<b>Hydroxyzinum Espefa:</b> tabl. powł. 25 mg - 25 szt. ◆	Rx 100%	13,23			
<b>Hydroxyzinum Espefa:</b> tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	14,89			
<i>Hydroxyzine hydrochloride</i> Espefa					
<b>Hydroxyzinum Hasco:</b> syrop 10 mg/5 ml - 1 but. 200 ml ◆	Rx 100%	9,99			
<i>Hydroxyzine hydrochloride</i> Hasco-Lek SA					
<b>Hydroxyzinum Hasco:</b> tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	8,49			
<b>Hydroxyzinum Hasco:</b> tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	9,49			
<i>Hydroxyzine hydrochloride</i> Hasco-Lek SA					
<b>Hydroxyzinum Polfarmex:</b> tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	13,01			
<b>Hydroxyzinum Polfarmex:</b> tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	13,88			
<i>Hydroxyzine hydrochloride</i> Polfarmex					
<b>Hydroxyzinum Polfarmex:</b> syrop 2 mg/ml - 1 but. 200 ml ◆	Rx 100%	20,82			
<i>Hydroxyzine hydrochloride</i> Polfarmex					
<b>Hydroxyzinum Teva:</b> inj. [roztw.] 50 mg/ml - 5 amp. 2 ml ◆	Rx 100%	16,65			
<i>Hydroxyzine hydrochloride</i> Teva Pharmaceuticals Polska					
<b>Hydroxyzinum VP:</b> tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	7,80			
<b>Hydroxyzinum VP:</b> tabl. powł. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx 100%	14,60			
<b>Hydroxyzinum VP:</b> tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx 100%	8,30			
<b>Hydroxyzinum VP:</b> tabl. powł. 25 mg - 60 szt. ◆	Rx 100%	14,90			
<i>Hydroxyzine hydrochloride</i> Bausch Health					
<b>Hydroxyzinum VP:</b> syrop 2 mg/ml - 1 but. 120 ml ◆	Rx 100%	7,30			
<b>Hydroxyzinum VP:</b> syrop 2 mg/ml - 1 but. 200 ml ◆	Rx 100%	8,50			
<i>Hydroxyzine hydrochloride</i> Bausch Health					
<b>Hymecromone</b>					
<b>Cholestil®:</b> tabl. 200 mg - 50 szt.	Rx 100%	42,62			
<b>Cholestil®:</b> tabl. 400 mg - 50 szt.	Rx 100%	60,73			
<i>Hymecromone</i> Adamed					
<b>Hyoscine butylbromide</b>					
<b>Scopolamine butylbromide Kalecks:</b> inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml	Rx 100%	X			
<i>Hyoscine butylbromide</i> AS Kalecks					
<b>Hypericum perforatum</b>					
<b>Dziurawiec fix:</b> ziola do zaparzania 4 mg - 1 op. 20 g	OTC 100%	7,96			
<i>Hypericum perforatum</i> Polpharma					
<b>Hypromellose</b>					
<b>Lacrima® Natura Plus:</b> krople do oczu - 1 but. 10 ml	WMq 100%	31,81			
<i>Hypromellose + Wild Rose + Chamomile + Bilberry + Sodium chloride + Aloe Vera + Hyaluronate sodium</i> Polpharma					
<b>Ibandronic acid</b>					
<b>Bonviva®:</b> inj. [roztw.] 3 mg/3 ml - 1 amp.-strzyk. (+ igła)	Rx 100%	X			
<i>Ibandronic acid</i> Atrahs Pharma Netherlands B.V.					



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. 400 mg x 60 tabl.

<b>Bonviva®</b> : tabl. powł. 150 mg - 1 szt.	Rx	100%	X
<b>Bonviva®</b> : tabl. powł. 150 mg - 3 szt.	Rx	100%	X
<b>Ibandrolic acid</b>	Atrachs Pharma Netherlands B.V.		
<b>Ibndronat Apotex</b> : tabl. powł. 150 mg - 1 szt.	Rx	100%	28,43
<b>Ibndronat Apotex</b> : tabl. powł. 150 mg - 3 szt.	Rx	100%	47,95
<b>Ibandrolic acid</b>	Apotex Inc.		
<b>Ibandrolic Acid Accord</b> : inj. [roztw.] 3 mg - 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	190,55
<b>Ibandrolic Acid Accord</b> : inj. [roztw.] 3 mg - 4 amp.-strzyk.	Rx	100%	720,00
<b>Ibandrolic acid</b>	Accord Healthcare		
<b>Ibandrolic Acid Mylan</b> : tabl. powł. 150 mg - 1 szt.	Rx	100%	15,49
<b>Ibandrolic acid</b>	Viatris Ltd		
<b>Ibandrolic Acid Teva</b> : tabl. powł. 150 mg - 1 szt.	Rx-z	100%	32,30
<b>Ibandrolic Acid Teva</b> : tabl. powł. 150 mg - 3 szt.	Rx-z	100%	71,89
<b>Ibandrolic acid</b>	Teva Pharmaceuticals Polska		
<b>Kefort</b> : tabl. powł. 150 mg - 1 szt.	Rx	100%	15,50
<b>Ibandrolic acid</b>	Bausch Health		
<b>Osagrand</b> : inj. [roztw.] 3 mg/3 ml - 1 amp. 3 ml	Rx	100%	128,00
<b>Ibandrolic acid</b>	Zentiva		
<b>Osagrand</b> : tabl. powł. 150 mg - 1 szt.	Rx	100%	20,00
<b>Osagrand</b> : tabl. powł. 150 mg - 3 szt.	Rx	100%	48,00
<b>Ibandrolic acid</b>	Zentiva		
<b>Ossica</b> : tabl. powł. 150 mg - 1 szt.	Rx	100%	20,97
<b>Ossica</b> : tabl. powł. 150 mg - 3 szt.	Rx	100%	61,30
<b>Ibandrolic acid</b>	Gedeon Richter		

**Ibrutinib**

<b>Imbruvica</b> : kaps. twarde 140 mg - 90 szt. ◆	Rx-z	100%	24727,68
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>Ibrutinib</b> (1) Program lekowy: leczenie przewlekłej białaczki limfocytowej obinutuzumabem			
W: Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem z komórek płaszczą (ang. MCL). Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z wcześniej nieleżoną przewlekłą białaczką limfocytową (ang. CLL). Produkt leczniczy w monoterapii lub w skojarzeniu z bendamustyną i rytuksymabem (BR) jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z CLL, którzy otrzymali co najmniej jedną wcześniejszą terapię. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z makroglobulinemią Waldenströma (WM), którzy otrzymali co najmniej jedną wcześniejszą terapię, lub pacjentów leczonych po raz pierwszy, w których nie jest odpowiednie zastosowanie chemioimmunoterapii.			
		Janssen-Cilag	

<b>Imbruvica</b> : kaps. twarde 140 mg - 120 szt. ◆	Rx-z	100%	32970,24
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>Imbruvica</b> : tabl. powł. 140 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	11562,48
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Imbruvica</b> : tabl. powł. 280 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	23124,96
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Imbruvica</b> : tabl. powł. 420 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	34687,44
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Imbruvica</b> : tabl. powł. 560 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	45792,00
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

<b>Ibrutinib</b> (1) Program lekowy: leczenie chłoniaków złośliwych (2) Program lekowy: leczenie chłoniaków złośliwych, Program lekowy: leczenie przewlekłej białaczki limfocytowej obinutuzumabem			
W: Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem z komórek płaszczą (ang. MCL). Produkt leczniczy w monoterapii lub w skojarzeniu z rytuksymabem lub obinutuzumabem, lub weneoklaksem jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z wcześniej nieleżoną przewlekłą białaczką limfocytową (ang. CLL). Produkt leczniczy w monoterapii lub w skojarzeniu z bendamustyną i rytuksymabem (BR) jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z CLL, którzy otrzymali co najmniej jedną wcześniejszą terapię. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z makroglobulinemią Waldenströma (WM), którzy otrzymali co najmniej jedną wcześniejszą terapię lub pacjentów leczonych po raz pierwszy, w których nie jest odpowiednie zastosowanie chemioimmunoterapii. Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytuksymabem jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z WM.			
		Janssen-Cilag International N.V.	

**Ibuprofen**

<b>Ibufen®</b> : czopki doodbytnicze 200 mg - 5 szt.	OTC	100%	19,38
<b>Ibuprofen</b>	Polpharma		
<b>Ibufen® Baby</b> : czopki doodbytnicze 60 mg - 5 szt.	OTC	100%	12,11
<b>Ibufen® Baby</b> : czopki doodbytnicze 125 mg - 5 szt.	OTC	100%	13,86
<b>Ibuprofen</b>	Polpharma		
<b>Ibufen® dla Dzieci Forte</b> : zaw. doust. [smak malinowy] 200 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	OTC	100%	28,03
<b>Ibufen® dla Dzieci Forte</b> : zaw. doust. [smak truskawkowy] 200 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	OTC	100%	27,60
<b>Ibufen® dla Dzieci Forte</b> : zaw. doust. [smak truskawkowy] 200 mg/5 ml - 1 but. 40 ml	OTC	100%	14,14
<b>Ibuprofen</b>	Polpharma		
<b>Ibufen® Junior</b> : kaps. miękkie 200 mg - 10 szt.	OTC	100%	10,87
<b>Ibuprofen</b>	Polpharma		
<b>Ibufen® mini Junior</b> : kaps. miękkie 100 mg - 15 szt.	OTC	100%	12,11
<b>Ibuprofen</b>	Polpharma		

**Ibuprofen AFL**: tabl. draż. 200 mg - 60 szt.

<b>Ibuprofen</b>	Aflorum Farmacja Polska		
	Rx	100%	6,91
		100%	9,19
		R <sup>(1)</sup>	7,28
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Ibuprofen Hasco</b> : kaps. miękkie 200 mg - 60 szt.	Rx	100%	6,85
<b>Ibuprofen</b>	Adamed		
<b>Ibuprofen Pabi</b> : tabl. draż. 200 mg - 60 szt.	Rx	100%	X
<b>Ibuprofen</b>	Polfarmex		
<b>Kidofen Duo</b> : zaw. doust. (100 mg+ 125 mg)/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	26,44
<b>Paracetamol + Ibuprofen</b>	Aflorum Farmacja Polska		
<b>Metafen Ibuprofen Caps</b> : kaps. miękkie 200 mg - 20 szt.	OTC	100%	15,32
<b>Ibuprofen</b>	Polpharma		
<b>Metafen®</b> : tabl. 200 mg+ 325 mg - 10 szt.	OTC	100%	10,98
<b>Metafen®</b> : tabl. 200 mg+ 325 mg - 20 szt.	OTC	100%	16,59
<b>Metafen®</b> : tabl. 200 mg+ 325 mg - 50 szt.	OTC	100%	24,82
<b>Paracetamol + Ibuprofen</b>	Polpharma		
<b>Metafen® Zatoki</b> : tabl. 200 mg+ 30 mg - 10 szt. ◆	OTC	100%	12,66
<b>Metafen® Zatoki</b> : tabl. 200 mg+ 30 mg - 20 szt. ◆	OTC	100%	19,94
<b>Ibuprofen + Pseudoephedrine hydrochloride</b>	Polpharma		
<b>Pedeas</b> : inj. [roztw.] 5 mg/ml - 4 amp. 2 ml	Lz	100%	2233,98
<b>Ibuprofen</b>	Orphan Europe - Recordati Group		
<b>Ibuprofen lysine</b>	Polpharma		
<b>Metafen® żel Forte</b> : żel 100 mg/g - 1 tuba 100 g	OTC	100%	22,67
<b>Ibuprofen lysine</b>	Polpharma		
<b>Icatibant</b>	Polpharma		
	Rx	100%	2433,07
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Fireazy</b> : inj. [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.
<b>Icatibant</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrych zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora estazy C1. Leczenie ostrych, zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora estazy C1 (3) Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrych napadów dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z niedoborem inhibitora estazy C1.			
		Takeda Global R and D Centre	
	Rx	100%	2433,07
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Icatibant Accord</b> : inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 3 ml ◆			
<b>Icatibant</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrych zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora estazy C1. Leczenie ostrych, zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora estazy C1 (3) Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrych napadów dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z niedoborem inhibitora estazy C1.			
		Accord Healthcare	
<b>Icatibant Fresenius</b> : 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.
<b>Icatibant</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrych zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora estazy C1. Leczenie ostrych, zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora estazy C1 (3) Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrych napadów dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z niedoborem inhibitora estazy C1.			
		Fresenius Kabi	
	Rx	100%	2211,61
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Icatibant Medical Valley</b> : 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.
<b>Icatibant</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrych zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora estazy C1. Leczenie ostrych, zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u dzieci			

od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora estazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany w leczeniu objawowym ostrych napadów dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych, z niedoborem inhibitora estazy C1. Medical Valley Invest AB

<b>Icatibant Zentiva</b> : 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 ostrych zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora estazy C1. Leczenie ostrych, zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora estazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrych napadów dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z niedoborem inhibitora estazy C1. Zentiva

<b>Ikatybant Ranbaxy</b> : 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 ostrych zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora estazy C1. Leczenie ostrych, zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora estazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrych napadów dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z niedoborem inhibitora estazy C1. Ranbaxy a SUN PHARMA company

**Idarubicin hydrochloride**

<b>Zavedos®</b> : inj. [liof. do przyg. roztw.] 5 mg - 1 fioł. 5 ml	Lz	100%	X
<b>Zavedos®</b> : inj. [liof. do przyg. roztw.] 10 mg - 1 fioł. 10 ml	Lz	100%	X
<b>Idarubicin hydrochloride</b>			
	Pfizer		
<b>Zavedos®</b> : inj. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fioł. 5 ml	Lz	100%	374,04
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>Zavedos®</b> : inj. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fioł. 10 ml	Lz	100%	697,96
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Idarubicin hydrochloride** (1) Chemioterapia ICD-10: C.30.

W: Idarubicyny chlorowodorek jest produktem antymiotycznym i cytotoksycznym, powszechnie stosowanym w chemioterapii w połączeniu z innymi substancjami cytotoksycznymi. Idarubicyna chlorowodoru jest wskazana w leczeniu niżej wymienionych nowotworów. **Dorośli**. Ostra białaczka nielimfoblastyczna [ANLL, określana również jako ostra białaczka szpikowa (AML)] - w celu indukcji remisji, zarówno jako produkt leczniczy pierwszego rzutu, jak i u pacjentów z nawrotami choroby lub nieodpowiadających na terapię. **Dzieci**. Ostra białaczka limfoblastyczna (ALL) - jako produkt leczniczy drugiego rzutu. **Dzieci**. Ostra białaczka szpikowa (AML) - w połączeniu z cytarabiną jako produkt leczniczy pierwszego rzutu w celu indukcji remisji. Ostra białaczka limfoblastyczna (ALL) - jako produkt leczniczy drugiego rzutu. Pfizer

**Idarucizumab**

<b>Praxbind</b> : inf./inj. [roztw.] 2,5 g/50 ml - 2 fioł. 50 ml	Rx-z	100%	X
<b>Idarucizumab</b>			
	Boehringer Ingelheim		
<b>Idursulfase</b>			
<b>Elaprased</b> : inf. [konc.] 2 mg/ml - 1 fioł. 3 ml	Rx-z	100%	11092,17
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Idursulfase**

**Idursulfase** (1) Program lekowy: leczenie mukopolisacharydozy typu II (zespół Huntera)

W: Lek jest wskazany do długotrwałego leczenia pacjentów z zespołem Huntera (Mukopolisacharydoza II, MPS II). Heterozygotyczne pacjentki nie brały udziału w badaniach klinicznych. Shire

**Ifosfamide**

<b>Holoxan</b> : inj. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g - 1 fioł.	Lz	100%	127,65
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>Holoxan</b> : inj. [prosz. do przyg. roztw.] 2 g - 1 fioł.	Lz	100%	230,68
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Ifosfamide** (1) Chemioterapia ICD-10: C.31.

W: Produkt leczniczy może być stosowany wyłącznie przez lekarzy posiadających doświadczenie w stosowaniu chemioterapii przeciwnowotworowej. Rak jądra. W leczeniu skojarzonym u pacjentów z zaawansowanymi zmianami nowotworowymi w stadium II do IV wg klasyfikacji TNM (nasieniaki i nienasieniaki), które nie reagują w stopniu zadowalającym na wspólną chemioterapię. Rak jajnika. W chemioterapii skojarzonej u pacjentek z zaawansowanymi zmianami nowotworowymi (stadium III i IV wg klasyfikacji FIGO), jeśli wspólna chemioterapia cisplatiną jest nieskuteczna. Rak szyjki macicy. W monoterapii u pacjentek z zaawansowanymi zmianami nowotworowymi (stadium III i IV wg klasyfikacji FIGO) oraz w leczeniu nawrotów. Rak piersi. W leczeniu objawowym zaawansowanego, opornego na leczenie lub nawrotów raka piersi. Niedrobnokomórkowy rak płuc. W monoterapii lub chemioterapii skojarzonej u pacjentów z guzami nieoperacyjnymi lub z przerzutami. Drobnokomórkowy rak płuc. W chemioterapii skojarzonej. Mięsień tkanki miękkich, w tym mięsień kościopochodny (osteosarcoma) i mięsień prążkowano-komórkowy (rhabdomyosarcoma). W monoterapii lub chemioterapii skojarzonej w/w guzów, jeśli brak skuteczności standardowego leczenia. W monoterapii lub chemioterapii skojarzonej innych mięsaków tkanki miękkich w przypadku braku powodzenia leczenia chirurgicznego i radioterapii. Mięsień Ewinga. W chemioterapii skojarzonej w przypadku nieskuteczności pierwotnego leczenia cytostaticznego. Chłoniak złośliwy niezmierny. W chemioterapii skojarzonej u pacjentów z chłoniakami złośliwymi niezmiernymi o wysokiej złośliwości, które nie odpowiadają na wspólne leczenie. W leczeniu skojarzonym u pacjentów z nawrotowymi guzami. Ziarnica złośliwa. W chemioterapii skojarzonej, jeśli brak skuteczności pierwotnego leczenia cytostaticznego u pacjentów, z chłoniakami nowotworowymi lub opornymi na leczenie. Baxter











**Refundacja** od lipca 2015  
Poziom odpłatność 50%

ADR-WZF/131/06-2015

Sympamid SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,10
		30% <sup>(1)</sup>	2,43
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Indapamide (1)W:** Naciśnięcie tętnicze samoistne (piewotne). (2)Pacjenci 65+ Sympahr

Tertensif SR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 1,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,48
		30% <sup>(1)</sup>	7,05
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Indapamide (1)W:** Naciśnięcie tętnicze samoistne. (2)Pacjenci 65+ Servier

Ylpio: tabl. 80/2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	30,23
		30% <sup>(1)</sup>	14,18
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Indapamide + Telmisartan (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zastępczym nadciśnienia tętniczego samoistnego u dorosłych pacjentów, u których ciśnienie tętnicze jest odpowiednio kontrolowane podczas jednoczesnego stosowania telmisartanu i indapamidu w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym. **WP:** Naciśnięcie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2)Pacjenci 65+ PRO.MED.PL

**Indapamide + Amlodipine**

Tertens-AM: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 1,5/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	22,50
--	----	------	-------

Tertens-AM: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 1,5/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,50
---	----	------	-------

**Indapamide + Amlodipine** Servier

**Indometacin**

Indocollrye® 0,1%: krople do oczu [roztw.] 1 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	27,90
--	----	------	-------

**Indometacin** Bousch Health

Metindol Retard: tabl. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 25 szt.	Rx	100%	25,60
---	----	------	-------

**Indometacin** Bousch Health

**Infliximab**

▼Flixabi: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 100 mg - 1 fiol. ◆	Rx-z	100%	995,98
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Infliximab (1)Program lekowy:** indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (ChLC). Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plackowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zeszytyniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZKSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS). **W:** Reumatoidalne zapalenie stawów (RZS). Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w ograniczaniu objawów podmiotowych i przedmiotowych oraz poprawy sprawności fizycznej u: dorosłych pacjentów z aktywną postacią choroby niedostatecznie reagujących na leczenie przeciwreumatycznymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs), w tym metotreksatem. Dorosłych pacjentów z ciężką, aktywną i postępującą postacią choroby, którzy wcześniej nie byli leczeni metotreksatem lub innymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (DMARDs). W tych grupach pacjentów, badania radiologiczne wykazywały zmniejszenie postępu uszkodzenia stawów. **Choroba Crohna u dorosłych.** Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci choroby Crohna u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli na pełny i właściwy schemat leczenia kortykosteroidami i/lub środkami immunosupresyjnymi lub leczenie było złe tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Leczenie czynnej postaci choroby Crohna z przetokami u dorosłych pacjentów, którzy nie reagowali na prawidłowo prowadzone standardowe leczenie (w tym antybiotykami, drenaż i leczenie immunosupresyjne). **Choroba Crohna u dzieci i młodzieży** jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, które nie zareagowały na konwencjonalne leczenie, w tym leczenie kortykosteroidami, leczenie immunomodulacyjne i podstawowe leczenie dietetyczne, lub u których występowała nietolerancja czy też przeciwwskazania do takich sposobów leczenia. Inflixymab badano wyłącznie w skojarzeniu ze standardowym leczeniem immunosupresyjnym. **Wrzodzące zapalenie jelita grubego.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-merkaptopuryną (6-MP) lub azatiopryną (AZA), lub leczenie było złe tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. **Wrzodzące zapalenie jelita grubego u dzieci i młodzieży.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, które nie zareagowały na konwencjonalne leczenie. **Luszczycowe zapalenie stawów.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu aktywnej i postępującej postaci łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych, kiedy odpowiedź na poprzednie leczenie lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (DMARD) była niewystarczająca. Produkt leczniczy należy podawać w skojarzeniu z metotreksatem lub sam u pacjentów, u których leczenie metotreksatem było złe tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. W badaniach radiologicznych u pacjentów z wielostawową symetryczną postacią łuszczycowego zapalenia stawów wykazano, że leczenie inflixymabem poprawia aktywność fizyczną oraz zmniejsza szybkość postępu uszkodzeń stawów obwodowych. **Luszczycyca.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej łuszczycy plackowatej u dorosłych pacjentów, którzy przestali reagować na leczenie, mają przeciwwskazania, lub nie tolerują innych schematów leczenia ogólnego w tym leczenia cyklosporyną, metotreksatem lub psoralenem w połączeniu z promieniowaniem UVA (PUVA). **Samsung**

**▼Zesly: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 100 mg - 1 fiol. ◆**

▼Zesly: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 100 mg - 1 fiol. ◆	Rx-z	100%	858,60
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Infliximab (1)Program lekowy:** indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (ChLC). Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plackowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zeszytyniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZKSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS). **W:** Reumatoidalne zapalenie stawów (RZS). Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w ograniczaniu objawów podmiotowych i przedmiotowych oraz poprawy sprawności fizycznej u: dorosłych pacjentów z aktywną postacią choroby niedostatecznie reagujących na leczenie przeciwreumatycznymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs), w tym metotreksatem. Dorosłych pacjentów z ciężką, czynną i postępującą postacią choroby, którzy wcześniej nie byli leczeni metotreksatem lub innymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (DMARDs). W tych grupach pacjentów, badania radiologiczne wykazywały zmniejszenie postępu uszkodzenia stawów. **Choroba Crohna u dorosłych.** Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci choroby Crohna u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli na pełny i właściwy schemat leczenia kortykosteroidami i/lub środkami immunosupresyjnymi lub leczenie było złe tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Leczenie czynnej postaci choroby Crohna z przetokami u dorosłych pacjentów, którzy nie reagowali na prawidłowo prowadzone standardowe leczenie (w tym antybiotykami, drenaż i leczenie immunosupresyjne). **Choroba Crohna u dzieci i młodzieży** jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, które nie zareagowały na konwencjonalne leczenie, w tym leczenie kortykosteroidami, leczenie immunomodulacyjne i podstawowe leczenie dietetyczne, lub u których występowała nietolerancja czy też przeciwwskazania do takich sposobów leczenia. Inflixymab badano wyłącznie w skojarzeniu ze standardowym leczeniem immunosupresyjnym. **Wrzodzące zapalenie jelita grubego.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-merkaptopuryną (6-MP) lub azatiopryną (AZA), lub leczenie było złe tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. **Wrzodzące zapalenie jelita grubego u dzieci i młodzieży.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, które nie zareagowały na konwencjonalne leczenie. **Luszczycowe zapalenie stawów.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu aktywnej i postępującej postaci łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych, kiedy odpowiedź na poprzednie leczenie lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (DMARD) była niewystarczająca. Produkt leczniczy należy podawać w skojarzeniu z metotreksatem lub sam u pacjentów, u których leczenie metotreksatem było złe tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. W badaniach radiologicznych u pacjentów z wielostawową symetryczną postacią łuszczycowego zapalenia stawów wykazano, że leczenie inflixymabem poprawia aktywność fizyczną oraz zmniejsza szybkość postępu uszkodzeń stawów obwodowych. **Luszczycyca.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej łuszczycy plackowatej u dorosłych pacjentów, którzy przestali reagować na leczenie, mają przeciwwskazania, lub nie tolerują innych schematów leczenia ogólnego w tym leczenia cyklosporyną, metotreksatem lub psoralenem w połączeniu z promieniowaniem UVA (PUVA). **Samsung**

**▼Remsima: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 100 mg R<sub>x-z</sub> 100% 595,30**

▼Remsima: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 100 mg R <sub>x-z</sub> 100% 595,30			
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Infliximab (1)Program lekowy:** indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (ChLC). Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plackowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zeszytyniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZKSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS). **W:** Reumatoidalne zapalenie stawów (RZS). Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w ograniczaniu objawów podmiotowych i przedmiotowych oraz poprawy sprawności fizycznej u: dorosłych pacjentów z aktywną postacią choroby niedostatecznie reagujących na leczenie przeciwreumatycznymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs), w tym metotreksatem. Dorosłych pacjentów z ciężką, czynną i postępującą postacią choroby, którzy wcześniej nie byli leczeni metotreksatem lub innymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (DMARDs). W tych grupach pacjentów, badania radiologiczne wykazywały zmniejszenie postępu uszkodzenia stawów. **Choroba Crohna u dorosłych.** Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci choroby Crohna u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli na pełny i właściwy schemat leczenia kortykosteroidami i/lub środkami immunosupresyjnymi lub leczenie było złe tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Leczenie czynnej postaci choroby Crohna z przetokami u dorosłych pacjentów, którzy nie reagowali na prawidłowo prowadzone standardowe leczenie (w tym antybiotykami, drenaż i leczenie immunosupresyjne). **Choroba Crohna u dzieci i młodzieży** jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, które nie zareagowały na konwencjonalne leczenie, w tym leczenie kortykosteroidami, leczenie immunomodulacyjne i podstawowe leczenie dietetyczne, lub u których występowała nietolerancja czy też przeciwwskazania do takich sposobów leczenia. Inflixymab badano wyłącznie w skojarzeniu ze standardowym leczeniem immunosupresyjnym. **Wrzodzące zapalenie jelita grubego.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-merkaptopuryną (6-MP) lub azatiopryną (AZA), lub leczenie było złe tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. **Wrzodzące zapalenie jelita grubego u dzieci i młodzieży.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, które nie zareagowały na konwencjonalne leczenie. **Luszczycowe zapalenie stawów.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu aktywnej i postępującej postaci łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych, kiedy odpowiedź na poprzednie leczenie lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (DMARD) była niewystarczająca. Produkt leczniczy należy podawać w skojarzeniu z metotreksatem lub sam u pacjentów, u których leczenie metotreksatem było złe tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. W badaniach radiologicznych u pacjentów z wielostawową symetryczną postacią łuszczycowego zapalenia stawów wykazano, że leczenie inflixymabem poprawia aktywność fizyczną oraz zmniejsza szybkość postępu uszkodzeń stawów obwodowych. **Luszczycyca.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej łuszczycy plackowatej u dorosłych pacjentów, którzy przestali reagować na leczenie, mają przeciwwskazania, lub nie tolerują innych schematów leczenia ogólnego w tym leczenia cyklosporyną, metotreksatem lub psoralenem w połączeniu z promieniowaniem UVA (PUVA). **Samsung**

**▼Infectra: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fiol. R<sub>x-z</sub> 100% X**

**Infliximab** Hospira

Remicade: inf. [prosz. do przyg. konc.] 100 mg - 1 fiol. 20 ml	Rx-z	100%	X
--	------	------	---

**Infliximab** Janssen Biologics B.V.

▼Infectra: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fiol. R <sub>x-z</sub> 100% X			
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Infliximab (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 powyżej 1 r.ż. **Novo Nordisk**

▼Insulin aspart Sanofi: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)	Rx	100%	201,40
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,00
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Insulin aspart (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. **Sanofi Winthrop Industrie**

**▼Fiasp®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 1 fiol. 10 ml**

**Insulin aspart**

▼Fiasp®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	80,99
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	17,00
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Insulin aspart (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. **Novo Nordisk**

**▼Fiasp®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 5 wkł. 3 ml**

**Insulin aspart**

▼Fiasp®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	129,32
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	32,54
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Insulin aspart (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. **Novo Nordisk**

**▼Besponsa : inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 1 mg - 1 fiol. ◆**

▼Besponsa : inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 1 mg - 1 fiol. ◆	Rx-z	100%	45133,20
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Inotuzumab ozogamicin (1)Program lekowy:** leczenie dązlatybnem ostrej białaczki limfoblastycznej z chromosomem Filadelfia (Ph+)

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotową lub oporną na leczenie ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. ALL) wywodzącą się z komórek prekursorowych limfocytów B, z ekspresją antygenu CD22. W przypadku dorosłych pacjentów z nawrotową lub oporną na leczenie ALL wywodzącą się z komórek prekursorowych limfocytów B z chromosomem Filadelfia (Ph+) powinno wystąpić niepowodzenie leczenia co najmniej jednym inhibitorem kinazy tyrozynowej (ang. TKI). **Pfizer**

**Insulin aspart**

▼Besponsa : inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 1 mg - 1 fiol. ◆	Rx-z	100%	45133,20
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Inotuzumab ozogamicin (1)Program lekowy:** indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (ChLC). Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plackowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zeszytyniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZKSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS). **W:** Reumatoidalne zapalenie stawów (RZS). Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w ograniczaniu objawów podmiotowych i przedmiotowych oraz poprawy sprawności fizycznej u: dorosłych pacjentów z aktywną postacią choroby niedostatecznie reagujących na leczenie przeciwreumatycznymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs), w tym metotreksatem. Dorosłych pacjentów z ciężką, czynną i postępującą postacią choroby, którzy wcześniej nie byli leczeni metotreksatem lub innymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (DMARDs). W tych grupach pacjentów, badania radiologiczne wykazywały zmniejszenie postępu uszkodzenia stawów. **Choroba Crohna u dorosłych.** Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci choroby Crohna u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli na pełny i właściwy schemat leczenia kortykosteroidami i/lub środkami immunosupresyjnymi lub leczenie było złe tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Leczenie czynnej postaci choroby Crohna z przetokami u dorosłych pacjentów, którzy nie reagowali na prawidłowo prowadzone standardowe leczenie (w tym antybiotykami, drenaż i leczenie immunosupresyjne). **Choroba Crohna u dzieci i młodzieży** jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, które nie zareagowały na konwencjonalne leczenie, w tym leczenie kortykosteroidami, leczenie immunomodulacyjne i podstawowe leczenie dietetyczne, lub u których występowała nietolerancja czy też przeciwwskazania do takich sposobów leczenia. Inflixymab badano wyłącznie w skojarzeniu ze standardowym leczeniem immunosupresyjnym. **Wrzodzące zapalenie jelita grubego.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-merkaptopuryną (6-MP) lub azatiopryną (AZA), lub leczenie było złe tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. **Wrzodzące zapalenie jelita grubego u dzieci i młodzieży.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, które nie zareagowały na konwencjonalne leczenie. **Luszczycowe zapalenie stawów.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu aktywnej i postępującej postaci łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych, kiedy odpowiedź na poprzednie leczenie lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (DMARD) była niewystarczająca. Produkt leczniczy należy podawać w skojarzeniu z metotreksatem lub sam u pacjentów, u których leczenie metotreksatem było złe tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. W badaniach radiologicznych u pacjentów z wielostawową symetryczną postacią łuszczycowego zapalenia stawów wykazano, że leczenie inflixymabem poprawia aktywność fizyczną oraz zmniejsza szybkość postępu uszkodzeń stawów obwodowych. **Luszczycyca.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej łuszczycy plackowatej u dorosłych pacjentów, którzy przestali reagować na leczenie, mają przeciwwskazania, lub nie tolerują innych schematów leczenia ogólnego w tym leczenia cyklosporyną, metotreksatem lub psoralenem w połączeniu z promieniowaniem UVA (PUVA). **Samsung**

**▼Fiasp®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 1 fiol. 10 ml**

**Insulin aspart**

▼Fiasp®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	80,99
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	17,00
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Insulin aspart (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 powyżej 1 r.ż. **Novo Nordisk**

**▼Fiasp®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 5 wkł. 3 ml**

**Insulin aspart**

▼Fiasp®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	129,32
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	32,54
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Insulin aspart (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. **Novo Nordisk**

**▼Besponsa : inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 1 mg - 1 fiol. ◆**

▼Besponsa : inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 1 mg - 1 fiol. ◆	Rx-z	100%	45133,20
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Inotuzumab ozogamicin (1)Program lekowy:** leczenie dązlatybnem ostrej białaczki limfoblastycznej z chromosomem Filadelfia (Ph+)

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotową lub oporną na leczenie ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. ALL) wywodzącą się z komórek prekursorowych limfocytów B, z ekspresją antygenu CD22. W przypadku dorosłych pacjentów z nawrotową lub oporną na leczenie ALL wywodzącą się z komórek prekursorowych limfocytów B z chromosomem Filadelfia (Ph+) powinno wystąpić niepowodzenie leczenia co najmniej jednym inhibitorem kinazy tyrozynowej (ang. TKI). **Pfizer**

**Insulin aspart**

▼Besponsa : inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 1 mg - 1 fiol. ◆	Rx-z	100%	45133,20
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Inotuzumab ozogamicin (1)Program lekowy:** indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (ChLC). Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plackowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zeszytyniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZKSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS). **W:** Reumatoidalne zapalenie stawów (RZS). Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w ograniczaniu objawów podmiotowych i przedmiotowych oraz poprawy sprawności fizycznej u: dorosłych pacjentów z aktywną postacią choroby niedostatecznie reagujących na leczenie przeciwreumatycznymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs), w tym metotreksatem. Dorosłych pacjentów z ciężką, czynną i postępującą postacią choroby, którzy wcześniej nie byli leczeni metotreksatem lub innymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (DMARDs). W tych grupach pacjentów, badania radiologiczne wykazywały zmniejszenie postępu uszkodzenia stawów. **Choroba Crohna u dorosłych.** Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci choroby Crohna u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli



NovoMix® 30 Penfill®: inj. [zaw.] 100 j/ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	135,05
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	38,27
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
NovoMix® 50 Penfill®: inj. [zaw.] 100 j/ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	135,05
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	38,27
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Insulin aspart (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 10 lat i powyżej.

NovoRapid®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	80,99
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	17,00
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Insulin aspart (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.

NovoRapid® FlexPen®: inj. [roztw.] 100 j.m/ml - 1 wstrzyk. 3 ml	Rx	100%	X
NovoRapid® FlexPen®: inj. [roztw.] 100 j.m/ml - 5 wstrzyk. 3 ml	Rx	100%	X

NovoRapid® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	131,50
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	34,72
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Insulin aspart (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.

Ryzodeg®: inj. (roztw.) 100 j/ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	174,28
		30% <sup>(1)</sup>	65,81
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	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 nocej hipoglikemii oraz cukrzyca o zanej 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.

Ryzodeg®: inj. (roztw.) 100 j/ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	174,28
		30% <sup>(1)</sup>	65,81
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	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 nocej hipoglikemii oraz cukrzyca o zanej 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.

▼ Tresiba® FlexTouch®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 5 wstrzyk. 3 ml	Rx	100%	589,68
▼ Tresiba® FlexTouch®: inj. [roztw.] 200 j/ml - 3 wstrz. 3 ml	Rx	100%	204,74
▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	170,63
▼ Tresiba® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wkł. 3 ml	Rx	100%	402,12
		30% <sup>(1)</sup>	185,18
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Insulin degludec (1)** Cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c  $\geq 8\%$  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 cukrzyca o zanej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO). Cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c  $\geq 7,5\%$  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 cukrzyca o zanej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO). Cukrzyca typu 2 u dzieci powyżej 1. roku życia i młodzieży leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c  $\geq 7,5\%$  oraz cukrzyca 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 cukrzyca o zanej 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+  
**W:** Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 1. roku życia.

Insulin detemir	Rx	100%	207,19
		30% <sup>(1)</sup>	98,72
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	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 nocej hipoglikemii oraz cukrzyca o zanej 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:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 1. r.ż.

Insulin glargine	Rx	100%	309,91
		30% <sup>(1)</sup>	92,97
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**▼ Abasaglar:** inj. [roztw.] 100 j.m/ml - 10 wkł. 3 ml ◆  
**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 nocej hipoglikemii oraz cukrzyca o zanej 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.m/ml - 5 wkł. 3 ml ◆	Rx	100%	196,31
		30% <sup>(1)</sup>	87,84
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Lantus®:** inj. [roztw.] 100 j.m/ml - 5 wstrzyk. 3 ml (SoloStar) ◆  
**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 nocej hipoglikemii oraz cukrzyca o zanej 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.m/ml - 5 wkł. 3 ml ◆	Rx	100%	196,31
		30% <sup>(1)</sup>	87,84
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**▼ Semglee:** inj. [roztw.] 100 j.m/ml - 5 wstrzyk. 3 ml ◆ Rx 100% X  
**Insulin glargine**  
**Suliqua:** inj. [roztw.] 100 j.m/ml + 33 µg/ml - 3 wstrzyk. 3 ml ◆ Rx 100% 315,07  
 Rx 30%<sup>(1)</sup> 94,52  
 S<sup>(2)</sup> bezpł.  
**Suliqua:** inj. [roztw.] 100 j.m/ml + 50 µg/ml - 3 wstrzyk. 3 ml ◆ Rx 100% 405,16  
 Rx 30%<sup>(1)</sup> 129,30  
 S<sup>(2)</sup> 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: białkomocz lub przelotny rezyk 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).

Toujeo®: inj. [roztw.] 300 j.m/ml - 10 wstrzyk. 1,5 ml (SoloStar) ◆	Rx	100%	534,88
		30% <sup>(1)</sup>	209,47
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Insulin glargine (1)** Cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c  $\geq 8\%$  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 cukrzyca o zanej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO). Cukrzyca typu 1 u dorosłych (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 lat.

Insulin glulisine	Rx	100%	127,61
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	30,83
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Apidra:** inj. [roztw.] 100 j.m/ml - 5 wkł. 3 ml

Apidra: inj. [roztw.] 100 j.m/ml - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	85,57
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	21,58
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Apidra SoloStar: inj. [roztw.] 100 j.m/ml - 5 wstrzyk. 3 ml	Rx	100%	128,18
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	31,40
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Insulin glulisine (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4) Pacjenci 65+  
**W:** Cukrzyca u dorosłych, młodzieży i dzieci od 6 lat, wymagająca leczenia insuliną.

Actrapid® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j.m/ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	96,88
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,00
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Insulin human (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy.

Gensulin R: inj. [roztw.] 100 j.m/ml - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	65,34
		100%	104,40
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,62
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Gensulin R: inj. [roztw.] 100 j.m/ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	185,80
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,00
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Gensulin R: inj. [roztw.] 100 j.m/ml - 10 wkł. 3 ml	Rx	100%	100,90
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,12
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Insulin human (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4) Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny w celu utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Cukrzyca u kobiet w ciąży. Bioton

Humulin® R: inj. [roztw.] 100 j.m/ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	100,90
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,12
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Insulin human (1)** 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. Eli Lilly

Insuman® Basal SoloStar: inj. [zaw.] 100 j.m/ml - 5 wstrzyk. SoloStar po 3 ml	Rx	100%	X
---	----	------	---

Insuman® Comb 25 SoloStar: inj. [zaw.] 100 j.m/ml - 5 wstrzyk. 3 ml	Rx	100%	X
---	----	------	---

Polhumini® R: inj. [roztw.] 100 j.m/ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	97,72
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,40
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Insulin human (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4) Pacjenci 65+  
**W:** Cukrzyca wymagająca leczenia insuliną.

Gensulin M30 (30/70): inj. zawiesina [M30] 100 j.m/ml - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	65,34
		100%	100,78
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,00
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Gensulin M30 (30/70): inj. zawiesina [M30] 100 j.m/ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	185,80
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,00
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Gensulin M30 (30/70): inj. zawiesina [M30] 100 j.m/ml - 10 wkł. 3 ml	Rx	100%	100,78
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,00
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Gensulin M40 (40/60): inj. zawiesina [M40] 100 j.m/ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	100,78
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,00
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.



<p><b>Gensulin M40 (40/60):</b> inj. zawiesina [M40] 100 j.m./ml - 10 wkł. 3 ml</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>185,80</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>8,00</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	185,80	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	8,00	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Humulin® N:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>100,90</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>4,12</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	100,90	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	4,12	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Liprolog:</b> inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 1 fiol. 10 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>X</td></tr> <tr><td></td><td>100%</td><td>197,94</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>8,00</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	X		100%	197,94		C <sup>(1)</sup>	bezpł.		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	8,00		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
100%	185,80																																									
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																									
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																									
R <sup>(3)</sup>	8,00																																									
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																									
100%	100,90																																									
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																									
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																									
R <sup>(3)</sup>	4,12																																									
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																									
Rx	100%	X																																								
	100%	197,94																																								
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
	R <sup>(3)</sup>	8,00																																								
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																								
<p><b>Gensulin M50 (50/50):</b> inj. zawiesina [M50] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>104,40</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>7,62</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	104,40	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	7,62	S <sup>(4)</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><b>W: Wskazania do refundacji.</b> 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. <b>Wskazania z ChPL.</b> Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Eli Lilly</p>	<p><b>Insulin lispro (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>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> Eli Lilly</p>	<p><b>Liprolog:</b> inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 10 wkł. 3 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</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>8,00</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	bezpł.		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	8,00		S <sup>(4)</sup>	bezpł.																
100%	104,40																																									
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																									
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																									
R <sup>(3)</sup>	7,62																																									
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																									
Rx	100%	bezpł.																																								
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
	R <sup>(3)</sup>	8,00																																								
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																								
<p><b>Gensulin M50 (50/50):</b> inj. zawiesina [M50] 100 j.m./ml - 10 wkł. 3 ml</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>185,80</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>8,00</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	185,80	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	8,00	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Insulatard® Penfill®:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>96,88</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>4,00</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	96,88	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	4,00	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Liprolog Junior KwikPen:</b> inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 5 wstrzyk. 3 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>102,99</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>6,21</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	102,99		C <sup>(1)</sup>	bezpł.		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		R <sup>(3)</sup>	6,21		S <sup>(4)</sup>	bezpł.			
100%	185,80																																									
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																									
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																									
R <sup>(3)</sup>	8,00																																									
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																									
100%	96,88																																									
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																									
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																									
R <sup>(3)</sup>	4,00																																									
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																									
Rx	100%	102,99																																								
	C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
	R <sup>(3)</sup>	6,21																																								
	S <sup>(4)</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><b>W: Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny w celu utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Cukrzyca u kobiet w ciąży. Bioton</b></p>	<p><b>Humulin® M3 (30/70):</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p>	<p><b>Insulin isophanic human (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy.</b> Novo Nordisk</p>	<p><b>Mixtard® 30 Penfill®:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p>	<p><b>Insulin lispro (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>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> Eli Lilly</p>																																						
<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><b>W: Wskazania do refundacji.</b> 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. <b>Wskazania z ChPL.</b> Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Eli Lilly</p>	<p><b>Polhumim® Mix-2:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p>	<p><b>Insulin monocomponent + Insulin isophanic human (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy.</b> Novo Nordisk</p>	<p><b>Mixtard® 50 Penfill®:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p>	<p><b>Insulin lispro (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Leczenie cukrzycy u osób dorosłych, które wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy. Lek jest również wskazany do wstępnej stabilizacji cukrzycy.</b> Eli Lilly</p>																																						
<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><b>W: Cukrzyca wymagająca leczenia insuliną.</b> Polfa Tarchomin SA</p>	<p><b>Polhumim® Mix-3:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p>	<p><b>Insulin monocomponent + Insulin isophanic human (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy.</b> Novo Nordisk</p>	<p><b>Humalog®:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 1 fiol.</p>	<p><b>Insulin monocomponent + Insulin isophanic human (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy.</b> Novo Nordisk</p>																																						
<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><b>W: Cukrzyca wymagająca leczenia insuliną.</b> Polfa Tarchomin SA</p>	<p><b>Polhumim® Mix-4:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p>	<p><b>Insulin isophanic human (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Cukrzyca wymagająca leczenia insuliną.</b> Polfa Tarchomin SA</p>	<p><b>Humalog®:</b> inj. [roztw.] 100 j./ml - 5 wkł. 3 ml</p>	<p><b>Insulin monocomponent + Insulin isophanic human (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy.</b> Novo Nordisk</p>																																						
<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><b>W: Cukrzyca wymagająca leczenia insuliną.</b> Polfa Tarchomin SA</p>	<p><b>Polhumim® Mix-5:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p>	<p><b>Insulin lispro</b></p>	<p><b>Humalog® Mix 25:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p>	<p><b>Insulin monocomponent + Insulin isophanic human (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy.</b> Novo Nordisk</p>																																						
<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><b>W: Cukrzyca wymagająca leczenia insuliną.</b> Polfa Tarchomin SA</p>	<p><b>Insulin isophanic human</b></p>	<p><b>Humalog® Mix 50:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p>	<p><b>Humalog® Mix 25:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml</p>	<p><b>Insulin monocomponent + Insulin isophanic human (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy.</b> Novo Nordisk</p>																																						
<p><b>Gensulin N:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 1 fiol. 10 ml</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>65,34</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>7,62</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	65,34	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	7,62	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Insulin lispro (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Produkt leczniczy jest wskazany u pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy.</b> Eli Lilly</p>	<p><b>Insulin Lispro Sanofi:</b> inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)</p>	<p><b>Insulin lispro (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Leczenie cukrzycy u osób dorosłych i dzieci, które wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy. Produkt jest również wskazany do wstępnej stabilizacji cukrzycy.</b> Sanofi Winthrop Industrie</p>																												
100%	65,34																																									
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																									
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																									
R <sup>(3)</sup>	7,62																																									
S <sup>(4)</sup>	bezpł.																																									
<p><b>Gensulin N:</b> inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 10 wkł. 3 ml</p>	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>185,80</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>8,00</td></tr> <tr><td>S<sup>(4)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	185,80	C <sup>(1)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	R <sup>(3)</sup>	8,00	S <sup>(4)</sup>	bezpł.	<p><b>Insulin lispro (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Leczenie cukrzycy u osób dorosłych i dzieci, które wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy. Produkt jest również wskazany do wstępnej stabilizacji cukrzycy.</b> Bioton</p>	<p><b>Insulin Lispro Sanofi:</b> inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)</p>	<p><b>Insulin lispro (1)</b>Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+</p> <p><b>W: Leczenie cukrzycy u osób dorosłych i dzieci, które wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy. Produkt jest również wskazany do wstępnej stabilizacji cukrzycy.</b> Bioton</p>																												
100%	185,80																																									
C <sup>(1)</sup>	bezpł.																																									
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																									
R <sup>(3)</sup>	8,00																																									
S <sup>(4)</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><b>W: Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny w celu utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Cukrzyca u kobiet w ciąży. Bioton</b></p>				<p><b>Rebif® 44:</b> inj. [roztw.] 44 µg/0,5 ml - 4 wkł. 1,5 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>3678,24</td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Rebif® 44:</b> inj. [roztw.] 44 µg/0,5 ml - 12 amp.-strzyk.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>3678,24</td></tr> <tr><td></td><td>B<sup>(1)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p><b>Insulin lispro (1)</b>Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego</p> <p><b>W: Produkt jest wskazany w leczeniu: pacjentów z pojedynczym epizodem demielinizacji z czynnym procesem zapalnym, jeśli wykluczono inne rozpoznania i jeśli u pacjentów występuje duże ryzyko rozwoju pewnego klinicznie stwardnienia rozsianego; pacjentów z postacią stwardnienia rozsianego przebiegającą z rzutami. W badaniach klinicznych oznacza to wystąpienie przynajmniej dwóch lub większej liczby rzutów zaburzeń neurologicznych w ciągu ostatnich dwóch lat. Nie udowodniono skuteczności u pacjentów z wtórnie występującą postacią stwardnienia rozsianego przebiegającą bez rzutów.</b> Merck</p>	Rx-z	100%	3678,24		B <sup>(1)</sup>	bezpł.	Rx-z	100%	3678,24		B <sup>(1)</sup>	bezpł.																										
Rx-z	100%	3678,24																																								
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								
Rx-z	100%	3678,24																																								
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.																																								



**Interferon beta-1b**

<b>Betaferon®:</b> inj. [prosz.+ rozp.] 0,25 mg/ml [8 mln j.m.] - 15 zest.	Rx-z	100%	2456,74	bezp.
		<b>C<sup>(1)</sup></b>		
		<b>DZ<sup>(2)</sup></b>		
		<b>R<sup>(3)</sup></b>		
		<b>S<sup>(4)</sup></b>		

**Interferon beta-1b (1)** Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

**W:** Wskazany w leczeniu: pacjentów z pojedynczym ogniskiem demielinizacji z czynnym procesem zapalnym, który jest wystarczająco ostrożny i uzasadnia leczenie poprzez dożylnie podanie kortykosteroidów, jeśli wykluczono alternatywne rozpoznania i jeśli u pacjentów występuje duże ryzyko rozwoju jawnego klinicznie stwardnienia rozsianego; pacjentów z ustępująco-nawracającą postacią stwardnienia rozsianego, u których w ciągu ostatnich dwóch lat wystąpiły przynajmniej dwa rzuty choroby; pacjentów z wtórnie postępującą postacią stwardnienia rozsianego z czynnym stadium choroby potwierdzonym rzutami.

<b>Extavia®:</b> inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 250 µg/ml - 5 fiol.+ 5 amp.-strzyk.	Lz	100%		
<b>Extavia®:</b> inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 250 µg/ml - 15 fiol.+ 15 amp.-strzyk.	Lz	100%		

**Interferon beta-1b** Novartis Europharm Limited

**Iodide potassium**

<b>Jodid® 100:</b> tabl. 100 µg J - 100 szt.	Rx	100%		X
<b>Jodid® 200:</b> tabl. 200 µg J - 100 szt.	Rx	100%		X

**Iodide potassium** Merck

<b>Vitreolent®:</b> krople do oczu (3 mg + 3 mg/ml) - 1 but. 10 ml	Rx	100%	21,35	
--	----	------	-------	--

**Iodide potassium + Iodide sodium** Pharm Supply

**Iodide sodium**

<b>Vitreolent®:</b> krople do oczu (3 mg + 3 mg/ml) - 1 but. 10 ml	Rx	100%	21,35	
--	----	------	-------	--

**Iodide potassium + Iodide sodium** Pharm Supply

**Iopromide**

<b>Ultravist:</b> inj. [roztw.] 623,4 mg/ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%		X
<b>Ultravist:</b> inj. [roztw.] 768,86 mg/ml - 10 but. 100 ml	Rx	100%	2160,27	
<b>Ultravist:</b> inj. [roztw.] 768,86 mg/ml - 10 but. 50 ml	Rx	100%	1085,81	

**Iopromide** Bayer

**Ipidacrine hydrochloride**

<b>Ipidacrine hydrochloride Grindeks:</b> tabl. 20 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%		X
---	----	------	--	---

**Ipidacrine hydrochloride** AS Grindeks

**Ipilimumab**

<b>Yervoy:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 10 ml ◆	Rx-z	100%	14440,28	
		<b>C<sup>(1)</sup></b>		
		<b>DZ<sup>(2)</sup></b>		
		<b>R<sup>(3)</sup></b>		
		<b>S<sup>(4)</sup></b>		
<b>Yervoy:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 40 ml ◆	Rx-z	100%	56651,61	
		<b>C<sup>(1)</sup></b>		
		<b>DZ<sup>(2)</sup></b>		
		<b>R<sup>(3)</sup></b>		
		<b>S<sup>(4)</sup></b>		

**Ipilimumab (1)** Program lekowy: leczenie czerniaka skóry lub błon śluzowych ipilimumabem. Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca. Program lekowy: leczenie raka nerki. Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka jelita grubego. Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka żołądka

**W: Czerniak.** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu zaawansowanego czerniaka (nieoperacyjnego lub z przerzutami) u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej. Produkt leczniczy w skojarzeniu z niwolumabem jest wskazany do leczenia zaawansowanego czerniaka (nieoperacyjnego lub przerzutowego) u dorosłych. W porównaniu do niwolumabu w monoterapii dłuższy czas przeżycia bez progresji choroby (PFS) i przeżycia całkowitego (OS) dla niwolumabu w skojarzeniu z ipilimumabem został stwierdzony tylko u pacjentów z małą ekspresją PD-L1 na komórkach guza. **Rak nerkwokomórkowy (RCC).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z niwolumabem jest wskazany do leczenia pierwszej linii zaawansowanego raka nerkwokomórkowego, u dorosłych pacjentów z pośrednim lub niekorzystnym rokowaniem. **Niedrobnokomórkowy rak płuca (NDRP).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z niwolumabem i 2 cyklami chemioterapii opartej na pochodnych platyny jest wskazany do leczenia pierwszej linii niedrobnokomórkowego raka płuca z przerzutami u dorosłych, u których w tkance nowotworowej nie występują mutacje aktywujące w genie EGFR lub translokacje w genie ALK. **Złośliwy międzybłonniak płucny (ang. malignant pleural mesothelioma, MPM).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z niwolumabem jest wskazany do leczenia pierwszej linii nieoperacyjnego złośliwego międzybłonniaka płucnego, u dorosłych pacjentów. **Rak jelita grubego w tym odbytnicy (ang. colorectal cancer, CRC)** z zaburzeniami mechanizmów naprawy nieprawidłowo sparowanych nukleotydów DNA (ang. mismatch repair deficient, mMR) lub z wysoką niestabinością mikrosatelitarną (ang. microsatellite instability high, MSI-H). Produkt leczniczy w skojarzeniu z niwolumabem jest wskazany w leczeniu raka jelita grubego w tym odbytnicy u dorosłych pacjentów z zaburzeniami mechanizmów naprawy nieprawidłowo sparowanych nukleotydów DNA lub z wysoką niestabinością mikrosatelitarną, po wcześniejszej chemioterapii skojarzonej opartej na fluoropirymidynie.

**Bristol Myers Squibb**

**Ipratropium bromide**

<b>Atrroli:</b> aerozol inhal. [roztw.] 20 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek) ◆	Rx	100%	20,04	
		<b>C<sup>(1)</sup></b>		
		<b>DZ<sup>(2)</sup></b>		
		<b>R<sup>(3)</sup></b>		
		<b>S<sup>(4)</sup></b>		

**Ipratropium bromide (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłękła 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 przewłękłej obturacyjnej chorobie płuc - POCbP (obejmującej przewłękłe zapalenie oskrzeli i rozemde płuc) oraz w astmie oskrzelowej.

**Polpharma**

<b>Atrovent®:</b> płyn do inhal. z nebulizatora 250 µg/ml - 1 but. 20 ml ◆	Rx	100%	15,21	
		<b>C<sup>(1)</sup></b>		
		<b>DZ<sup>(2)</sup></b>		
		<b>R<sup>(3)</sup></b>		
		<b>S<sup>(4)</sup></b>		

**Ipratropium bromide (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłękła 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 przewłękłej obturacyjnej chorobie płuc (POChP), obejmującej przewłękłe zapalenie oskrzeli i rozemde płuc oraz w astmie oskrzelowej.

<b>Atrovent® N:</b> aerozol wziewny 20 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek) ◆	Rx	100%	20,05	
		<b>C<sup>(1)</sup></b>		
		<b>DZ<sup>(2)</sup></b>		
		<b>R<sup>(3)</sup></b>		
		<b>S<sup>(4)</sup></b>		

**Ipratropium bromide (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłękła 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 przewłękłej obturacyjnej chorobie płuc (POChP), obejmującej przewłękłe zapalenie oskrzeli i rozemde płuc oraz w astmie oskrzelowej.

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

**Ipratropium bromide (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłękła 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 przewłękłą obturacyjną chorobą płuc (POChP) i przewłękłą astmą u dorosłych.

**Glenmark**

**Ipratropium bromide + Salbutamol**

<b>Iprixon Neb:</b> roztw. do nebulizacji (0,5 mg+ 2,5 mg)/2,5 ml - 20 amp. 2,5 ml	Rx	100%	27,22	
--	----	------	-------	--

**Ipratropium bromide + Salbutamol** Adamed

**Iprazochrome**

<b>Divascan®:</b> tabl. 2,5 mg - 60 szt.	Rx	100%	29,51	
--	----	------	-------	--

**Iprazochrome** Berlin-Chemie/Menarini

**Irbesartan**

<b>Irbesartan Aurovitas:</b> tabl. 150 mg - 28 szt.	Rx	100%		X
<b>Irbesartan Aurovitas:</b> tabl. 300 mg - 28 szt.	Rx	100%		X

**Irbesartan** Aurovitas

**Irinotecan hydrochloride**

<b>Campoto®:</b> inf. doż. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 15 ml (propyl.) ◆	Lz	100%		X
<b>Campoto®:</b> inf. doż. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 2 ml ◆	Lz	100%	605,58	
<b>Campoto®:</b> inf. doż. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 2 ml (propyl.) ◆	Lz	100%		X
<b>Campoto®:</b> inf. doż. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆	Lz	100%	1815,64	
<b>Campoto®:</b> inf. doż. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml (propyl.) ◆	Lz	100%		X

**Irinotecan hydrochloride** Pfizer

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 15 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 25 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 2 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan Accord:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan-Ebewe:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 7,5 ml ◆

**Irinotecan-Ebewe:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 15 ml ◆

**Irinotecan-Ebewe:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 25 ml ◆

**Irinotecan-Ebewe:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 5 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan hydrochloride** Ebewe Pharma GmbH

**Irinotecan Fresenius:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 2 ml ◆

**Irinotecan Fresenius:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan Fresenius:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 15 ml ◆

**Irinotecan Fresenius:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 25 ml ◆

**Irinotecan hydrochloride** Fresenius Kabi Oncology

**Irinotecan Kabi:** inf. [konc.] 20 mg/ml - 1 fiol. 2 ml ◆

**Irinotecan Kabi:** inf. [konc.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

**Irinotecan Kabi:** inf. [konc.] 20 mg/ml - 1 fiol. 15 ml ◆

**Irinotecan Kabi:** inf. [konc.] 20 mg/ml - 1 fiol. 25 ml ◆

**Irinotecan hydrochloride (1)** Chemioterapia ICD-10: C.35.

**W:** Lek jest wskazany do leczenia pacjentów z zaawansowanym rakiem jelita grubego: w skojarzeniu z 5-fluorouracylem i kwasem folinowym u pacjentów, którzy nie otrzymywali uprzednio chemioterapii z powodu zaawansowanej choroby nowotworowej; w monoterapii u pacjentów po niepowodzeniu leczenia 5-fluorouracylem. Lek w skojarzeniu z cetuksymabem jest wskazany w leczeniu pacjentów z rozsiałą postacią raka jelita grubego, którego komórki wykazują ekspresję receptora naskórkowego czynnika wzrostu (EGFR), z genem KRAS typu dzikiego (ang. wild-type), który nie był uprzednio leczony z powodu raka jelita grubego z przerzutami lub po niepowodzeniu leczenia cytotoksycznego z zastosowaniem irynotekanu. Lek w skojarzeniu z 5-fluorouracylem, kwasem folinowym i bewacyzumabem jest wskazany jako lek pierwszego rzutu w leczeniu pacjentów z rozsiałą postacią raka jelita grubego (okrężnicy lub odbytnicy). Lek w skojarzeniu z kapecytabiną z bewacyzumabem lub bez bewacyzumabu jest wskazany jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z rozsiałą postacią raka jelita grubego.

**Fresenius Kabi Oncology**

**Isatuximab**

**SARCLISA:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml

**SARCLISA:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 25 ml

**Isatuximab (1)** Program lekowy: lenalidomid w leczeniu chorych na opornego lub nawrotowego szpiczaka mnogiego

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania: w skojarzeniu z pomalidomidem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotowym i opornym na leczenie szpiczakiem mnogim, którzy otrzymali wcześniej co najmniej dwie linie leczenia, w tym z zastosowaniem lenalidomidu i inhibitora proteasomów, i u których nastąpiła progresja choroby po ostatnim leczeniu; w skojarzeniu z karfilizomibem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów z szpiczakiem mnogim, którzy otrzymali wcześniej co najmniej jedną linię leczenia.

**Sanofi Winthrop Industrie**

**Isoconazole**

**Travocort®:** krem (10 mg+ 1 mg/g) - 1 tuba 15 g

**Diflucortolone valerate + Isoconazole** LEO Pharma

**Isoconazole nitrate**

**Izovag:** krem dopochwowy 10 mg/g - 1 tuba 40 g

**Isoconazole nitrate** Aristo Pharma

**Travogon® - (IR):** krem 10 mg/g - tuba 30 g

**Isoconazole nitrate** PharmaVitee

**Isoniazid**

**Nidrazid:** tabl. 100 mg - 250 szt.

**Isoniazid** Zentiva

**Isopropyl alcohol**

**Help4Skin Gojenie pęknięć skóry:** plaster w Żelu - 1 but. 7 ml

**Hydropropylcellulose + Castor oil + Isopropyl alcohol + Nitrocellulose + Tocopheryl acetate** Polpharma

**Isoorbide mononitrate**

**Effox 10:** tabl. 10 mg - 60 szt. ◆

**Isoorbide mononitrate** Merus Labs

**Effox® long 50:** tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 30 szt. ◆

**Effox® long 75:** tabl. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 30 szt. ◆

**Isoorbide mononitrate** Merus Labs

**Mono Mack® Depot:** tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 14 szt. ◆

**Mono Mack® Depot:** tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 28 szt. ◆







# ZOLPIC zolidem Daj owoom odpocząć.



mem zatokowym, w 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.

<b>Ivabradine Aurovitas:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>80,43</b>
		R <sup>(1)</sup>	<b>13,32</b>
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ivabradine Aurovitas:** tabl. powł. **7,5 mg** - 56 szt. ◆ Rx 100% X

**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. Produkt leczniczy 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 na minutę. Produkt leczniczy jest wskazana: 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 przebiegu niewydolności serca II do IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, w których częstość akcji serca wynosi  $\geq 75$  uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z lekami  $\beta$ -adrenolitycznymi lub gdy terapia lekiem  $\beta$ -adrenolitycznym jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

<b>Ivabradine Genoptim:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>81,08</b>
<b>Ivabradine Genoptim:</b> tabl. powł. <b>7,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>118,32</b>

**Ivabradine** Synoptis Pharma

<b>Ivabradine Mylan:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>7,70</b>
		R <sup>(1)</sup>	<b>9,59</b>
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Ivabradine Mylan:</b> tabl. powł. <b>7,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>111,81</b>
		R <sup>(1)</sup>	<b>9,55</b>
		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 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 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, w 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. **Viartis** LLC

<b>Ivabradine Ranbaxy:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>68,69</b>
		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Ivabradine Ranbaxy:</b> tabl. powł. <b>7,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>99,79</b>
		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>
		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 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 osób dorosłych z chorobą niedokrwienną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstością akcji serca  $\geq 70$  skurczów na minutę. Ivabradyna jest wskazana: u osób dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania  $\beta$ -adrenolityków lub w skojarzeniu z  $\beta$ -adrenolitykami u pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli podczas stosowania optymalnej dawki  $\beta$ -adrenolityku. **Leczenie przewlekłej niewydolności serca.** Ivabradyna jest wskazana w leczeniu przewlekłej niewydolności serca klasy II-IV wg klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, w których częstość akcji serca wynosi  $\geq 75$  skurczów na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z  $\beta$ -adrenolitykiem lub jeśli leczenie  $\beta$ -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

<b>Ivabradine Zentiva:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>68,69</b>
		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Ivabradine Zentiva:</b> tabl. powł. <b>7,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>99,79</b>
		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>
		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 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+

<b>Ivabradine Zentiva:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>68,69</b>
		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Ivabradine Zentiva:</b> tabl. powł. <b>7,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>99,79</b>
		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>
		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 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 II do IV wg klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, w 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**

**Ivares:** tabl. powł. **5 mg** - 56 szt. ◆ Rx 100% X

**Ivares:** tabl. powł. **7,5 mg** - 56 szt. ◆ Rx 100% X

<b>Ivohart:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>81,01</b>
		R <sup>(1)</sup>	<b>13,90</b>
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Ivohart:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 112 szt. ◆	Rx	100%	<b>154,56</b>
		R <sup>(1)</sup>	<b>17,93</b>
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Ivohart:</b> tabl. powł. <b>7,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>118,27</b>
		R <sup>(1)</sup>	<b>16,01</b>
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Ivohart:</b> tabl. powł. <b>7,5 mg</b> - 112 szt. ◆	Rx	100%	<b>226,66</b>
		R <sup>(1)</sup>	<b>21,71</b>
		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 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 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 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, w 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.

<b>Raenom:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>72,12</b>
		R <sup>(1)</sup>	<b>5,01</b>
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Raenom:</b> tabl. powł. <b>7,5 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>104,94</b>
		R <sup>(1)</sup>	<b>3,20</b>
		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 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, w 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.

<b>Ivacaftor</b>			
<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 skojarzonego z inwazyjnym w leczeniu mukowiscydozy u pacjentów w wieku co najmniej 6 lat, którzy mają co najmniej jedną mutację F508del genu mukowiscydozowego przeźblonowego regulatora przewodnictwa (ang. cystic fibrosis transmembrane conductance regulator, CFTR).

**Ivacaftor (1)**Leczenie mukowiscydozy

**W:** Produkt leczniczy w postaci granulatu jest wskazany do stosowania u niemowląt w wieku co najmniej 6 m-cy, małych dzieci i dzieci z mukowiscydozą (ang. CF) o m.c. od 5 kg do mniej niż 25 kg, z mutacją R117H genu CFTR lub jedną z następujących mutacji brankowania genu CFTR (klasy III): G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N lub S549R.

<b>Kalydeco:</b> granulát w sasz. <b>50 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>52542,00</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>Kalydeco:</b> granulát w sasz. <b>75 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>52542,00</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Ivacaftor (1)**Leczenie mukowiscydozy

**W:** Produkt leczniczy w postaci granulatu jest wskazany do stosowania u niemowląt w wieku co najmniej 6 m-cy, małych dzieci i dzieci z mukowiscydozą (ang. CF) o m.c. od 5 kg do mniej niż 25 kg, z mutacją R117H genu CFTR lub jedną z następujących mutacji brankowania genu CFTR (klasy III): G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N lub S549R.

<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 z m.c. 25 kg i większej, z mutacją R117H genu CFTR lub jedną z następujących mutacji brankowania (klasy III) genu mukowiscydozowego blonowego regulatora przewodnictwa (ang. CFTR): G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N lub S549R; w schemacie leczenia skojarzonego z tabl. zawierającymi 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, T11+3A+G, S945L, S977F, R1070W, D1152H, T289+5G+A, S372-26A+G i 3849+10kbC+T; w schemacie leczenia skojarzonego z tabl. zawierającymi iwakaftor, tezakaftor i eleksakaftor w leczeniu dorosłych i młodzieży i dzieci z mukowiscy-

dozą w wieku 6 lat i starszych, którzy mają co najmniej jedną mutację F508del w genie CFRT.

**Symkevi:** tabl. powł. **50 mg+ 75 mg** - 28 szt. ◆ Rx-z 100% **22509,03**

		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 skojarzonego z iwakaftorem 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 przeźblonowego regulatora przewodnictwa (ang. CFTR): P67L, R117C, L206W, R352Q, A455E, D579G, T11+3A+G, S945L, S977F, R1070W, D1152H, T289+5G+A, S372-26A+G i 3849+10kbC+T.

**Ivermectin**

<b>Soolantra:</b> krem <b>10 mg/g</b> - 1 tuba 15 g	Rx	100%	<b>48,00</b>
<b>Soolantra:</b> krem <b>10 mg/g</b> - 1 tuba 30 g	Rx	100%	<b>X</b>

**Ixazomib**

<b>Ninlaro:</b> kaps. twarde <b>2,3 mg</b> - 3 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>18889,20</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>Ninlaro:</b> kaps. twarde <b>3 mg</b> - 3 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>18889,20</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>Ninlaro:</b> kaps. twarde <b>4 mg</b> - 3 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>18889,20</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Ixazomib (1)**Program lekowy: lenalidomid w leczeniu chorych na opornego lub nawrotowego szpiczaka mnogiego

**W:** Produkt leczniczy w skojarzeniu z lenalidomidem i deksametazonem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, u których stosowano wcześniej co najmniej jeden schemat leczenia.

**Ikekizumab**

<b>Taltz:</b> inj. [roztw.] <b>80 mg/ml</b> - 2 strzyk. 1 ml	Rx-z	100%	<b>9837,70</b>
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Ikekizumab (1)**Program lekowy: leczenie cewlikumabem pego pacjentów z ciężką, aktywną postacią spondyloartritis oisowa (spa) bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK, Program lekowy: leczenie ciężkiej postaci uszczyplakowatej, Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zeszytyniającego zapalenia stawów kręgosłupa (ZZSK), Program lekowy: leczenie uszczyplakowatej postaci zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS)

**W:** Uszczyplakowata. Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej postaci uszczyplakowatej u dorosłych wymagających leczenia ogólnego. Uszczyplakowata u dzieci i młodzieży. Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej postaci uszczyplakowatej u dzieci w wieku od 6 lat do m.c. wynoszącej co najmniej 25 kg oraz u młodzieży wymagającej leczenia ogólnego. Uszczyplakowate zapalenie stawów. Produkt jest wskazany do stosowania w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem w leczeniu aktywnego uszczyplakowatego zapalenia stawów u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli w wystarczającym stopniu na terapię jednym lub wieloma lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARD) albo nie tolerują takiego leczenia. Spondyloartritis oisowa. Zeszytyniające zapalenie stawów kręgosłupa (spondyloartritis oisowa ze zmianami radiograficznymi): produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z aktywną postacią zeszytyniającego zapalenia stawów kręgosłupa, u których odpowiedź na leczenie konwencjonalne była niedostateczna. Spondyloartritis oisowa bez zmian radiograficznych: produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z aktywną postacią spondyloartritis oisowa bez zmian radiograficznych z objaktywnymi objawami stanu zapalnego, o czym świadczą podwyższenie stężenia białka C-reaktywnego (CRP) i/lub wynik rezonansu magnetycznego (MR), u których odpowiedź na NLPZ była niedostateczna.

**Japanese encephalitis vaccine**

<b>Ixiaro:</b> inj. [zaw.] - 1 amp.-strzyk. (+ igła)	Rx	100%	<b>442,80</b>
--	----	------	---------------

**Keratin**

<b>Biotebal® EFFECT Specjalistyczna odżywka przeciw wypadaniu włosów: odżywka - 1 op. 200 ml</b>	DK	100%	<b>37,50</b>
<b>Kopexil + Biotin + Keratin + Argan oil</b>			

**Biotebal® EFFECT Specjalistyczne serum przeciw wypadaniu włosów: serum - 1 op. 130 ml**

<b>Caffeine + Biotin + Kopexil + Keratin</b>			
<b>Biotebal® EFFECT Specjalistyczny szampon przeciw wypadaniu włosów: szampon - 1 op. 200 ml</b>	DK	100%	<b>33,95</b>

**Biotin + Kopexil + Keratin**

<b>Ketamine</b>			
<b>Ketax:</b> inj./inf. [roztw.] <b>500 mg/10 ml</b> - 1 fiol. 10 ml ◆	Lz	100%	-

**Ketaprofen**

	Rx	100%	<b>12,98</b>
		50% <sup>(1)</sup>	<b>7,87</b>
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.



# ADRENALINA WZF

Adrenalinum **Zawsze pod ręką!**

# Refundacja

od lipca 2015  
Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

Fastum: żel 25 mg/g - 1 op. 100 g (d dozownik)	Rx	100%	30,70
Fastum: żel 25 mg/g - 1 op. 100 g	Rx	100%	30,80
Fastum: żel 25 mg/g - 1 op. 50 g	Rx	100%	19,24
<b>Ketoprofen</b>			
Fastum - (IR): żel 25 mg/g - 1 op. 120 g	Rx	100%	24,29
<b>Ketoprofen</b>			
Fastum - (IR): żel 25 mg/g - 1 op. 120 g	Rx	100%	26,00
<b>Ketoprofen</b>			
Febrofen®: kaps. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 20 szt.	Rx	100%	18,51
		50% <sup>(1)</sup>	11,70
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ketoprofen (1)W:** Objawowe leczenie przewlekłych zapalnych chorób reumatycznych, zwłaszcza reumatoidalnego zapalenia stawów. Objawowe leczenie ciężkich zmian zwyrodnieniowych stawów, jeśli niezbędna dawka wynosi 200 mg/dobę.  
**WP:** Ból w przebiegu chorób nowotworowych - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ketokaps Med: kaps. miękkie 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	12,04
		50% <sup>(1)</sup>	6,93
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Ketokaps Med: kaps. miękkie 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	23,21
		50% <sup>(1)</sup>	12,99
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ketoprofen (1)W:** Leczenie objawowe chorób reumatycznych jak: reumatoidalne zapalenie stawów, choroba zwyrodnieniowa stawów (osteoartroza), w tym przebiegająca z dużym nasileniem bólu i znacznie ograniczającą sprawność chorego, zeszytyniające zapalenie stawów kręgosłupa oraz łagodzenie niektórych zespołów bólowych, jak: bolesne miesiączkowanie, bóle o umiarkowanym nasileniu. **WP:** Ból w przebiegu chorób nowotworowych - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ketonal®: żel 25 mg/g - 1 tuba 100 g	Rx	100%	29,12
Ketonal®: żel 25 mg/g - 1 tuba 50 g	Rx	100%	18,61
<b>Ketoprofen</b>			
Ketonal®: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	16,00
Ketonal®: kaps. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,24
Ketonal® forte: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,93
		50% <sup>(1)</sup>	9,82
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ketoprofen (1)W:** Leczenie objawowe zapalnych i zwyrodnieniowych chorób reumatycznych układu kostnego oraz łagodzenie niektórych zespołów bólowych. **Kaps. 50 mg:** reumatoidalne zapalenie stawów, choroba zwyrodnieniowa stawów, bóle o umiarkowanym nasileniu. **Tabl. powł. 100 mg:** reumatoidalne zapalenie stawów; osteoartroza (choroba zwyrodnieniowa stawów); bolesne miesiączkowanie; bóle o umiarkowanym nasileniu. **Roztwór do iniekcji:** wskazania do podawania domięśniowego: reumatoidalne zapalenie stawów; choroba zwyrodnieniowa stawów; bóle o umiarkowanym nasileniu. Wskazania do podawania dożylnego: bóle po zabiegach chirurgicznych. **WP:** Ból w przebiegu chorób nowotworowych - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci 65+

Ketonal® Duo: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 30 szt.	Rx	100%	21,72
		50% <sup>(1)</sup>	14,06
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ketoprofen (1)W:** Objawowe leczenie chorób reumatycznych, w tym reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia stawów innego pochodzenia, stanów zapalnych pozastawowych, jak zapalenie pochewek ścięgnistych lub zespół bolesnego barku, choroby zwyrodnieniowe stawów kręgosłupa, przebiegającej z dużym nasileniem bólu i znacznie upośledzającą sprawność chorego. **WP:** Ból w przebiegu chorób nowotworowych - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ketonal® Fast: granulát do przyg. roztw. doust. 50 mg - 30 sasz. dwudzielných	Rx	100%	14,00
<b>Ketoprofen</b>			
Ketoprofen LGO: żel 25 mg/g - 1 tuba 50 g	Rx	100%	14,75
Ketoprofen LGO: żel 25 mg/g - 1 tuba 100 g	Rx	100%	23,18
<b>Ketoprofen</b>			
Ketoprofen-SF: kaps. twarde 50 mg - 20 szt.	Rx	100%	11,92
Ketoprofen-SF: kaps. twarde 100 mg - 20 szt.	Rx	100%	8,35
		50% <sup>(1)</sup>	4,95
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ketoprofen (1)W:** Objawowe leczenie bólu i zapalenia w przypadku: ostrego zapalenia stawów, przewlekłego zapalenia stawów, zwłaszcza reumatoidalnego zapalenia stawów, zeszytyniającego zapalenia stawów kręgosłupa (choroba Bechterewa) i innych reumatoidalnych stanów zapalnych kręgosłupa, zaostření choroby zwyrodnieniowej stawów i kręgosłupa (zapalenie kości i stawów). **WP:** Ból w przebiegu chorób nowotworowych - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ketoprofen-SF: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	15,00
<b>Ketoprofen</b>			
Ketoprofen Fastum - (IR): żel 25 mg/g - 1 tuba 100 g	Rx	100%	26,00
<b>Ketoprofen</b>			

Ketoprofen Ziaja: żel 25 mg/g - 1 tuba 100 g	Rx	100%	18,13
Ketoprofen Ziaja: żel 25 mg/g - 1 tuba 50 g	Rx	100%	14,13
<b>Ketoprofen</b>			
Ketospray Forte: aerozol na skórę [roztw.] 100 mg/ml - 1 but. 25 g	Rx	100%	33,00
<b>Ketoprofen</b>			

<b>ANGELINI</b>			
Opokan-keto: żel 25 mg/g - 1 tuba 100 g	Rx	100%	19,65
Opokan-keto: żel 25 mg/g - 1 tuba 50 g	Rx	100%	12,66
<b>Ketoprofen</b>			
<b>Alofarm Farmacja Polska</b>			
Profenid®: czopki 100 mg - 10 szt.	Rx	100%	11,80
		50% <sup>(1)</sup>	5,90
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Profenid®: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,09
		50% <sup>(1)</sup>	6,98
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ketoprofen (1)W:** Czopki: objawowe leczenie chorób reumatycznych, w tym: reumatoidalnego zapalenia stawów, choroby zwyrodnieniowej stawów. Objawowe leczenie ostrego stanów zapalnych narządu ruchu (zapalenie ścięgna, urazy). Bóle kostno-mięśniowe o nasileniu niewielkim do umiarkowanego, niezależnie od pochodzenia. **Tabl. powł.:** objawowe leczenie chorób reumatycznych, w tym reumatoidalnego zapalenia stawów, choroby zwyrodnieniowej stawów, przebiegającej z dużym nasileniem bólu i znacznie ograniczającą sprawność chorego. Bóle różnego pochodzenia o nasileniu słabym do umiarkowanego. Bolesne miesiączkowanie. **Tabl. o przedl. uwalnianiu:** objawowe leczenie przewlekłych zapalnych chorób reumatycznych, zwłaszcza reumatoidalnego zapalenia stawów. Objawowe leczenie ciężkich zmian zwyrodnieniowych stawów, jeśli niezbędna dawka wynosi 200 mg na dobę. **WP:** Ból w przebiegu chorób nowotworowych - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Refastin: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	14,56
		50% <sup>(1)</sup>	8,51
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ketoprofen (1)W:** Objawowe leczenie chorób reumatycznych, w tym reumatoidalnego zapalenia stawów oraz zapalenia kości i stawów; zmian zwyrodnieniowych stawów, przebiegających z dużym nasileniem bólu i znacznie upośledzającą sprawność chorego. Bóle różnego pochodzenia o nasileniu słabym do umiarkowanego. Bolesne miesiączkowanie. **WP:** Ból w przebiegu chorób nowotworowych - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ketotifen Hasco: syrop 1 mg/5 ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100%	8,49
<b>Ketotifen</b>			

Ketotifen WZF: tabl. 1 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	17,03
<b>Ketotifen</b>			

<b>Kopexil</b>			
Biotebal® EFFECT Specjalistyczna odżywka przeciw wypadaniu włosów: odżywka - 1 op. 200 ml	DK	100%	37,50
<b>Kopexil + Biotin + Keratin + Argan oil</b>			
Biotebal® EFFECT Specjalistyczne serum przeciw wypadaniu włosów: serum - 1 op. 130 ml	DK	100%	37,23

<b>Caffeine + Biotin + Kopexil + Keratin</b>			
Biotebal® EFFECT Specjalistyczny szampon przeciw wypadaniu włosów: szampon - 1 op. 200 ml	DK	100%	33,95

<b>Biotin + Kopexil + Keratin</b>			
Biotebal® Men 0,05% szampon: szampon - 1 op. 150 ml	DK	100%	29,34

<b>Mentha piperita + Sabal extract + Caffeine + Kopexil + Biotin</b>			
--	--	--	--

<b>Lacidipine</b>			
Lacipil®: tabl. powł. 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	8,19
		30% <sup>(1)</sup>	5,36
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lacipil®: tabl. powł. 4 mg - 28 szt.	Rx	100%	15,72
		30% <sup>(1)</sup>	10,06
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lacipil®: tabl. powł. 6 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,43
		30% <sup>(1)</sup>	14,94
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Lacidipine (1)W:** Preparat przeznaczony jest do leczenia nadciśnienia tętniczego. Może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze, takimi jak:  $\beta$ -adrenolityki, leki moczopędne albo inhibitory ACE. (2) Pacjenci 65+

<b>Lacydyna: tabl. powł. 4 mg - 28 szt.</b>			
Lacydyna: tabl. powł. 6 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,13
		30% <sup>(1)</sup>	7,47
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Lacidipine (1)W:** Lacydyna jest wskazana do stosowania w leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi produktami przeciwnadciśnieniowymi, w tym z  $\beta$ -adrenolitykami, lekami moczopędnymi i inhibitorami ACE. (2) Pacjenci 65+

Lacydyna: tabl. powł. 6 mg - 28 szt.	Rx	100%	20,65
		30% <sup>(1)</sup>	12,16
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Lacidipine (1)W:** Lacydyna jest wskazana do stosowania w leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi produktami przeciwnadciśnieniowymi, w tym z  $\beta$ -adrenolitykami, lekami moczopędnymi i inhibitorami ACE. (2) Pacjenci 65+

Lapixen®: tabl. powł. 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	8,19
		30% <sup>(1)</sup>	5,36
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lapixen®: tabl. powł. 2 mg - 56 szt.	Rx	100%	15,66
		30% <sup>(1)</sup>	10,00
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lapixen®: tabl. powł. 4 mg - 28 szt.	Rx	100%	15,72
		30% <sup>(1)</sup>	10,06
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lapixen®: tabl. powł. 4 mg - 56 szt.	Rx	100%	30,78
		30% <sup>(1)</sup>	19,46
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lapixen®: tabl. powł. 6 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,40
		30% <sup>(1)</sup>	14,91
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lapixen®: tabl. powł. 6 mg - 56 szt.	Rx	100%	45,49
		30% <sup>(1)</sup>	28,51
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Lacidipine (1)W:** Lek jest wskazany do leczenia pierwotnego nadciśnienia tętniczego. Może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze, takimi jak:  $\beta$ -adrenolityki, leki moczopędne lub inhibitory konwertazy angiotensyny. (2) Pacjenci 65+

<b>Lacosamide</b>			
Epilantini: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	12,09
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,72

Epilantini: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	80,78
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

Epilantini: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	117,09
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

Epilantini: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	153,01
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,98

**Lacosamide (1)W:** 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 lub 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>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,44

Lacosamide Accord: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	86,92
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,59

Lacosamide Accord: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	126,30
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

Lacosamide Accord: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	165,27
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,98

**Lacosamide (1)W:** 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 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 lub 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%	12,60
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,23



Lacosamide Glenmark: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	85,21
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,88
Lacosamide Glenmark: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	123,73
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Lacosamide Glenmark: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	161,86
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,98

Trelema: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	80,78
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Trelema: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	117,09
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Trelema: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	153,01
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,98

Lamivudine Aurovitas: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	85,41
<b>Lamivudine (1)</b> Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B			
W: Produkt jest wskazany w leczeniu przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu B u dorosłych; z wyrównaną chorobą wątroby z objawami czynnej replikacji wirusa, trwale podwyższoną aktywnością AlAT w surowicy i histologicznymi objawami aktywnej choroby i/lub zwłóknienia wątroby. Rozpoczęcie leczenia lamivudyną należy rozważać tylko wtedy, gdy zastosowanie alternatywnego leku przeciwwirusowego o wyższej barierze genetycznej nie jest dostępne lub nie jest odpowiednie; ze zdekompensowaną chorobą wątroby w połączeniu z drugim lekiem niewykazującym oporności krzyżowej na lamivudynę.			
Lamivudine Mylan: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
<b>Lamivudine</b> Viatriis Ltd			
Trizivir®: tabl. powł. 351 mg+ 150 mg+ 300 mg - 60 szt.	Rx	100%	3616,60
<b>Lamivudine + Abacavir + Zidovudine</b> GSK Pharmaceuticals SA			
Zeffix®: roztw. doust. 5 mg/ml - 1 but. 240 ml	Rx	100%	279,42
Zeffix®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	113,95

**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:** 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 (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 wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci od 4 lat z padaczką.

**Lamivudine (1)** Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B  
**W:** Leczenie dorosłych pacjentów z wyrównanym, przewlekłym zapaleniem wątroby typu B. Zapalenie wątroby typu B powinno być udokumentowane dowodami replikacji wirusa i obrazem histologicznym aktywnego zapalenia wątroby i/lub zwłóknienia. Preparat jest wskazany również u dorosłych pacjentów z niewyrównanym zapaleniem wątroby typu B.

Lacosamide Neuraxpharm: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	12,47
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,10
Lacosamide Neuraxpharm: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	84,13
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Lacosamide Neuraxpharm: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	122,13
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Lacosamide Neuraxpharm: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	159,71
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,98

Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆	Rx	100%	217,30
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,10
Vimpat: syrop 10 mg/ml - 1 op. 200 ml ◆	Rx	100%	129,55
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Vimpat: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Vimpat: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Vimpat: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Vimpat: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

<b>Lamivudine + Abacavir</b>	Rx-z	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Abacavir + Lamivudine Accord: tabl. powł. 600 mg+ 300 mg - 30 szt.</b>	Rx-z	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Abacavir + Lamivudine Sandoz: tabl. powł. 0,6 g+ 0,3 g - 30 szt.</b>	Rx-z	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Lamivudine + Abacavir</b>	Rx-z	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Kivexa: tabl. powł. 0,6 g+ 0,3 g - 30 szt.</b>	Rx-z	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

**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 jest wskazany w monoterapii oraz w terapii wspomagającej w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u 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 (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:** 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.

Lamotrigine	Rx	100%	12,71
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	6,42
Epitrigine 50 mg: tabl. 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	24,57
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,89
Epitrigine 100 mg: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	120,78
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	15,21

**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 monoterapią 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) rozpoczynającą 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, monoterapią 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.

Lacosamide Teva: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	12,53
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,16
Lacosamide Teva: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	84,53
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Lacosamide Teva: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	122,73
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Lacosamide Teva: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	160,52
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,98

<b>Lactobacillus acidophilus</b>	SD	100%	34,97
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Acidolac® Junior: tabl. [smak białej czekolady] - 20 szt.</b>	SD	100%	31,96
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Acidolac® Junior: tabl. [smak truskawkowy] - 20 szt.</b>	SD	100%	36,30
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Gynoflor: tabl. dopochwowa 50 mg+ 0,03 mg - 6 szt.</b>	Rx	100%	62,92
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Gynoflor: tabl. dopochwowa 50 mg+ 0,03 mg - 12 szt.</b>	Rx	100%	62,92
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Estriol + Lactobacillus acidophilus</b>	Gedeon Richter	100%	42,09
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Lactobacillus gasseri</b>	Polpharma	100%	37,02
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Lakcid® Intima: kaps. dopochwowe, twarde - 10 szt.</b>	OTC	100%	42,09
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Lactobacillus rhamnosus + Lactobacillus gasseri</b>	Polpharma	100%	42,09
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Lactobacillus rhamnosus GG</b>	Polpharma	100%	41,45
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Acidolac® LGG: liof. doustny 3 g - 10 sasz.</b>	ŚZ	100%	24,50
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Lactobacillus salivarius HM6 Paradens</b>	SD	100%	38,58
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

Lamilept: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Lamilept: tabl. 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Lamilept: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	25,50
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,72

**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 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.

**Lactobacillus rhamnosus GG**  
**Acidolac® baby krople:** krople doustne 1 ml / 1 op. 10 ml  
**Lactobacillus rhamnosus GG**  
**Acidolac® LGG:** liof. doustny 3 g - 10 sasz.

**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 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; monoterapią 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.

Lacosamide Zentiva: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Lacosamide Zentiva: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Lacosamide Zentiva: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
Lacosamide Zentiva: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

<b>Lactobacillus salivarius HM6 Paradens</b>	SD	100%	38,58
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Acidolac® Dentifix Kids: tabl. do ssania - 30 szt.</b>	SD	100%	38,58
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Lamivudine</b>	Viiv Healthcare	100%	25,37
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,59
<b>Epivir: tabl. powł. 150 mg - 60 szt.</b>	Rx-z	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
<b>Epivir: tabl. powł. 300 mg - 30 szt.</b>	Rx-z	100%	X
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

Lamilept - (IR): tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	25,37
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,59
<b>Lamotrigine (1)</b> Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Choroba afektywna dwubiegunowa. Padaczka <b>WP:</b> Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym w obrębie OUN - postępowanie wspomagające; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (4) Pacjenci 65+ <b>W:</b> 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 jako pierwszy lek przeciwpadaczkowy włączany do leczenia zespołu Lennox-Gastaut. <b>Dzieci i młodzież w wieku 2-12 lat:</b> leczenie skojarzone napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych oraz napadów związanych z zespołem Lennox-Gastaut; monoterapią w typowych napadach nieświadomości. <b>Zaburzenia afektywne dwubiegunowe.</b> 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.			



wym 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 skrajone lub w monoterapii napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych; napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Lek jest stosowany w leczeniu skrajonym, jednak może zostać zastosowany jako pierwszy lek przeciwпадaczkowy włączony do leczenia zespołu Lennox-Gastaut. **Dzieci i młodzież w wieku 2-12 lat:** leczenie skrajone 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

**Lamitrin®:** tabl. 50 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 26,32

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 20,15

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 4,37

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 37,95

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamitrin®:** tabl. 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,20

**Lamotrix:** tabl. 100 mg - 90 szt. ◆

**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 skrajone lub w monoterapii napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych. Napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu skrajonym, ale może być stosowany jako pierwszy lek przeciwпадaczkowy włączony do leczenia zespołu Lennox-Gastaut. **Dzieci i młodzież w wieku 2-12 lat:** Leczenie skrajone 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.

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

**Symla:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,98

kowo-jelitowo-trzustkowych (GEP-NET) G1 i części guzów G2 (indeks Ki67 do maks. 10%) środkowej części prajelita, trzustki lub 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.

**Somatuline PR:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] 30 mg - 1 fiol. s. subs. (+ zest.) Rx 100% X

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**

**Ipssen Poland**



ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM

**Larotrectinib**

▼Vitrakvi: kaps. twarde 25 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 5659,82  
B<sup>(1)</sup> bezpł.

▼Vitrakvi: kaps. twarde 100 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 22639,31  
B<sup>(1)</sup> bezpł.

**Larotrectinib** (1) Program lekowy: leczenie pacjentów z guzami limfy z fuzją genu receptorowej kinazy tyrozynowej dla neurotrofin (NTRK)

W: Produkt w monoterapii jest wskazany w leczeniu pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży z guzami limfy, które wykazują fuzję genu receptorowej kinazy tyrozynowej dla neurotrofin (ang. NTRK), są miejscowo zaawansowane, przerzutowe lub w przypadku, których resekcja chirurgiczna prawdopodobnie doprowadzi do poważnej choroby oraz nie mają zadowalających opcji leczenia.

▼Vitrakvi: roztw. doustny 20 mg/ml - 2 but. 50 ml ◆ Rx 100% 8085,46  
B<sup>(1)</sup> bezpł.

**Larotrectinib** (1) Program lekowy: leczenie pacjentów z guzami limfy z fuzją genu receptorowej kinazy tyrozynowej dla neurotrofin (NTRK)

W: Produkt w monoterapii jest wskazany w leczeniu pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży z guzami limfy, które wykazują fuzję genu receptorowej kinazy tyrozynowej dla neurotrofin (ang. NTRK), są miejscowo zaawansowane, przerzutowe lub w przypadku których resekcja chirurgiczna prawdopodobnie doprowadzi do poważnej choroby oraz nie mają zadowalających opcji leczenia.

**Latanoprost**

Akistan: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 1 but. 2,5 ml Rx 100% 31,83  
DZ<sup>(1)</sup> bezpł.  
R<sup>(2)</sup> 3,38  
S<sup>(3)</sup> bezpł.

Akistan: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 3 but. 2,5 ml Rx 100% 86,49  
DZ<sup>(1)</sup> bezpł.  
R<sup>(2)</sup> 8,00  
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 z otwartym kątem przesączania oraz z nadciśnieniem wewnątrzokowym. Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego u dzieci i młodzieży z podwyższonym ciśnieniem wewnątrzokowym i u dzieci i młodzieży z jaskrą.

Pharmselect International Beteiligungs

Latalux: krople do oczu [roztw.] 50 µg/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 wewnątrzokowego u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem przesączania oraz z nadciśnieniem wewnątrzokowym. Wskazaniem do stosowania produktu u dzieci i młodzieży jest zwiększone ciśnienie śródokowe oraz jaskra wieku dziecięcego.

Bausch Health

**Latanoprost** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+  
W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem przesączania oraz z nadciśnieniem wewnątrzokowym. Wskazaniem do stosowania produktu u dzieci i młodzieży jest zwiększone ciśnienie śródokowe oraz jaskra wieku dziecięcego.

Bausch Health

**Latanoprost Genoptim**: krople do oczu [roztw.] 50 µg/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: Zmniejszenie podwyższonego ciśnienia śródokowego u pacjentów z jaskrą otwartego kąta i nadciśnieniem ocznym. Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego u dzieci i młodzieży z podwyższonym ciśnieniem wewnątrzokowym i jaskrą dziecięcą i młodzieńczą.

Synopsis Pharma

Monoprost®: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 30 min. Rx 100% 41,58  
DZ<sup>(1)</sup> bezpł.  
R<sup>(2)</sup> 6,80  
S<sup>(3)</sup> bezpł.

Monoprost®: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 90 min. 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 śródokowego u pacjentów dorosłych z jaskrą otwartego kąta i nadciśnieniem śródokowym.

Thea Polska

Rozaprost: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 1 but. 2,5 ml Rx 100% 38,06  
DZ<sup>(1)</sup> bezpł.  
R<sup>(2)</sup> 9,61  
S<sup>(3)</sup> bezpł.

Rozaprost: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 3 but. 2,5 ml Rx 100% 101,65  
DZ<sup>(1)</sup> bezpł.  
R<sup>(2)</sup> 14,71  
S<sup>(3)</sup> bezpł.

**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 µg/ml - 30 poj. 0,2 ml Rx 100% 43,22  
DZ<sup>(1)</sup> bezpł.  
R<sup>(2)</sup> 8,44  
S<sup>(3)</sup> bezpł.

Rozaprost Mono: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 90 poj. 0,2 ml Rx 100% 120,79  
DZ<sup>(1)</sup> bezpł.  
R<sup>(2)</sup> 16,46  
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 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.

Vizalatan: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 1 but. Rx 100% X  
Vizalatan: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 3 but. Rx 100% X

**Latanoprost** Bausch Health

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 z jaskrą z otwartym kątem przesączania oraz z nadciśnieniem wewnątrzokowym. Wskazaniem do stosowania produktu u dzieci i młodzieży jest zwiększone ciśnienie śródokowe oraz jaskra wieku dziecięcego.

Polfa 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 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

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

**Latanoprost + Timolol**

Akistan Duo: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml ◆ Rx 100% 31,83  
DZ<sup>(1)</sup> bezpł.  
R<sup>(2)</sup> 3,38  
S<sup>(3)</sup> bezpł.

Akistan Duo: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 5 mg/ml) - 3 but. 2,5 ml ◆ Rx 100% 86,49  
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: Lek jest przeznaczony do stosowania u osób dorosłych (w tym u osób w podwyższonym wieku) w celu obniżenia ciśnienia wewnątrzokowego (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.

Pharmselect International Beteiligungs

Laticom: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 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.

Laticom: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 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 wewnątrzokowego (ang. intraocular pressure, 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.

Adamed

**Latanoprost + Timolol Genoptim**: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 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 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.

Synopsis Pharma

Tilaprox: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml ◆ Rx 100% 36,80  
DZ<sup>(1)</sup> bezpł.  
R<sup>(2)</sup> 8,35  
S<sup>(3)</sup> bezpł.

**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 podwyższonym ciśnieniem wewnątrzokowym u których reakcja na miejscowo stosowane leki β-adrenolityczne lub analogi prostaglandyn jest niewystarczająca.

Apotex Inc.

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

Xalacom: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 5 mg/ml) - 3 but. 2,5 ml ◆ Rx 100% 41,84  
DZ<sup>(1)</sup> bezpł.  
R<sup>(2)</sup> 13,39  
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: 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

**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

**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 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

**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

**Lauromakrogol 400 (Polidocanol)**

Aethoxysklerol 0,5%: inj. [roztw.] 5 mg/ml - 5 amp. 2 ml Rx 100% 52,00

Aethoxysklerol 1%: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 5 amp. 2 ml Rx 100% 60,00

Aethoxysklerol 2%: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 5 amp. 2 ml Rx 100% 71,30

Aethoxysklerol 3%: inj. [roztw.] 30 mg/ml - 5 amp. 2 ml Rx 100% 80,80

**Lauromakrogol 400 (Polidocanol)** Biotel

**Lavender oil**

Ibufen Aroma na katar: plaster - 5 szt. W/Mc 100% 19,18

**L-carnitine**

L-karnityna: prosz. 1 g - 50 sasz. Ś 100% 2137,04  
B<sup>(1)</sup> bezpł.

**L-carnitine** (1) Program lekowy: leczenie uzupełniająca L-karnityną w wybranych chorobach metabolicznych

W: Uzupełnienie diety w chorobach wymagających dodatkowej podaży L-karnityny. Indywidualnie, w zależności od wieku, masy ciała i stanu klinicznego pacjenta. Proszek można mieszać z substytutami białka, dodawać do żywności komplementarnej z produktami jednoskładnikowymi, dodawać do innej żywności i napojów dozwolonych do spożycia, rozpuszczać w wodzie albo spożywać w postaci pasty.

Nutricia

**Ledipasvir**

▼Harvoni: tabl. powł. 90 mg+ 400 mg - 28 szt. Rx 2 100% 58318,92  
B<sup>(1)</sup> bezpł.

**Ledipasvir + Sofosbuvir** (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu C terapia bezinterferonowa

W: Produkt jest wskazany do leczenia przewlekłego WZW typu C (pWZC) u doro-





Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

sluch. Swoista dla genotypu aktywnosci przeciwko wirusowi zapalenia watroby typu C (HCV).

**Lefunomid**  
Gilead Sciences Poland

**Arava® 10 mg:** tabl. 10 mg - 30 szt.

Rx-z	100%	64,20
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	9,83	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Arava® 20 mg:** tabl. powl. 20 mg - 30 szt.

Rx-z	100%	120,86
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	8,93	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lefunomid (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:** Lefunomid 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 lefunomidu należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwych zagrożeń. Co więcej, zastąpienie lefunomidu innym produktem leczniczym z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymywania może zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych, nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.

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

Rx-z	100%	109,41
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	3,20	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lefunomid (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:** Lefunomid 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 lefunomidu należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwych zagrożeń. Co więcej, zastąpienie lefunomidu innym produktem leczniczym z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymywania może zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych, nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.

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

Rx-z	100%	109,37
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	3,20	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lefunomid (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:** Lefunomid 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 lefunomidu należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwych zagrożeń. Co więcej, zastąpienie lefunomidu innym produktem leczniczym z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymywania może zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.

**Lefunomid Bluefish:** tabl. powl. 10 mg - 30 szt.

Rx-z	100%	59,62
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	5,25	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lefunomid Bluefish:** tabl. powl. 20 mg - 30 szt.

Rx-z	100%	109,41
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	3,20	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lefunomid (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:** Lefunomid należy do grupy leków przeciwreumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD) i wskazany jest w leczeniu u dorosłych pacjentów z: aktywną postacią reumatoidalnego zapalenia stawów, 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 lefunomidu należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwego ryzyka. Co więcej, zastąpienie lefunomidu 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.

**Lefunomid Egis:** tabl. powl. 10 mg - 30 szt. **nowosc**

Rx-z	100%	59,04
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	4,67	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lefunomid Egis:** tabl. powl. 20 mg - 30 szt. **nowosc**

Rx-z	100%	111,70
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	3,20	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lefunomid Egis:** tabl. powl. 15 mg - 30 szt. **nowosc**

Rx-z	100%	85,90
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	3,20	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lefunomid Egis:** tabl. powl. 20 mg - 30 szt. **nowosc**

Rx-z	100%	111,70
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	3,20	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lefunomid (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:** Lefunomid 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 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 leczenia lefunomidem należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwych zagrożeń. Co więcej, zmiana lefunomidu na inny produkt leczniczy z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymywania, może zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych, nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.

**Lefunomid medac:** tabl. powl. 10 mg - 30 szt.

Rx-z	100%	60,76
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	6,39	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lefunomid medac:** tabl. powl. 15 mg - 30 szt.

Rx-z	100%	88,47
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	5,32	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lefunomid medac:** tabl. powl. 20 mg - 30 szt.

Rx-z	100%	115,13
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	3,20	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lefunomid (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:** Lefunomid wskazany jest w leczeniu u dorosłych pacjentów z: czynnym reumatoidalnym zapaleniem stawów jako produkt leczniczy, należący do grupy leków przeciwreumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD - Disease Modifying Antirheumatic Drug). 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 lefunomidu należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwych zagrożeń. Co więcej, zastąpienie lefunomidu innym produktem leczniczym z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymywania, może zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.

**Lefunomid Orion:** tabl. powl. 20 mg - 30 szt. **nowosc**

Rx-z	100%	102,53
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	3,20	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lefunomid (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 przeciwreumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD); czynną postacią łuszczykowego zapalenia stawów. 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 lefunomidu należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwego ryzyka. Co więcej, zastąpienie lefunomidu 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.

**Lefunomid Sandoz:** tabl. powl. 20 mg - 30 szt.

Rx	100%	115,13
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	3,20	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

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

**Lefunomid Zentiva:** tabl. powl. 10 mg - 30 szt.

Rx-z	100%	X
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	3,20	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lefunomid Zentiva:** tabl. powl. 20 mg - 30 szt.

Rx-z	100%	X
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	3,20	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lenalidomide**

**Kleder:** kaps. twarde 5 mg - 21 szt. ♦

Rx-z	100%	594,15
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	1188,30	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Kleder:** kaps. twarde 10 mg - 21 szt. ♦

Rx-z	100%	1188,30
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	1188,30	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Kleder:** kaps. twarde 15 mg - 21 szt. ♦

Rx-z	100%	1782,45
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	1782,45	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Kleder:** kaps. twarde 20 mg - 21 szt. ♦

Rx-z	100%	2376,60
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	2376,60	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Kleder:** kaps. twarde 25 mg - 21 szt. ♦

Rx-z	100%	2970,76
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	2970,76	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lenalidomide (1)** Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.b.; C.84.c.; C.84.d. (2) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.c.; C.84.d.

**W:** Szpiczak mnogi. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepie komórek macierzystych. Produkt leczniczy w terapii skojarzonej z deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem lub z melfalanem i prednizonem jest wskazany do stosowania w leczeniu pacjentów dorosłych z nieleczonymi wcześniej szpiczakiem mnogim, który nie kwalifikują się do przeszczepu. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany do leczenia pacjentów dorosłych ze szpiczakiem mnogim, u których stosowano wcześniej co najmniej jeden schemat leczenia. Zespoły mielodysplastyczne. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z anemią zależną od przetoczeń w przebiegu zespołu mielodysplastycznego o niskim lub pośrednim-1 ryzyku, związanych z nieprawidłowością cytogenetyczną w postaci izolowanej delecji 5q, jeżeli inne sposoby leczenia są niewystarczające lub niewłaściwe. Chłoniak z komórek plazmacyt. Produkt leczniczy w monoterapii wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem z komórek plazmacyt. Chłoniak grudykowy. Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytuksymabem (przeciwciałem anti-CD20) jest wskazany do stosowania w leczeniu pacjentów dorosłych z uprzednio leczonym chłoniakiem grudykowym (stopnia 1-3a).

**Lenalidomide Accord:** kaps. twarde 5 mg - 21 szt. ♦

Rx-z	100%	589,00
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	1178,00	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lenalidomide Accord:** kaps. twarde 10 mg - 21 szt. ♦

Rx-z	100%	1178,00
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	1178,00	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lenalidomide Accord:** kaps. twarde 15 mg - 21 szt. ♦

Rx-z	100%	1767,00
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	1767,00	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lenalidomide Accord:** kaps. twarde 25 mg - 21 szt. ♦

Rx-z	100%	2945,00
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	2945,00	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lenalidomide (1)** Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.b.; C.84.c.; C.84.d. (2) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.c.; C.84.d.

**W:** Szpiczak mnogi. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepie komórek macierzystych. Produkt leczniczy w terapii skojarzonej z deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem lub z melfalanem i prednizonem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z nieleczonymi wcześniej szpiczakiem mnogim, który nie kwalifikują się do przeszczepu. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, u których stosowano wcześniej co najmniej jeden schemat leczenia. Zespoły mielodysplastyczne. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z anemią zależną od przetoczeń w przebiegu zespołu mielodysplastycznego o niskim lub pośrednim-1 ryzyku, związanych z nieprawidłowością cytogenetyczną w postaci izolowanej delecji 5q, jeżeli inne sposoby leczenia są niewystarczające lub niewłaściwe. Chłoniak z komórek plazmacyt. Produkt leczniczy w monoterapii wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem z komórek plazmacyt. Chłoniak grudykowy. Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytuksymabem (przeciwciałem anti-CD20) jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z uprzednio leczonym chłoniakiem grudykowym (ang. FL - follicular lymphoma) (stopnia 1-3a).

**Lenalidomide Aurovitas:** kaps. twarde 5 mg - 21 szt. ♦

Rx-z	100%	589,00
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	1178,00	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lenalidomide Aurovitas:** kaps. twarde 10 mg - 21 szt. ♦

Rx-z	100%	1178,00
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	1178,00	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lenalidomide Aurovitas:** kaps. twarde 15 mg - 21 szt. ♦

Rx-z	100%	1767,00
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	1767,00	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lenalidomide Aurovitas:** kaps. twarde 25 mg - 21 szt. ♦

Rx-z	100%	2945,00
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	2945,00	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lenalidomide (1)** Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.b.; C.84.c.; C.84.d. (2) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.c.; C.84.d.

**W:** Szpiczak mnogi. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepie komórek macierzystych. Produkt leczniczy w terapii skojarzonej jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z nieleczonymi wcześniej szpiczakiem mnogim, który nie kwalifikują się do przeszczepu. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, u których stosowano wcześniej co najmniej jeden schemat leczenia. Chłoniak grudykowy. Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytuksymabem (przeciwciałem anti-CD20) jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z uprzednio leczonym chłoniakiem grudykowym (stopnia 1-3a).

**Lenalidomide Glenmark:** kaps. twarde 5 mg - 21 szt. ♦

Rx-z	100%	1032,56
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	2065,10	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lenalidomide Glenmark:** kaps. twarde 10 mg - 21 szt. ♦

Rx-z	100%	2065,10
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	2065,10	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	

**Lenalidomide Glenmark:** kaps. twarde 15 mg - 21 szt. ♦

Rx-z	100%	3097,66
DZ <sup>(1)</sup>	bezp.	
R <sup>(2)</sup>	3097,66	
S <sup>(3)</sup>	bezp.	













syli i młodzieży w wieku od 12 lat z młodzieńczą padaczką miokloniczną; w leczeniu napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną.

Neuropharm Arzneimittel		
Levetiracetam Teva: tabl. powł. 250 mg - 50 szt. ◆	Rx-z	100% X
Levetiracetam Teva: tabl. powł. 250 mg - 100 szt. ◆	Rx-z	100% X
Levetiracetam Teva: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. ◆	Rx-z	100% X
Levetiracetam Teva: tabl. powł. 500 mg - 100 szt. ◆	Rx-z	100% X
Levetiracetam Teva: tabl. powł. 750 mg - 50 szt. ◆	Rx-z	100% X
Levetiracetam Teva: tabl. powł. 750 mg - 100 szt. ◆	Rx-z	100% X
Levetiracetam Teva: tabl. powł. 1000 mg - 50 szt. ◆	Rx-z	100% X
Levetiracetam Teva: tabl. powł. 1000 mg - 100 szt. ◆	Rx-z	100% X

Levetiracetam Teva Pharmaceuticals Polska

Normeg: tabl. powł. 250 mg - 50 szt. ◆	Rx	100% 15,94 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 6,95 S <sup>(4)</sup> bezpl.		
	Normeg: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. ◆	Rx	100% 30,42 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 9,25 S <sup>(4)</sup> bezpl.	
		Normeg: tabl. powł. 500 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 51,15 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 5,97 S <sup>(4)</sup> bezpl.
			Normeg: tabl. powł. 750 mg - 50 szt. ◆	Rx
Normeg: tabl. powł. 750 mg - 100 szt. ◆				Rx
	Normeg: tabl. powł. 1000 mg - 50 szt. ◆			Rx
		Normeg: tabl. powł. 1000 mg - 100 szt. ◆		Rx

Levetiracetam (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka (4)Pacjenci 65+

W: Lewetiracetam jest wskazany jako monoterapia w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u pacjentów w wieku od 16 lat z nowo rozpoznaną padaczką. Lewetiracetam jest wskazany jako terapia wspomagająca: w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, 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 młodzieńczą padaczką miokloniczną; w leczeniu napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną.

Zentiva				
Polkepral: tabl. powł. 250 mg - 50 szt. ◆	Rx	100% 14,46 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 5,47 S <sup>(4)</sup> bezpl.		
	Polkepral: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. ◆	Rx	100% 27,47 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 6,30 S <sup>(4)</sup> bezpl.	
		Polkepral: tabl. powł. 500 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 51,52 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 6,34 S <sup>(4)</sup> bezpl.
			Polkepral: tabl. powł. 750 mg - 50 szt. ◆	Rx
Polkepral: tabl. powł. 1000 mg - 50 szt. ◆				Rx

Polkepral: tabl. powł. 1000 mg - 100 szt. ◆

Levetiracetam (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka (4)Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany jako monoterapia w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u pacjentów od 16 lat z nowo rozpoznaną padaczką. Produkt jest wskazany jako terapia wspomagająca w leczeniu: napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych i dzieci o mc. powyżej 25 kg; napadów mioklonicznych u dorosłych i młodzieży od 12 lat z młodzieńczą padaczką miokloniczną; napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną. **Polfa Tarchomin SA**

Trund: roztw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 300 ml ◆

Trund: tabl. powł. 250 mg - 50 szt. ◆

Trund: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. ◆

Trund: tabl. powł. 500 mg - 100 szt. ◆

Trund: tabl. powł. 750 mg - 50 szt. ◆

Trund: tabl. powł. 1000 mg - 50 szt. ◆

Trund: tabl. powł. 1000 mg - 100 szt. ◆

Levetiracetam (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka (4)Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany jako monoterapia w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u pacjentów w wieku od 16 lat z nowo rozpoznaną padaczką. Produkt jest wskazany jako terapia wspomagająca: w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, 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 młodzieńczą padaczką miokloniczną; w leczeniu napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną.

Neuropharm Arzneimittel

Vetira: roztw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 150 ml ◆

Vetira: roztw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 300 ml ◆

Vetira: tabl. powł. 250 mg - 50 szt. ◆

Vetira: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. ◆

Vetira: tabl. powł. 750 mg - 50 szt. ◆

Rx	100% 97,49 C <sup>(1)</sup> bezpl. DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 7,11 S <sup>(4)</sup> bezpl.
----	---

Vetira: tabl. powł. 1000 mg - 50 szt. ◆

Levetiracetam (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka (4)Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany jako monoterapia w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u pacjentów 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, 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 młodzieńczą padaczką miokloniczną; w leczeniu napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną.

Adamed

Vetira: inf./inj. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg/ml - 10 fiol. 5 ml ◆

Levetiracetam Adamed

Levocetirizine dihydrochloride

Alergimed: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆

Levocetirizine dihydrochloride (1)W: Objawowe leczenie alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego zapalenia błony śluzowej nosa) oraz pokrzywki. Produkt leczniczy jest wskazany dla dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 6 lat i powyżej. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafylaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ **MedReg**

Cezera: tabl. powł. 5 mg - 20 szt. ◆

Cezera: tabl. powł. 5 mg - 20 szt. ◆

Cezera: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆

Cezera: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆

Cezera: tabl. powł. 5 mg - 90 szt. ◆

Levocetirizine dihydrochloride (1)W: Leczenie objawowe alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego zapalenia błony śluzowej nosa) oraz pokrzywki u dorosłych oraz dzieci w wieku 6 lat i starszych. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafylaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ **Krka**

Cezera - (R): tabl. 5 mg - 90 szt. ◆

Levocetirizine dihydrochloride (1)W: Leczenie objawowe alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego zapalenia błony śluzowej nosa) oraz pokrzywki u dorosłych oraz dzieci w wieku 6 lat i starszych. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafylaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ **Delfarma**

Cezera - (R): tabl. powł. 5 mg - 90 szt. ◆

Levocetirizine dihydrochloride (1)W: Leczenie objawowe alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego zapalenia błony śluzowej nosa) oraz pokrzywki u dorosłych oraz dzieci w wieku 6 lat i starszych. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafylaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ **Inpharm**

Contrahist: roztw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 200 ml ◆

Cezera - (R): tabl. powł. 5 mg - 90 szt. ◆

Levocetirizine dihydrochloride (1)W: Leczenie objawowe alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego zapalenia błony śluzowej nosa) oraz pokrzywki u dorosłych oraz dzieci w wieku 6 lat i starszych. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafylaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ **Inpharm**

Contrahist: tabl. powł. 5 mg - 7 szt. ◆

Contrahist: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆

Contrahist: tabl. powł. 5 mg - 56 szt. ◆



Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:  
2 mg x 15 tabl.

Contrahist: tabl. powł. 5 mg - 84 szt.	Rx	100%	39,53
		30% <sup>(1)</sup>	11,84
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Levocetirizine dihydrochloride (1)W: Roztw.** Objawowe leczenie alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego zapalenia błony śluzowej nosa) i pokrzywki u dorosłych i dzieci w wieku od 2 lat. **Tabl.** Objawowe leczenie alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego zapalenia błony śluzowej nosa) i pokrzywki u dorosłych i dzieci w wieku od 6 lat. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lirra: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,06
		30% <sup>(1)</sup>	5,27
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lirra: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100%	26,86
		30% <sup>(1)</sup>	9,28
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lirra: tabl. powł. 5 mg - 84 szt.	Rx	100%	38,68
		30% <sup>(1)</sup>	12,31
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Levocetirizine dihydrochloride (1)W:** Produkt jest wskazany w objawowym leczeniu alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa) i pokrzywki u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i starszych. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lirra: roztw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 200 ml	Rx	100%	22,82
		30% <sup>(1)</sup>	6,87
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Levocetirizine dihydrochloride (1)W:** Produkt leczniczy 0,5 mg/ml, roztw. doustny jest wskazany w objawowym leczeniu alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa) i pokrzywki u dorosłych i dzieci w wieku od 2 lat. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Nossin: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,09
		30% <sup>(1)</sup>	5,30
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Levocetirizine dihydrochloride (1)W:** Produkt leczniczy, tabl. powł. jest wskazany w leczeniu objawowym alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa) oraz pokrzywki u dorosłych i dzieci w wieku od 6 lat. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Xyza <sup>®</sup> : roztw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 200 ml	Rx	100%	26,00
		30% <sup>(1)</sup>	10,05
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Xyza<sup>®</sup>: tabl. powł. 5 mg - 7 szt. ◆

Xyza<sup>®</sup>: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆

**Levocetirizine dihydrochloride (1)W: Tabl. powł.** Objawowe leczenie alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa) i pokrzywki u dorosłych i dzieci w wieku od 6 lat. **Roztw. doust.** Roztw. doust. jest wskazany w objawowym leczeniu alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa) i pokrzywki u dorosłych i dzieci w wieku od 2 lat. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Xyza <sup>®</sup> - (IR): roztw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 200 ml	Rx	100%	23,04
		30% <sup>(1)</sup>	7,09
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Levocetirizine dihydrochloride (1)W:** Roztwór doustny jest wskazany w objawowym leczeniu alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa) i pokrzywki u dorosłych i dzieci w wieku od 2 lat. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Zenaro: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	15,56
		30% <sup>(1)</sup>	6,77
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Levocetirizine dihydrochloride (1)W:** Objawowe leczenie alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa) i pokrzywki u dorosłych i dzieci w wieku od 6 lat. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Zyx<sup>®</sup>: tabl. powł. 5 mg - 7 szt.

Zyx<sup>®</sup>: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.

Zyx<sup>®</sup>: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.

Zyx<sup>®</sup>: tabl. powł. 5 mg - 84 szt.

**Levocetirizine dihydrochloride (1)W:** Objawowe leczenie alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa) i pokrzywki u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 6 lat. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Madopar <sup>®</sup> 62,5: kaps. 50 mg+ 12,5 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	27,86
		30% <sup>(1)</sup>	10,96
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Madopar<sup>®</sup> 62,5:** tabl. do przyg. zaw. doust. 50 mg+ 12,5 mg - 100 szt. ◆

**Madopar<sup>®</sup> 125:** kaps. 100 mg+ 25 mg - 100 szt. ◆

**Madopar<sup>®</sup> 125:** tabl. do przyg. zaw. doust. 100 mg+ 25 mg - 100 szt. ◆

**Madopar<sup>®</sup> 250:** kaps. 200 mg+ 50 mg - 100 szt. ◆

**Madopar<sup>®</sup> 250:** tabl. 200 mg+ 50 mg - 100 szt. ◆

**Madopar<sup>®</sup> HBS:** kaps. 100 mg+ 25 mg - 100 szt. ◆

**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 połknięcia) lub w sytuacjach, gdy pożądane jest szybsze rozpoczęcie działania leku, np. u chorych cierpiących z powodu wczesnopopornej lub popołudniowej akinezy, lub u których występują objawy opóźnienia działania dawki ("delayed-on") lub hipokinetyj końca dawki ("wearing-off"). Produkt kapsułka HBS jest wskazany u pacjentów z różnymi wahaniami działania leku (np. "dyskinezyja maksymalne" 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.

**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 połknięcia) lub w sytuacjach, gdy pożądane jest szybsze rozpoczęcie działania leku, np. u chorych cierpiących z powodu wczesnopopornej lub popołudniowej akinezy, lub u których występują objawy opóźnienia działania dawki ("delayed-on") lub hipokinetyj końca dawki ("wearing-off"). Produkt kapsułka HBS jest wskazany u pacjentów z różnymi wahaniami działania leku (np. "dyskinezyja maksymalne" 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.

Xevoben: tabl. 50 mg+ 12,5 mg - 100 szt. ◆ **nowosc**

Xevoben: tabl. 100 mg+ 25 mg - 100 szt. ◆ **nowosc**

Xevoben: tabl. 200 mg+ 50 mg - 100 szt. ◆ **nowosc**

**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:** 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 miążdżącą tętnic (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 miążdżącą tętnic (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.

**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 do leczenia przewlekłych zakażeń płuc u świadczonych w mukowiscydozie.

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia przewlekłych zakażeń płuc wywołanych przez *Pseudomonas aeruginosa* u dorosłych pacjentów z mukowiscydą (CF, szczególnie patrz ChPL). Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania przeciwbakteryjnych produktów leczniczych.

**Xevoben XR:** kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 100 mg+ 25 mg - 100 szt. ◆ **nowosc**

**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+

droksylazy tyrozyny (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 benserazidem, w postaci o natychmiastowym uwalnianiu. Choroba Parkinsona. Brak wystarczającego doświadczenia klinicznego w stosowaniu połączenia lewodopy z benserazidem, 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 lewodopy z benserazidem u pacjentów nieleczonej wcześniej lewodopą w połączeniu z benserazidem 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.

**Levodopa + Carbidopa**

**Duodopa:** żel dojelitowy (20 mg+ 5 mg/ml) - 7 kasełek 100 ml

**Levodopa + Carbidopa (1)Program lekowy:** leczenie zaburzeń motorycznych w przebiegu zaawansowanej choroby Parkinsona

**W:** Leczenie zaawansowanej choroby Parkinsona odpowiadającej na lewodopę u pacjentów, u których występują częste fluktuacje ruchowe oraz hiperkinetyzję i/lub dyskinezy, w przypadku gdy dostępne połączenia leków stosowanych w chorobie Parkinsona nie przynoszą zadowalających wyników.

**Nakom<sup>®</sup>:** tabl. 250/25 mg - 100 szt.

**Nakom<sup>®</sup> Mite:** tabl. 100/25 mg - 100 szt.

**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 połknięcie, śluzotok 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 zmniejszeniu 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>).

**Levodopropizine**

**Adrimax:** syrop 30 mg/5 ml - 1 but. 120 ml

**Levodopropizine**

**Levofloxacin**

**Ducressa:** krople do oczu [roztw.] (1 mg + 5 mg/ml) - 1 but. 5 ml

**Levofloxacin + Dexamethasone**

**Levalox:** inf. [roztw.] 5 mg/ml - 1 fioł. 100 ml

**Levofloxacin**

**Levalox:** tabl. powł. 250 mg - 10 szt.

**Levalox:** tabl. powł. 500 mg - 10 szt.

**Levofloxacin**

**Levofloxacin Aurovitas:** tabl. powł. 250 mg - 10 szt.

**Levofloxacin Aurovitas:** tabl. powł. 500 mg - 10 szt.

**Levofloxacin Genoptim:** tabl. powł. 500 mg - 10 szt.

**Levofloxacin**

**Levofloxacin Sandoz:** inf. [roztw.] 5 mg/ml - 5 wor. 100 ml

**Levofloxacin**

**Levomere:** krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 5 ml

**Levofloxacin**

**Levoxa:** tabl. powł. 250 mg - 10 szt.

**Levoxa:** tabl. powł. 500 mg - 10 szt.

**Levofloxacin**

**Oftaqui<sup>®</sup>:** krople do oczu 5 mg/ml - 1 but. 5 ml

**Levofloxacin**

**Oftaqui<sup>®</sup> sine:** krople do oczu 5 mg/ml - 20 poj.

**Levofloxacin**

**▼Quinsair:** roztw. do nebulizacji 240 mg - 56 amp.

**Levofloxacin (1)Program lekowy:** leczenie przewlekłych zakażeń płuc u świadczonych w mukowiscydozie.

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia przewlekłych zakażeń płuc wywołanych przez *Pseudomonas aeruginosa* u dorosłych pacjentów z mukowiscydą (CF, szczególnie patrz ChPL). Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania przeciwbakteryjnych produktów leczniczych.



METRONIDAZOL METRONIDAZOL METRONIDAZOL		METRONIDAZOL POLPHARMA Metronidazolium		ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM	
<b>Levomepromazine</b>					
Tisercin®: inj. 25 mg/ml - 10 amp. ◆	Rx	100%	16,67		
Levomepromazine Egis					
Tisercin®: tabl. powł. 25 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	11,97		
Levomepromazine (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pa- cjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ W: Choroby psychiczne przebiegające z pobudzeniem ruchowym i psycho- ruchowym, zespoły paranoidalne (schizofrenia). Jako lek wspomagający w niektórych to- warzyszających objawach padaczki, niedorozwoju umysłowego, w depresji z niepokojem. Nasilenie działania przeciwbólowego innych leków. Przygotowanie i pogłębienie znieczulenia ogólnego. Proterapie					
<b>Levometadone hydrochloride</b>					
Levomethadone Hydrochloride Molteni : roztw. doust. 2,5 mg/ml - 1 but. 1000 ml ◆	Rx-w	100%	546,00		
Levomethadone Hydrochloride Molteni : roztw. doust. 5 mg/ml - 1 but. 500 ml ◆	Rx-w	100%	546,00		
Levometadone hydrochloride Molteni					
<b>Levonorgestrel</b>					
Escapelle®: tabl. 1500 µg - 1 szt.	Rx	100%	58,45		
Levonorgestrel Gedeon Richter					
▼Jaydess: system terapeutyczny domaciczny 13,5 mg - 1 szt.	Rx	100%	583,05		
▼Jaydess: system terapeutyczny domaciczny 13,5 mg - 5 szt.	Rx	100%	X		
Levonorgestrel Bayer					
Kyleena: system terapeutyczny domaciczny 19,5 mg - 1 szt.	Rx	100%	669,79		
Levonorgestrel Bayer					
Levosert: system terapeutyczny domaciczny 0,02 mg/24 h (52 mg) - 1 szt.	Rx	100%	532,37		
Levonorgestrel Gedeon Richter					
Levosert Easy: system terapeutyczny domaciczny 0,02 mg/24 h (52 mg) - 1 szt.	Rx	100%	725,96		
Levonorgestrel Gedeon Richter					
Livopill: tabl. 1,5 mg - 1 szt.	Rx	100%	43,00		
Levonorgestrel Exeltis Poland Sp. z o.o.					
Mirena®: system terapeutyczny domaciczny 20 µg/24 h - 5 szt.	Rx	100%	852,55		
Levonorgestrel Bayer					
<b>Levothyroxine sodium</b>					
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.					
Althyxin®: tabl. 75 µg - 100 szt.					
Althyxin®: tabl. 100 µg - 50 szt.					
Althyxin®: tabl. 100 µg - 100 szt.					
Althyxin®: tabl. 125 µg - 50 szt.					
Althyxin®: tabl. 125 µg - 100 szt.					
Althyxin®: tabl. 150 µg - 50 szt.					
Althyxin®: tabl. 150 µg - 100 szt.					
Althyxin®: tabl. 175 µg - 50 szt.					
Althyxin®: tabl. 175 µg - 100 szt.					
Althyxin®: tabl. 200 µg - 50 szt.					
Althyxin®: tabl. 200 µg - 100 szt.					
Althyxin®: roztw. doust. 25 µg/5 ml - 2 but. 75 ml					
Althyxin®: roztw. doust. 50 µg/5 ml - 2 but. 75 ml					
Althyxin®: roztw. doust. 100 µg/5 ml - 2 but. 75 ml					
Levothyroxine sodium Zentiva					
Eferox: tabl. 50 µg - 50 szt.					
Eferox: tabl. 50 µg - 100 szt.					
Eferox: tabl. 100 µg - 50 szt.					
Eferox: tabl. 100 µg - 100 szt.					
Levothyroxine sodium (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Niedoczynność tarczycy (4)Pacjenci 65+ W: Produkt leczniczy 25-200 µg: leczenie łagodnego wola (powiększenia tarczy- cy) u pacjentów w stanie eutyreozji, zapobieganie nawrotom wola po resekcji wola u pacjentów w stanie eutyreozji, w zależności od stopnia zachowanej czynności tarczy- czy; terapia substytucyjna hormonami tarczycy w niedoczynności tarczy- czy; suplementacja skojarzona ze stosowaniem leków przeciwtarczycowych w nadczyn- ności tarczycy. Produkt leczniczy 100/150/200 µg: zastosowanie diagnostyczne w testach hamowania czynności tarczycy. Zentiva					
Euthyrox® N 25: tabl. 25 µg - 50 szt.					
Euthyrox® N 25: tabl. 25 µg - 100 szt.					
Euthyrox® N 50: tabl. 50 µg - 50 szt.					
Euthyrox® N 50: tabl. 50 µg - 100 szt.					
Euthyrox® N 75: tabl. 75 µg - 50 szt.					
Euthyrox® N 75: tabl. 75 µg - 100 szt.					
Euthyrox® N 88 µg: tabl. 88 µg - 50 szt.					
Euthyrox® N 100: tabl. 100 µg - 50 szt.					
Euthyrox® N 100: tabl. 100 µg - 100 szt.					
Euthyrox® N 112 µg: tabl. 112 µg - 50 szt.					
Euthyrox® N 125: tabl. 125 µg - 50 szt.					
Euthyrox® N 125: tabl. 125 µg - 100 szt.					
Euthyrox® N 137 µg: tabl. 137 µg - 50 szt.					
Euthyrox® N 150: tabl. 150 µg - 50 szt.					
Euthyrox® N 150: tabl. 150 µg - 100 szt.					
Euthyrox® N 175: tabl. 175 µg - 50 szt.					
Euthyrox® N 200: tabl. 200 µg - 50 szt.					
Levothyroxine sodium (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Niedoczynność tarczycy (4)Pacjenci 65+ W: Wrodzona niedoczynność tarczycy u niemowląt. Nabyta niedoczynność tarczy- cy u dzieci, młodzieży i dorosłych. Aristo Pharma					
Eltroxin®: tabl. 50 µg - 100 szt.					
Eltroxin®: tabl. 100 µg - 100 szt.					
Levothyroxine sodium Aspen Pharma Trading Limited					
Euthyrox® N 25: tabl. 25 µg - 50 szt.					
Euthyrox® N 25: tabl. 25 µg - 100 szt.					
Euthyrox® N 50: tabl. 50 µg - 50 szt.					
Euthyrox® N 50: tabl. 50 µg - 100 szt.					
Levothyroxine sodium (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Niedoczynność tarczycy (4)Pacjenci 65+ W: Dawka 100 µg, 150 µg, 200 µg. Leczenie wola obojętnego. Zapobieganie na- wrotom po chirurgicznym usunięciu wola obojętnego, w zależności od stopnia za- chowanej czynności tarczycy po operacji. Terapia substytucyjna w niedoczynności tarczycy. Terapia supresyjna w raku tarczycy. Zastosowanie diagnostyczne w te- stach zahamowania czynności tarczycy. Dawka 100 µg; suplementacja skojarzona ze stosowaniem leków przeciwtarczycowych w nadczynności tarczy- czy. Dawka 88 µg, 112 µg, 137 µg. Leczenie wola obojętnego, głównie u dor- słych, u których stosowanie jodu nie jest wskazane. Zapobieganie nawrotom po chirurgicznym usunięciu wola obojętnego, w zależności od stopnia zachowanej cz- ynności tarczycy po operacji. Terapia substytucyjna w niedoczynności tarczycy. Te- rapia supresyjna w raku tarczycy. Dawka 25 µg, 50 µg, 75 µg; suplementacja skojarzona ze stosowaniem leków przeciwtarczycowych w trakcie leczenia nad- czynności tarczycy. Merck					



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

<b>Letrox® 25:</b> tabl. 25 µg - 50 szt.	Rx	100%	7,57
		100%	7,14
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>Letrox® 50:</b> tabl. 50 µg - 50 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,15
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
<b>Letrox® 75:</b> tabl. 75 µg - 50 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	7,46
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,38
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
<b>Letrox® 100:</b> tabl. 100 µg - 50 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	8,53
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,71
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
<b>Letrox® 125:</b> tabl. 125 µg - 50 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	10,00
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	4,44
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
<b>Letrox® 150:</b> tabl. 150 µg - 50 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	11,97
		C <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	5,33
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Levothyroxine sodium** (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Niedoczynność tarczycy (4)Pacjenci 65+  
**W:** Terapia zastępcza i uzupełniająca w niedoczynności tarczycy o różnej etiologii. Zapobieganie wznowie wola tarczycy po leczeniu operacyjnym u pacjentów z prawidłową czynnością tarczycy (eutyreoza). Leczenie wola o charakterze łagodnym u pacjentów z prawidłową czynnością tarczycy (eutyreoza). 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 (eutyreoza). Leczenie wola o charakterze łagodnym u pacjentów z prawidłową czynnością tarczycy (eutyreoza). 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.

<b>Novothyral® 75:</b> tabl. 0,075mg+ 0,015mg - 100 szt.	Rx	100%	X
<b>Novothyral® 100:</b> tabl. 0,1mg+ 0,02mg - 100 szt.	Rx	100%	X
<b>Liothyronine sodium + Levothyroxine sodium</b>			
<b>Tirosint Sol:</b> roztw. doust. 13 µg - 30 poj.	Rx	100%	45,00
<b>Tirosint Sol:</b> roztw. doust. 25 µg - 30 poj.	Rx	100%	45,00
<b>Tirosint Sol:</b> roztw. doust. 50 µg - 30 poj.	Rx	100%	45,00
<b>Tirosint Sol:</b> roztw. doust. 75 µg - 30 poj.	Rx	100%	45,00
<b>Tirosint Sol:</b> roztw. doust. 88 µg - 30 poj.	Rx	100%	45,00
<b>Tirosint Sol:</b> roztw. doust. 100 µg - 30 poj.	Rx	100%	45,00
<b>Tirosint Sol:</b> roztw. doust. 112 µg - 30 poj.	Rx	100%	45,00
<b>Tirosint Sol:</b> roztw. doust. 125 µg - 30 poj.	Rx	100%	45,00
<b>Tirosint Sol:</b> roztw. doust. 137 µg - 30 poj.	Rx	100%	45,00
<b>Tirosint Sol:</b> roztw. doust. 150 µg - 30 poj.	Rx	100%	45,00
<b>Tirosint Sol:</b> roztw. doust. 175 µg - 30 poj.	Rx	100%	45,00
<b>Tirosint Sol:</b> roztw. doust. 200 µg - 30 poj.	Rx	100%	45,00

<b>Lidocaine</b>			
<b>EMLA PLASTER®:</b> plaster leczniczy 25 mg+ 25 mg - 2 szt.	Rx	100%	29,70
<b>Prilocaine + Lidocaine</b>			
<b>EMLA®:</b> krem (25 mg+ 25 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	105,01
<b>EMLA®:</b> krem (25 mg+ 25 mg)/g - 1 tuba 5 g	Rx	100%	29,31
<b>Prilocaine + Lidocaine</b>			
<b>Lidocain-Egis:</b> aerozol [roztw.] 100 mg/ml - 1 but. 38 g	Rx	100%	35,99
<b>Lidocaine</b>			
<b>Lidoposterin®:</b> maść 50 mg/g - 1 tuba 25 g (+ aplik.)	Rx	100%	33,00
<b>Lidocaine</b>			
<b>Lignox® Spray:</b> aerozol [roztw.] 100 mg/g - 1 but. 38 g	Rx	100%	61,50
<b>Lidocaine</b>			
<b>Plagiis:</b> krem 70 mg+ 70 mg/g - tuba 30 g	Rx	100%	160,00
<b>Tetracaine + Lidocaine</b>			
<b>Versatis®:</b> plaster leczniczy 5% - 5 szt.	Rx	100%	71,00
<b>Versatis®:</b> plaster leczniczy 5% - 30 szt.	Rx	100%	389,45
<b>Lidocaine</b>			
<b>Lidocaine hydrochloride</b>			
<b>Arthryl Fast®:</b> inj. [roztw.] (400 mg+ 10 mg)/2 ml - 6 amp.+ 6 amp. rozp.	Rx	100%	61,72
<b>Glucosamine sulphate + Lidocaine hydrochloride</b>			

<b>Bexon:</b> inj. [roztw.] (50 mg+ 50 mg+ 0,5 mg)/ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	18,00
<b>Pyridoxine hydrochloride + Thiamine hydrochloride + Cyanocobalamin + Lidocaine hydrochloride</b>			
<b>Depo-Medro® z lidokainą:</b> inj. [zaw.] (40 mg+ 10 mg)/ml - 1 fioł.+ 1% r. lidokainy	Rx	100%	15,58
		50% <sup>(1)</sup>	7,97
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
<b>Methylprednisolone acetate + Lidocaine hydrochloride (1)W:</b> Glikokortykosteroidy powinny być stosowane jedynie jako terapia objawowa. Produkt podaje się domięśniowo, doogniskowo, okołostawowo lub dostawowo. Produkt jest wskazany do krótkotrwałego podawania, jako terapia uzupełniająca w okresie ostrego epizodu lub zaostrzenia w następujących schorzeniach: zapalenie błony maziowej w przebiegu choroby zwyrodnieniowej stawów; reumatoidalne zapalenie stawów; pourazowa choroba zwyrodnieniowa stawów; ostre i podostre zapalenie kaletki maziowej; zapalenie nadkłykcia; ostre nieswoiste zapalenie pochewki ścięgna; ostre dławie zapalenie stawów. Produkt może mieć również zastosowanie w leczeniu guzów torbielowych, zapaleniu rozciągłym lub zapaleniu ścięgna (ganglionu). (2) Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+			
<b>Dicloratio:</b> inj. dom. [roztw.] (75 mg+ 20 mg)/2 ml - 3 amp. 2 ml	Rx	100%	5,28
<b>Lidocaine hydrochloride + Diclofenac sodium</b>			
<b>Gardimax medica junior truskawkowy:</b> tabl. do ssania 5 mg+ 1 mg - 24 szt.	OTC	100%	25,00
<b>Chlorhexidine dihydrochloride + Lidocaine hydrochloride</b>			
<b>Lidocaine 1% Fresenius Kabi:</b> inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 5 amp. 20 ml	Rx	100%	X
<b>Lidocaine 1% Fresenius Kabi:</b> inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 5 ml	Rx	100%	X
<b>Lidocaine 2% Fresenius Kabi:</b> inj./inf. [roztw.] 20 mg/ml - 5 amp. 20 ml	Rx	100%	X
<b>Lidocaine 2% Fresenius Kabi:</b> inj./inf. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 5 ml	Rx	100%	X
<b>Lidocaine hydrochloride</b>			
<b>Lidocaine Accord:</b> inj. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. ◆	Rx	100%	143,20
<b>Lidocaine Accord:</b> inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. ◆	Rx	100%	20,50
<b>Lidocaine hydrochloride</b>			
<b>Lignocain 2%:</b> inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 5 ml	Rx	100%	X
<b>Lignocain 2%:</b> inj. [roztw.] 20 mg/ml - 20 poj. 10 ml	Rx	100%	X
<b>Lignocain 2%:</b> inj. [roztw.] 20 mg/ml - 20 poj. 20 ml	Rx	100%	X
<b>Lidocaine hydrochloride</b>			
<b>LIGNOCAINUM 2% c. NORADRENALINO 0,00125% WZF:</b> inj. [roztw.] (20 mg+ 25 µg)/ml - 10 amp. 2 ml ◆	Rx	100%	12,23
<b>Lidocaine hydrochloride + Norepinephrine</b>			
<b>Lignocainum Hydrochloricum WZF 1%:</b> inj. [roztw.] 10 mg/ml - 5 fioł. 20 ml ◆	Rx	100%	29,70
<b>Lignocainum Hydrochloricum WZF 1%:</b> inj. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 2 ml ◆	Rx	100%	13,36
<b>Lignocainum Hydrochloricum WZF 2%:</b> inj. [roztw.] 20 mg/ml - 5 fioł. 20 ml ◆	Rx	100%	30,44
<b>Lignocainum Hydrochloricum WZF 2%:</b> inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 2 ml ◆	Rx	100%	13,80
<b>Lidocaine hydrochloride</b>			
<b>Lignocainum Jelfa:</b> żel typ A 20 mg/g - 1 tuba 30 g ◆	Rx	100%	31,50
<b>Lignocainum Jelfa:</b> żel typ U 20 mg/g - 1 tuba z kaniulą 30 g ◆	Rx	100%	31,50
<b>Lidocaine hydrochloride</b>			
<b>Lignox®:</b> żel 50 mg/g - 1 tuba 20 g ◆	Rx	100%	62,20
<b>Lidocaine hydrochloride</b>			
<b>Milgamma® N:</b> inj. dom. [roztw.] (0,5 mg+ 50 mg + 50 mg)/ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	22,76
<b>Pyridoxine + Lidocaine hydrochloride + Cyanocobalamin + Thiamine</b>			
<b>Neiraxin® B:</b> inj. [roztw.] (0,5 mg+ 10 mg+ 50 mg+ 50 mg)/ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	16,00
<b>Neiraxin® B:</b> inj. [roztw.] (0,5 mg+ 10 mg+ 50 mg+ 50 mg)/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	X
<b>Neiraxin® B:</b> inj. [roztw.] (0,5 mg+ 10 mg+ 50 mg+ 50 mg)/ml - 25 amp. 2 ml	Rx	100%	X
<b>Thiamine hydrochloride + Pyridoxine hydrochloride + Lidocaine hydrochloride + Cyanocobalamin</b>			
<b>Ofen® 75:</b> inj. [roztw.] (37,5 mg+ 10 mg)/ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	12,39
		50% <sup>(1)</sup>	7,99
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Diclofenac sodium + Lidocaine hydrochloride (1)W:</b> Leczenie objawów ostrych przypadków silnego bólu: ostrych stanów zapalnych stawów (włączając ostrą dławie mocznicową); przewlekłych stanów zapalnych stawów, a w szczególności reumatoidalnego zapalenia stawów (przewlekłe zapalenie stawów); zeszlaniającego zapalenia stawów kregosłupa (choroba Bechterewa) i innych zapalnych reumatycznych chorób kregosłupa; zaburzeń powstałych w trakcie choroby zwyrodnieniowej stawów i zapalenia stawów kregosłupa; reumatycznych stanów zapalnych tkanki miękkich; bolesnego obrzęku lub zapalenia po kontuzji; kolki nerkowej i wątrobowej. (2)Pacjenci 65+			
<b>Xylodent:</b> inj. [roztw.] (20 mg+ 10 µg)/ml - 50 wkł. 1,8 ml ◆	Rx	100%	102,43

<b>Xylodent:</b> inj. [roztw.] (20 mg+ 12,5 µg)/ml - 50 wkł. 1,8 ml ◆	Rx	100%	102,43
<b>Xylodent:</b> inj. [roztw.] (20 mg+ 20 µg)/ml - 50 wkł. 1,8 ml ◆	Rx	100%	102,43
<b>Epinephrine + Lidocaine hydrochloride</b>			
<b>Linagliptin</b>			
<b>▼Trajeta:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	220,00
<b>Linagliptin</b>			
<b>Linagliptin + Metformin hydrochloride</b>			
<b>▼Jentadueto:</b> tabl. powł. 2,5/850 mg - 14 szt.	Rx	100%	X
<b>Linagliptin + Metformin hydrochloride</b>			
<b>Linden inflorescence</b>			
<b>Bronchisan fix:</b> ziola do zaparzania 2 mg/ml - 20 sasz. 3 g	OTC	100%	10,33
<b>Plantago lanceolata + Linden inflorescence</b>			
<b>DexaCaps:</b> kaps. 0,167 g+ 0,02 g+ 0,05 g - 10 szt. ◆	OTC	100%	12,84
<b>Linden inflorescence + Dextromethorphan hydrobromide + Melissa extract</b>			
<b>Ziel. Apt. Lipa fix:</b> ziola do zaparzania - 30 sasz. 1,5 g	OTC	100%	9,51
<b>Linden inflorescence</b>			
<b>Linezolid</b>			
<b>Linezolid Accord:</b> tabl. powł. 600 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	1350,99
<b>Linezolid</b>			
<b>Linezolid Adamed:</b> tabl. powł. 600 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	1728,00
<b>Linezolid</b>			
<b>Linezolid Adamed:</b> inf. [roztw.] 2 mg/ml - 1 wor. 300 ml	Rx	100%	172,80
<b>Linezolid</b>			
<b>Linezolid Kabi:</b> inj./inf. [roztw.] 2 mg/ml - 10 but. 30 ml	Lz	100%	-
<b>Linezolid</b>			
<b>Linezolid Polpharma:</b> tabl. powł. 600 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X
<b>Linezolid</b>			
<b>Linezolid Polpharma:</b> inf. [roztw.] 2 mg/ml - 1 wor. 300 ml ◆	Lz	100%	-
<b>Linezolid</b>			
<b>Polinoksid - import docelowy:</b> inf. [roztw.] 2 mg/ml - 1 wor. 300 ml ◆	Lz	100%	-
<b>Linezolid</b>			
<b>Zyvoxid:</b> tabl. powł. 600 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X
<b>Linezolid</b>			
<b>Liothyronine sodium</b>			
<b>Novothyral® 75:</b> tabl. 0,075mg+ 0,015mg - 100 szt.	Rx	100%	X
<b>Novothyral® 100:</b> tabl. 0,1mg+ 0,02mg - 100 szt.	Rx	100%	X
<b>Liothyronine sodium + Levothyroxine sodium</b>			
<b>Lipegfilgrastim</b>			
<b>▼Lonquex:</b> inj. [roztw.] 6 mg - 1 amp.-stryk. 0,6 ml z zabezp. igły	Rx-z	100%	X
<b>Lipegfilgrastim</b>			
<b>Liquid propane gas</b>			
<b>Help4Skin Brodawki i Kurzajki:</b> pianka - 1 op. 50 ml	W/MQ	100%	49,29
<b>Dimethyl ether + Liquid propane gas</b>			
<b>Liraglutide</b>			
<b>Victoza:</b> inj. [roztw.] 6 mg/ml - 2 wstrzyk. 3 ml	Rx	100%	316,00
<b>Liraglutide</b>			
<b>Lisinopril</b>			
<b>Lisihexal 5 mg:</b> tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	5,27
		R <sup>(1)</sup>	5,27
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	9,64
		R <sup>(1)</sup>	7,26
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	18,73
		R <sup>(1)</sup>	13,96
<b>Lisihexal 20 mg:</b> tabl. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,96
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Lisinopril (1)W:** Naciśnienie tętnicze samoistne i naczyniowo-nerkowe, niezależnie od stopnia nasilenia. Lizynopryl może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami hipotensyjnymi. Zastoinowa niewydolność serca. Lizynopryl może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi nieooszczędzającymi potas oraz, w razie konieczności, z pochodnymi napatryczi. Leczenie lizynoprylem należy rozpocząć pod ścisłą kontrolą lekarską (w przypadku ciężkiej niewydolności krążenia w warunkach szpitalnych). Ostre zawał serca u pacjentów stabilnych hemodynamicznie bez wstrząsu kardiogenego, z ciśnieniem tętniczym krwi większym niż 100 mmHg. Podawanie lizynoprylu można rozpocząć w ciągu pierwszych 24 h od wystąpienia ostrego zawału serca w celu zapobiegania



## W trosce o pacjenta z migreną!

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

wystąpieniu późniejszej dysfunkcji lewej komory lub niewydolności serca oraz porównywalnej przeżywalności chorych. Pacjenci powinni otrzymywać w razie potrzeby leki przeciwwązkowe, kwas acetylosalicylowy i leki  $\beta$ -adrenolityczne. Mikroalbuminuria w przebiegu cukrzycy. Lizinopryl jest wskazany u chorych z prawidłowym ciśnieniem tętniczym krwi i cukrzycą insulinozależną oraz u chorych z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą insulinozależną oraz rozpoczynającą się nefropatią cukrzycową w celu zmniejszenia wydalania białka (albuminy) z moczem. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

LisiHEXAL 20 - (IR): tabl. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,10
		R <sup>(1)</sup>	9,33
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Lisinopril (1)W:** Nadciśnienie tętnicze samoistne i naczyniowo-nerkowe, niezależnie od stopnia nasilenia. Lizinopryl może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami hipotensyjnymi. Zastoinowa niewydolność serca. Lizinopryl może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi nieoszczędzającymi potasu oraz, w razie konieczności, z pochodnymi napatrynczy. Leczenie lizinoprylem należy rozpoczynać pod ścisłą kontrolą lekarską (w przypadku ciężkiej niewydolności krążenia w warunkach szpitalnych). Ostry zawał serca u pacjentów stabilnych hemodynamicznie bez wstrząsu kardiogenego, z ciśnieniem tętniczym krwi większym niż 100 mmHg. Podawanie lizinoprylu można rozpocząć w ciągu 1-szych 24 h od wystąpienia ostrego zawału serca w celu zapobiegania wystąpieniu późniejszej dysfunkcji lewej komory lub niewydolności serca oraz poprawy ogólnej przeżywalności chorych. Pacjenci powinni otrzymywać w razie potrzeby leki przeciwwązkowe, ASA i leki  $\beta$ -adrenolityczne. Mikroalbuminuria w przebiegu cukrzycy. Lizinopryl jest wskazany u chorych z prawidłowym ciśnieniem tętniczym krwi i cukrzycą insulinozależną oraz u chorych z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą insulinozależną oraz rozpoczynającą się nefropatią cukrzycową w celu zmniejszenia wydalania białka (albuminy) z moczem. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

LisiHEXAL 20 - (IR): tabl. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,16
		R <sup>(1)</sup>	9,39
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Lisinopril (1)W:** Nadciśnienie tętnicze samoistne i naczyniowo-nerkowe, niezależnie od stopnia nasilenia. Lizinopryl może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami hipotensyjnymi. Zastoinowa niewydolność serca. Lizinopryl może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi nieoszczędzającymi potasu oraz, w razie konieczności, z pochodnymi napatrynczy. Leczenie lizinoprylem należy rozpoczynać pod ścisłą kontrolą lekarską (w przypadku ciężkiej niewydolności krążenia w warunkach szpitalnych). Ostry zawał serca u pacjentów stabilnych hemodynamicznie bez wstrząsu kardiogenego, z ciśnieniem tętniczym krwi większym niż 100 mmHg. Podawanie lizinoprylu można rozpocząć w ciągu 1-szych 24 h od wystąpienia ostrego zawału serca w celu zapobiegania wystąpieniu późniejszej dysfunkcji lewej komory lub niewydolności serca oraz poprawy ogólnej przeżywalności chorych. Pacjenci powinni otrzymywać w razie potrzeby leki przeciwwązkowe, ASA i leki  $\beta$ -adrenolityczne. Mikroalbuminuria w przebiegu cukrzycy. Lizinopryl jest wskazany u chorych z prawidłowym ciśnieniem tętniczym krwi i cukrzycą insulinozależną oraz u chorych z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą insulinozależną oraz rozpoczynającą się nefropatią cukrzycową w celu zmniejszenia wydalania białka (albuminy) z moczem. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisinoratio 5: tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,10
		R <sup>(1)</sup>	8,10
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lisinoratio 10: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,11
		R <sup>(1)</sup>	9,73
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lisinoratio 20: tabl. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,88
		R <sup>(1)</sup>	15,11
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Lisinopril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami napatrynczy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisinoratio 20 - (IR): tabl. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,04
		R <sup>(1)</sup>	9,27
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Lisinopril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami napatrynczy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz współistniającymi powikłaniami ze strony nerek z mikroalbuminurią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisiprol®: tabl. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	8,05
		R <sup>(1)</sup>	8,05
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lisiprol®: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	12,37
		R <sup>(1)</sup>	10,36
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lisiprol®: tabl. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	20,03
		R <sup>(1)</sup>	15,57
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Lisinopril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Leczenie objawowej niewydolności serca. Ostry zawał mięśnia sercowego. Krótkoterminowe (6 tyg.) leczenie stabilnych hemodynamicznie pacjentów w ciągu 24 h od wystąpienia ostrego zawału mięśnia serca. Leczenie choroby nerek u pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą typu II z rozpoczynającą się nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Prinivil®: tabl. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	19,90
		R <sup>(1)</sup>	5,24
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ranopril®: tabl. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	5,24
		R <sup>(1)</sup>	5,24
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ranopril®: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	9,60
		R <sup>(1)</sup>	7,59
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ranopril®: tabl. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	17,39
		R <sup>(1)</sup>	12,93
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Lisinopril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z glikozydami napatrynczy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą i nadciśnieniem oraz współistniejącymi powikłaniami ze strony nerek z mikroalbuminurią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisinopril + Amlodipine	Rx	100%	15,89
		R <sup>(1)</sup>	13,51
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Dironorm: tabl. 10/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	24,69
		R <sup>(1)</sup>	19,92
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Dironorm: tabl. 20/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	22,74
		R <sup>(1)</sup>	17,97
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Lisinopril + Amlodipine (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego pierwotnego u pacjentów dorosłych. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu pacjentów dorosłych, u których ciśnienie tętnicze jest skutecznie kontrolowane podczas jednoczesnego podawania lizinoprylu i amlodypinu w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

Lisinopril + Hydrochlorothiazide	Rx	100%	15,09
		R <sup>(1)</sup>	11,44
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lisiprol® HCT: tabl. 10/12,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	20,94
		R <sup>(1)</sup>	14,83
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lisiprol® HCT: tabl. 20/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,29
		R <sup>(1)</sup>	15,77
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Lisinopril + Hydrochlorothiazide (1)W:** Nadciśnienie tętnicze łagodne do umiarkowanego u pacjentów, u których leczenie poszczególnymi substancjami czynnymi w takich samych dawkach, w oddzielnych produktach pozwoliło na uzyskanie kontroli ciśnienia tętniczego. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

Lithium carbonate	Rx	100%	15,66
		R <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+

Lixisenatide	Rx	100%	315,07
		R <sup>(1)</sup>	94,52
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Suliqua: inj. [roztw.] 100 j./ml+ 33 µg/ml - 3 wstrzykiwy 3 ml ◆	Rx	100%	405,16
		R <sup>(1)</sup>	129,30
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Insulin glargine + Lixisenatide (1)** Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c  $\geq$  7,5%, z otęszeniem definic-

wana 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: białkomocz 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). Sanofi Winthrop Industrie

Lomitapide	Rx-z	100%	106040,88
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lojuxta: kaps. twarde 5 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	106040,88
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Lojuxta: kaps. twarde 10 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	106040,88
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Lomitapide (1)** Program lekowy: leczenie hipercholesterolemii rodzinnej

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako uzupełnienie innego leczenia obniżającego stężenie lipidów i diety niskotłuszczowej, z jednoczesnym stosowaniem aferazy lipoprotein o małej gęstości (LDL) lub bez niej, u dorosłych pacjentów z homozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną (ang. homozygous familial hypercholesterolemia, HoFH). Należy zawsze potwierdzić genetycznie występowanie HoFH, jeśli jest to możliwe. Należy wykluczyć inne postacie hiperlipoproteinemii pierwotnej i wtórne przyczyny hipercholesterolemii (np. zespół nerzycowy, niedoczynność tarczycy). Amryt Pharmaceuticals

Lonocetocog alfa	Rx-z	100%	601,02
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

▼ Afstyla: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 250 j.m - 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. + zestaw do podawania	Rx-z	100%	1202,04
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

▼ Afstyla: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m - 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. + zestaw do podawania	Rx-z	100%	2404,08
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

▼ Afstyla: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 1000 j.m - 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. + zestaw do podawania	Rx-z	100%	3606,12
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

▼ Afstyla: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 1500 j.m - 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. + zestaw do podawania	Rx-z	100%	4808,16
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

▼ Afstyla: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 2000 j.m - 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. + zestaw do podawania	Rx-z	100%	6010,20
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

▼ Afstyla: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 3000 j.m - 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. + zestaw do podawania	Rx-z	100%	7212,24
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Lonocetocog alfa (1)** Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B

Loperamide hydrochloride	Rx	100%	11,69
		R <sup>(1)</sup>	14,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Loperamid WZF: tabl. 2 mg - 15 szt. ◆	Rx	100%	9,93
		R <sup>(1)</sup>	8,05
		DZ <sup>(2)</sup>	3,63
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Loperamid WZF: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	bezpł.
		R <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Loperamide hydrochloride (1)W:** Lek jest wskazany w objawowym leczeniu ostrej i przewlekłej biegunki. U pacjentów z wytorzoną przetoką jelita krętego lek może być stosowany w celu zmniejszenia liczby i objętości stolców oraz zwiększenia ich konsystencji. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i powyżej. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lopinavir	Rx	100%	1818,69
		R <sup>(1)</sup>	2358,38
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Kaleta: roztw. doust. (80 mg+ 20 mg/ml) - 5 but. 60 ml+ 5 strzyk.	Rx	100%	1818,69
		R <sup>(1)</sup>	2358,38
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.



# ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



Flonidan®: tabl. 10 mg - 90 szt.	Rx	100%	48,48
		30% <sup>(1)</sup>	20,22
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Flonidan®: zaw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 120 ml	Rx	100%	13,65
		30% <sup>(1)</sup>	4,10
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Loratadine (1)W:** Objawy alergicznego (sezonowego i całorocznego) zapalenia błony śluzowej nosa. Objawy przewlekłej pokrzywki idiopatycznej. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 2 r.; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 2 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Loratadyna Galena: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,73
		30% <sup>(1)</sup>	7,31
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Loratadyna Galena: tabl. 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	31,77
		30% <sup>(1)</sup>	12,93
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Loratadyna Galena: tabl. 10 mg - 90 szt.	Rx	100%	46,08
		30% <sup>(1)</sup>	17,82
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Loratadine (1)W:** Łagodzenie objawów sezonowego i całorocznego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Łagodzenie objawów przewlekłej pokrzywki idiopatycznej. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 2 r.; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 2 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Loratat: kaps. miękkie 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	17,08
		30% <sup>(1)</sup>	7,66
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Loratat: syrop 5 mg/5 ml - 1 but. 125 ml	Rx	100%	16,51
		30% <sup>(1)</sup>	6,54
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Loratadine (1)W:** Objawowe leczenie alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa i przewlekłej pokrzywki idiopatycznej. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 2 r.; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 2 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Lorazepam	Rx	100%	44,71
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lorabex: tabl. 1 mg - 25 szt.	Rx	100%	18,42
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lorabex: tabl. 2,5 mg - 25 szt.	Rx	100%	19,25
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lorafen®: draż. 1 mg - 25 szt.	Rx	100%	14,33
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lorafen®: draż. 2,5 mg - 25 szt.	Rx	100%	14,33
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lorazepam Orion: tabl. 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,42
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lorazepam Orion Corporation	Rx	100%	16,42
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lorazepam Medochemie	Rx	100%	73,51
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Lorlatinib (1)Program lekowy:** leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca **W:** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) z obecnością re-aranżacji genu kinazy chłoniaka anaplastycznego (ang. ALK), u których doszło do progresji choroby; po leczeniu selenykiem lub certynibem jako pierwszeństwa terapii inhibitorami kinazy tyrozynowej ALK (ang. TKI); lub po leczeniu kryzotybinem oraz przynajmniej jednym inhibitorami kinazy tyrozynowej ALK.

Lormetazepam	Rx	100%	12,60
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lornoxicam	Rx	100%	10,69
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Xefo® Rapid: tabl. powł. 8 mg - 10 szt.	Rx	100%	10,69
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Xefo® Rapid: tabl. powł. 8 mg - 20 szt.	Rx	100%	15,99
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lorazepam Takeda	Rx	100%	14,61
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Cozaar®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt.	Rx	100%	7,12
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Cozaar®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	28,26
		30% <sup>(1)</sup>	13,28
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Losartan potassium (1)W:	Rx	100%	28,26
		30% <sup>(1)</sup>	13,28
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan potassium (1)W:** Leczenie pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych oraz dzieci i młodzieży w wieku od 6-18 lat. Leczenie chorób nerek u pacjentów dorosłych z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą typu 2 z białkomoczem  $\geq 0,5$  g/dobę, jako składowa leczenia przeciwnadciśnieniowego. Leczenie przewlekłej niewydolności serca (u dorosłych pacjentów), gdy leczenie inhibitorami enzymu konwertującego angiotensynę (ACE) nie jest właściwe z powodu występowania złej tolerancji, zwłaszcza kaszlu, lub przeciwwskazania. U pacjentów z niewydolnością serca, których stan został ustabilizowany podczas stosowania inhibitora ACE, nie należy zmieniać leczenia na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić  $\geq 40\%$ , a ich stan kliniczny powinien być ustabilizowany podczas leczenia zgodnego ze standardami dla przewlekłej niewydolności serca. Zmniejszenie ryzyka wystąpienia udaru mózgu u pacjentów dorosłych z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Lorista®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,05
		30% <sup>(1)</sup>	13,79
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lorista®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,79
		30% <sup>(1)</sup>	6,30
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lorista®: tabl. powł. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	26,91
		30% <sup>(1)</sup>	11,93
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lorista®: tabl. powł. 50 mg - 84 szt.	Rx	100%	34,44
		30% <sup>(1)</sup>	11,97
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lorista®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,61
		30% <sup>(1)</sup>	11,63
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lorista®: tabl. powł. 25 mg - 28 szt.	Rx	100%	15,93
		30% <sup>(1)</sup>	7,59
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan potassium (1)W:** Leczenie pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych oraz dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. Leczenie chorób nerek u pacjentów dorosłych z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą typu 2 z białkomoczem  $\geq 0,5$  g/dobę, jako składowa leczenia przeciwnadciśnieniowego. Leczenie przewlekłej niewydolności serca (u dorosłych pacjentów), gdy leczenie inhibitorami enzymu konwertującego angiotensynę (ACE) nie jest właściwe z powodu występowania złej tolerancji, zwłaszcza kaszlu, lub przeciwwskazania. U pacjentów z niewydolnością serca, których stan został ustabilizowany podczas stosowania inhibitora ACE, nie należy zmieniać leczenia na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić  $\leq 40\%$ , a ich stan kliniczny powinien być ustabilizowany podczas leczenia zgodnego ze standardami dla przewlekłej niewydolności serca. Zmniejszenie ryzyka wystąpienia udaru mózgu u pacjentów dorosłych z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Losaco®: tabl. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,61
		30% <sup>(1)</sup>	7,59
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan potassium (1)W:** Leczenie pierwotnego nadciśnienia tętniczego u osób dorosłych oraz u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. Leczenie chorób nerek u pacjentów dorosłych z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą typu 2 z białkomoczem  $\geq 0,5$  g/dobę jako składowa leczenia przeciwnadciśnieniowego. Leczenie przewlekłej niewydolności serca u dorosłych pacjentów, gdy leczenie inhibitorami ACE nie wydaje się być odpowiednie z powodu występowania złej tolerancji, zwłaszcza kaszlu, lub przeciwwskazania. U pacjentów z niewydolnością serca, których stan został ustabilizowany inhibitorem ACE, nie należy zmieniać terapii na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić  $\leq 40\%$ , a ich stan powinien być ustabilizowany podczas leczenia zgodnego ze standardami dla przewlekłej niewydolności serca. Zmniejszenie ryzyka wystąpienia udaru mózgu u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Losartan Genoptim®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt.	Rx	100%	9,05
		30% <sup>(1)</sup>	2,72
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan potassium (1)W:** Leczenie pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych oraz u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. Leczenie chorób nerek u pacjentów dorosłych z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą typu 2 z białkomoczem  $\geq 0,5$  g/dobę jako składowa leczenia przeciwnadciśnieniowego. Leczenie przewlekłej niewydolności serca u dorosłych pacjentów, gdy leczenie inhibitorami ACE nie wydaje się być odpowiednie z powodu występowania złej tolerancji, zwłaszcza kaszlu, lub przeciwwskazania. U pacjentów z niewydolnością serca, których stan został ustabilizowany inhibitorem ACE, nie należy zmieniać terapii na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić  $\leq 40\%$ , a ich stan powinien być ustabilizowany podczas leczenia zgodnego ze standardami dla przewlekłej niewydolności serca. Zmniejszenie ryzyka wystąpienia udaru mózgu u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Losartan potassium (1)W:	Rx	100%	9,05
		30% <sup>(1)</sup>	2,72
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan potassium (1)W:** Leczenie pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych oraz u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. Leczenie chorób nerek u pacjentów dorosłych z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą typu 2 z białkomoczem  $\geq 0,5$  g/dobę jako składowa leczenia przeciwnadciśnieniowego. Leczenie przewlekłej niewydolności serca u dorosłych pacjentów, gdy leczenie inhibitorami ACE nie wydaje się być odpowiednie z powodu występowania złej tolerancji, zwłaszcza kaszlu, lub przeciwwskazania. U pacjentów z niewydolnością serca, których stan został ustabilizowany inhibitorem ACE, nie należy zmieniać terapii na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić  $\leq 40\%$ , a ich stan powinien być ustabilizowany podczas leczenia zgodnego ze standardami dla przewlekłej niewydolności serca. Zmniejszenie ryzyka wystąpienia udaru mózgu u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Losartan potassium (1)W:	Rx	100%	23,13
		30% <sup>(1)</sup>	13,60
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan potassium (1)W:** Leczenie pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych oraz u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. Leczenie chorób nerek u pacjentów dorosłych z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą typu 2 z białkomoczem  $\geq 0,5$  g/dobę jako składowa leczenia przeciwnadciśnieniowego. Leczenie przewlekłej niewydolności serca u dorosłych pacjentów, gdy leczenie inhibitorami ACE nie wydaje się być odpowiednie z powodu występowania złej tolerancji, zwłaszcza kaszlu, lub przeciwwskazania. U pacjentów z niewydolnością serca, których stan został ustabilizowany inhibitorem ACE, nie należy zmieniać terapii na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić  $\leq 40\%$ , a ich stan powinien być ustabilizowany podczas leczenia zgodnego ze standardami dla przewlekłej niewydolności serca. Zmniejszenie ryzyka wystąpienia udaru mózgu u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Losartan potassium (1)W:	Rx	100%	14,81
		30% <sup>(1)</sup>	6,79
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan potassium (1)W:** Leczenie pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych oraz u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. Leczenie chorób nerek u pacjentów dorosłych z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą typu 2 z białkomoczem  $\geq 0,5$  g/dobę jako składowa leczenia przeciwnadciśnieniowego. Leczenie przewlekłej niewydolności serca u dorosłych pacjentów, gdy leczenie inhibitorami ACE nie wydaje się być odpowiednie z powodu występowania złej tolerancji, zwłaszcza kaszlu, lub przeciwwskazania. U pacjentów z niewydolnością serca, których stan został ustabilizowany inhibitorem ACE, nie należy zmieniać terapii na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić  $\leq 40\%$ , a ich stan powinien być ustabilizowany podczas leczenia zgodnego ze standardami dla przewlekłej niewydolności serca. Zmniejszenie ryzyka wystąpienia udaru mózgu u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

ach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Losartan potassium (1)W:	Rx	100%	14,81
		30% <sup>(1)</sup>	6,79
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Losartan potassium (1)W:	Rx	100%	14,81
		30% <sup>(1)</sup>	6,79
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan potassium (1)W:** Leczenie nadciśnienia samoistnego u dorosłych, dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. Leczenie chorób nerek u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą typu 2, z białkomoczem  $\geq 0,5$  g/dobę, jako składowa leczenia przeciwnadciśnieniowego. Leczenie przewlekłej niewydolności serca (u pacjentów w wieku  $\geq 60$  lat), gdy leczenie inhibitorami ACE nie jest właściwe z powodu złej tolerancji, zwłaszcza kaszlu lub przeciwwskazania. U pacjentów z niewydolnością serca, których stan został ustabilizowany podczas stosowania inhibitora ACE, nie należy zmieniać leczenia na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić  $\leq 40\%$ , a ich stan powinien być ustabilizowany podczas leczenia przewlekłej niewydolności serca. Zmniejszenie ryzyka wystąpienia udaru mózgu u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Losartanum 123ratio: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
		30% <sup>(1)</sup>	6,49
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Losartanum 123ratio: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,98
		30% <sup>(1)</sup>	6,49
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Losartanum 123ratio: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,98
		30% <sup>(1)</sup>	6,49
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan potassium (1)W:** Leczenie pierwotnego nadciśnienia tętniczego. Leczenie chorób nerek u pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą typu 2 z białkomoczem  $\geq 0,5$  g/dobę jako składowa leczenia przeciwnadciśnieniowego. Leczenie przewlekłej niewydolności serca (u pacjentów w wieku  $\geq 60$  lat), gdy leczenie inhibitorami ACE nie wydaje się być odpowiednie z powodu niezdolności, zwłaszcza kaszlu, lub przeciwwskazania. U pacjentów z niewydolnością serca, których stan został ustabilizowany inhibitorem ACE, nie należy zmieniać terapii na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić  $\leq 40\%$ , a ich stan powinien być ustabilizowany podczas leczenia przewlekłej niewydolności serca. W celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia udaru mózgu u pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Lozap® 50: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,15
		30% <sup>(1)</sup>	7,13
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lozap® 50: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,15
		30% <sup>(1)</sup>	7,13
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan potassium (1)W:** Leczenie pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych oraz u dzieci i młodzieży 6-18 lat. Leczenie chorób nerek u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą typu 2 z białkomoczem  $\geq 0,5$  g/dobę jako składowa leczenia przeciwnadciśnieniowego. Leczenie przewlekłej niewydolności serca u dorosłych pacjentów, gdy leczenie inhibitorami ACE nie wydaje się być odpowiednie z powodu niezdolności, zwłaszcza kaszlu, lub przeciwwskazania. U pacjentów z niewydolnością serca, których stan został ustabilizowany inhibitorem ACE, nie należy zmieniać terapii na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić  $\leq 40\%$ , a ich stan powinien być ustabilizowany podczas leczenia zgodnego ze standardami dla przewlekłej niewydolności serca. W celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia udaru mózgu u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Lozap® 50: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,15
		30% <sup>(1)</sup>	7,13
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lozap® 50: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,15
		30% <sup>(1)</sup>	7,13
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan potassium (1)W:** Leczenie pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych oraz u dzieci i młodzieży 6-18 lat. Leczenie chorób nerek u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i cukrzyc



ślone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

śnienie tętnicze jest odpowiednio kontrolowane podczas jednoczesnego stosowania losartanu i amlodypiny w takich samych dawkach jak w produkcie złożonym. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

**Losartan potassium + Hydrochlorothiazide**

Hyzaar Forte®: tabl. powł. 100/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	28,26
		30% <sup>(1)</sup>	13,28
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Hyzaar®: tabl. powł. 50/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,61
		30% <sup>(1)</sup>	7,12
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan potassium + Hydrochlorothiazide (1)W:** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego u pacjentów, u których ciśnienie krwi nie jest wystarczająco kontrolowane podczas leczenia tylko losartanem lub tylko hydrochlorotiazidem. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

Lorista® H: tabl. powł. 50/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,79
		30% <sup>(1)</sup>	6,30
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Lorista® H: tabl. powł. 50/12,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	26,91
		30% <sup>(1)</sup>	11,93
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Lorista® H: tabl. powł. 50/12,5 mg - 84 szt.	Rx	100%	39,26
		30% <sup>(1)</sup>	16,79
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan potassium + Hydrochlorothiazide (1)W:** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu nadciśnienia tętniczego u pacjentów, u których ciśnienie krwi nie jest odpowiednio kontrolowane przy użyciu losartanu lub hydrochlorotiazidu stosowanych w monoterapii. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

Lorista® HD: tabl. powł. 100/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,61
		30% <sup>(1)</sup>	11,63
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Lorista® HL: tabl. powł. 100/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,77
		30% <sup>(1)</sup>	11,79
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan potassium + Hydrochlorothiazide (1)W:** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu nadciśnienia tętniczego u pacjentów, u których ciśnienie krwi nie jest wystarczająco kontrolowane podczas monoterapii losartanem lub hydrochlorotiazidem w monoterapii. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

Losacor® HCT: tabl. powł. 50/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
		30% <sup>(1)</sup>	X
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Lopaz® HCT: tabl. powł. 50/12,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,15
		30% <sup>(1)</sup>	7,13
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan potassium + Hydrochlorothiazide (1)W:** Lek jest wskazany w leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego u pacjentów, u których ciśnienie krwi nie jest wystarczająco kontrolowane podczas monoterapii losartanem lub hydrochlorotiazidem w monoterapii. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

Presartan H: tabl. powł. 50/12,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,78
		30% <sup>(1)</sup>	6,76
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Presartan H: tabl. powł. 100/25 mg - 30 szt.	Rx	100%	28,48
		30% <sup>(1)</sup>	12,43
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan potassium + Hydrochlorothiazide (1)W:** Produkt jest wskazany w leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego u pacjentów, u których ciśnienie krwi nie jest wystarczająco kontrolowane podczas leczenia losartanem lub hydrochlorotiazidem w monoterapii. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

**Losartan + Amlodipine**

Alortia: tabl. powł. 50/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,83
		30% <sup>(1)</sup>	7,81
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Alortia: tabl. powł. 50/5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	30,70
		30% <sup>(1)</sup>	14,65
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Alortia: tabl. powł. 50/5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	44,79
		30% <sup>(1)</sup>	20,72
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Alortia: tabl. powł. 50/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,83
		30% <sup>(1)</sup>	7,81
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Alortia: tabl. powł. 50/10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	30,70
		30% <sup>(1)</sup>	14,65
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Alortia: tabl. powł. 50/10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	44,79
		30% <sup>(1)</sup>	20,72
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Alortia: tabl. powł. 100/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	30,70
		30% <sup>(1)</sup>	14,65
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
Alortia: tabl. powł. 100/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	30,70
		30% <sup>(1)</sup>	14,65
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Losartan + Amlodipine (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego pierwotnego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zastępczym pacjentów, u których ci-

**Loteprednol**

**Lotemax® 0,5%:** krople do oczu [zaw.] 5 mg/ml (0,5%)  
- 1 but. 5 ml

Loteprednol	Rx	100%	40,50
		30% <sup>(1)</sup>	12,19
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Lovastatin**

**Liprox®:** tabl. 20 mg - 28 szt.

**Lovastatin (1)W:** W pierwotnej hipercholesterolemii (typu II a i II b), jednocześnie z odpowiednią dietą w celu zmniejszenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu LDL u pacjentów, u których leczenie dietą lub innymi metodami nie było wystarczająco skuteczne; w miażdżycy tętnic wieńcowych u pacjentów ze zwiększonym stężeniem cholesterolu w surowicy, u których stosowanie diety lub innych metod nie było wystarczająco skuteczne. Terapia lowastatyną nie zwalnia z obowiązku przestrzegania diety ubogiej w cholesterol. **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego); w przebiegu niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepieniu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lovasterol: tabl. 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	15,04
		30% <sup>(1)</sup>	11,33
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Lovastatin (1)W:** Leczenie pierwotnej hipercholesterolemii (hiperlipoproteinemia typu II a i II b) u pacjentów, u których dieta z ograniczoną ilością nasyconych tłuszczów i cholesterolu oraz inne niefarmakologiczne metody leczenia, nie były skuteczne. Spowolnienie rozwoju miażdżycy naczyń wieńcowych u pacjentów z chorobą wieńcową w kompleksowym leczeniu zmierzającym do zmniejszenia stężenia całkowitego cholesterolu i cholesterolu-LDL. Produkt leczniczy należy stosować z zachowaniem diety. **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego); w przebiegu niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepieniu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lovastin®: tabl. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	17,91
		30% <sup>(1)</sup>	11,33
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Lumacaftor + Ivacaftor**

**Orkambi®:** granulaty w sasz. 100 mg+ 125 mg - 56 szt. ◆

**Orkambi®:** granulaty w sasz. 150 mg+ 188 mg - 56 szt. ◆

**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).  
Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Limited

**Lumasiran**  
**Oxlumo®:** inj. (roztw.) 94,5 mg/0,5 ml - 1 fiol. 0,5 ml

**Lumasiran (1) Program lekowy:** leczenie chorych na pierwotną hiperoksalurię typu 1  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwotnej hiperoksalurii typu 1 (ang. primary hyperoxaluria type 1, PH1) we wszystkich grupach wiekowych.

**Lurasidone**

**Latuda®:** tabl. powł. 18,5 mg - 14 szt. ◆

**Latuda®:** tabl. powł. 18,5 mg - 28 szt. ◆

**Latuda®:** tabl. powł. 37 mg - 14 szt. ◆

**Latuda®:** tabl. powł. 37 mg - 28 szt. ◆

**Latuda®:** tabl. powł. 74 mg - 14 szt. ◆

**Latuda®:** tabl. powł. 74 mg - 28 szt. ◆

**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.

**Luspatercept**

**Reblyzo®:** inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 25 mg - 1 fiol. 3 ml ◆

**Reblyzo®:** inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 75 mg - 1 fiol. 3 ml ◆

**Luspatercept (1) Program lekowy:** leczenie dorosłych pacjentów z zespołami mielodysplastycznymi z towarzyszącą niedokrwistością zależną od transfuzji

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów, z niedokrwistością zależną od transfuzji z powodu zespołów mielodysplastycznych (ang. MDS) o ryzyku bardzo niskim, niskim i średnim z obecnością pierścieniowych syderoblastów, u których wystąpiła niedostateczna odpowiedź na leczenie erytropoetyną, lub którzy nie kwalifikują się do takiego leczenia. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z niedokrwistością zależną od transfuzji związaną z  $\beta$ -talasemią.  
Bristol Myers Squibb

**Lutein**

**SuperOptic®:** kaps. elastyczne - 30 szt.

**SuperOptic®:** kaps. elastyczne - 60 szt.

**Folic acid + Lutein + Minerals + Vitamins**

**Lutetium (177Lu) oxodotreotide**

**Lutathera®:** inf./roztw.] 370 MBq/ml - 1 fiol. 20,5 - 25 ml

**Lutetium (177Lu) oxodotreotide (1) Program lekowy:** leczenie pacjentów z nowotworami neuroendokrynnymi układu pokarmowego z zastosowaniem radiofarmaceutyków  
**W:** Produkt leczniczy jest przeznaczony do leczenia nieoperacyjnych lub z przerzutami, postępujących, dobrze zróżnicowanych (G1 i G2) guzów neuroendokrynnych trzustki i przewodu pokarmowego (ang. gastroenteropancreatic neuroendocrine tumors, GEP-NETs) z ekspresją receptorów somatostatynny u dorosłych.

**Lutropin alfa**

**Pergoveris®:** inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 150 j.m. (r-hFSH) + 75 j.m. (r-hLH) - 1 fiol. 3 ml amp. rozp.

**Follitropin alfa + Lutropin alfa**

**Lymecycline**

**Tetralysal®:** kaps. 150 mg - 16 szt.

**Tetralysal®:** kaps. 300 mg - 16 szt.

**Lymecycline**
**Lynestrol**

**Orgametri®:** tabl. 5 mg - 30 szt.

**Macitentan**

**Opsumit®:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆

**Macitentan (1) Program lekowy:** leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP)  
**W:** Produkt leczniczy, w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym, jest wskazany do stosowania w długotrwałej terapii tętniczego nadciśnienia płucnego (ang. PAH) u dorosłych z II lub III klasą czynnościową (ang. FC) według WHO. Wykazano skuteczność w populacji z PAH, w tym PAH idiopatycznym i dziedzicznym, PAH związanym z chorobami tkanki łącznej oraz PAH związanym ze skorygowanymi wrodzonymi prostymi wadami serca.

**Macrogol**

**Fortrans®:** prosz. do przyg. roztw. doust. - 4 sasz. 74 g

**Moviprep®:** roztw. doust. [prosz.] - 1 zest.

**Macrogol + Electrolytes + Ascorbic acid**

**Macrogol 4000**

**Clensia®:** prosz. do przyg. roztw. doust. - 8 sasz.

**Sodium citrate + Macrogol 4000 + Simeicone + Potassium chloride + Sodium chloride**

**Magnesium**

**buvit Magnez®:** tabl. o kontrol. uwalnianiu, trójwarstwowa - 30 szt.

**Senasan fix®:** mieszaneczka ziołowa do zaparzania 1,7 g - 20 sasz. 1,7 g

**Melissa extract + Hop + Vitamins + Magnesium**

**Magnesium chloride hexahydrate**

**Gnak®:** inf. [roztw.] - 10 wor. 1000 ml

**CitraFleet®:** prosz. do przyg. roztw. doust. (0,01 g + 3,50 g + 10,97 g)/sasz. - 2 sasz.

**CitraFleet®:** prosz. do przyg. roztw. doust. (0,01 g + 3,50 g + 10,97 g)/sasz. - 2 sasz.

**Citric acid + Magnesium oxide + Natrii picosulfas**

**CitraFleet® - (IR):** prosz. do przyg. roztw. doust. (0,01 g + 3,50 g + 10,97 g)/sasz. - 2 sasz.



<b>Neopasma<sup>®</sup> Extra:</b> kaps. 80 mg+ 50 mg+ 5 mg+ 250 mg - 20 szt. OTC 100% 20,68	<b>Duspatalin<sup>®</sup> retard:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. Rx 100% 51,57	<b>Lactosan Mama:</b> prosz. do rozpuszczania - 14 sasz. SD 100% 29,99
<b>Neopasma<sup>®</sup> Extra:</b> kaps. 80 mg+ 50 mg+ 5 mg+ 250 mg - 30 szt. OTC 100% 23,74	<b>Mebeverine hydrochloride</b> Mylan Healthcare	<b>Melissa extract + Foeniculum extract</b> Polpharma
<b>Valeriana extract + Pyridoxine + Magnesium oxide + Melissa extract</b> Polpharma	<b>Mecasermin</b>	<b>Neopasma<sup>®</sup> Extra:</b> kaps. 80 mg+ 50 mg+ 5 mg+ 250 mg - 20 szt. OTC 100% 20,68
<b>Magnesium sulphate</b>	<b>▼Increlex:</b> inj. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fiol. 4 ml Rx-z 100% 2824,83 B <sup>(1)</sup> bezpl.	<b>Neopasma<sup>®</sup> Extra:</b> kaps. 80 mg+ 50 mg+ 5 mg+ 250 mg - 30 szt. OTC 100% 23,74
<b>▼Eziclen:</b> roztw. doust. [konc.] (17,51 g+ 3,276 g+ 3,13 g)/but. - 2 but. + 1 kubek Rx 100% 72,00	<b>Mecasermin (1)</b> Program lekowy; leczenie niskorosłych dzieci z ciężkim pierwotnym niedoborem IGF-1	<b>Valeriana extract + Pyridoxine + Magnesium oxide + Melissa extract</b> Polpharma
<b>Potassium sulfate + Sodium sulfate + Magnesium sulphate</b> Ipsen Poland	<b>W:</b> Długotrwałe leczenie zaburzeń wzrostu u dzieci i młodzieży z ciężkim pierwotnym niedoborem insulinopodobnego czynnika wzrostu-1 (pierwotny IGFD- ang. <i>primary insulin-like growth factor-1 deficiency</i> ). Ciężki pierwotny IGFD definiujemy jako: wskaźnik odchylenia standardowego wzrostu ≤ -3,0 oraz podstawowe śledzenie IGF-1 poniżej 2,5 percentyla dla płci i wieku oraz GH w granicach prawidłowych; niewystępowanie wrotnych postaci niedoboru IGF-1 takich jak niedożywienie, niedoczynność tarczycy lub przewlekłe leczenie farmakologicznymi dawkami steroidów przeciwzapalnych. Do grupy z ciężkim pierwotnym IGFD zaliczamy pacjentów z mutacjami genu receptora GH, porceptorowej drogi sygnałowej i uszkodzeniem genu IGF-1; nie występuje u nich niedobór GH i dlatego nie można oczekiwać u nich adekwatnej odpowiedzi na leczenie egzogennym GH. Zaleca się, aby rozpoznanie było potwierdzone testem wytwarzania IGF-1. Ipsen Poland	<b>Nervosan fix:</b> ziola do zaparzania 2 g - 20 sasz. 2 g OTC 100% 10,33
<b>▼Eziclen - (IR):</b> roztw. doust. [konc.] (17,51 g+ 3,276 g+ 3,13 g)/but. - 2 but. + 1 kubek Rx 100% 53,00	<b>Mecasermin (1)</b> Program lekowy; leczenie niskorosłych dzieci z ciężkim pierwotnym niedoborem IGF-1	<b>Melissa extract + Chamomile + Mint extract + Valeriana extract</b> Polpharma
<b>Magnesium sulphate + Potassium sulfate + Sodium sulfate</b> Pharmepoint	<b>Depo-Provera<sup>™</sup>:</b> inj. [zaw.] 150 mg/ml - 1 fiol. 1 ml Rx 100% 48,36	<b>Senosan fix:</b> mieszanka ziołowa do zaparzania 1,7 g - 20 sasz. 1,7 g SD 100% 11,36
<b>Injecto Magnesium sulfurici 20% Polpharma:</b> inj. [roztw.] 200 mg/ml - 10 amp. 10 ml Rx 100% 26,73	<b>Medroxyprogesterone</b>	<b>Melissa extract + Hop + Vitamins + Magnesium</b> Polpharma
<b>Magnesium sulphate</b> Polpharma	<b>Depo-Provera<sup>™</sup>:</b> inj. [zaw.] 150 mg/ml - 1 fiol. 3,3 ml Rx 100% X	<b>Melissa leaf</b>
<b>Maprotiline hydrochloride</b>	<b>Medroxyprogesterone</b>	<b>Ziel. Apt. Melisa fix:</b> ziola do zaparzania 2 g - 30 sasz. OTC 100% 7,94
<b>Ludiomil<sup>®</sup>:</b> tabl. powł. 75 mg - 20 szt. Rx 100% 46,14	<b>Depo-Provera<sup>™</sup>:</b> inj. [zaw.] 150 mg/ml - 1 fiol. 6,7 ml Rx 100% 25,81	<b>Melissa leaf</b> Polpharma
<b>Maprotiline hydrochloride</b> Symphar	<b>Medroxyprogesterone</b>	<b>Meloxicam</b>
<b>Maraviroc</b>	<b>Depo-Provera<sup>™</sup>:</b> inj. [zaw.] 150 mg/ml - 1 fiol. 3,3 ml Rx 100% X	<b>Aglan<sup>®</sup>:</b> inj. 15 mg/1,5 ml - 5 amp. 1,5 ml Rx 100% 26,78
<b>Celsentri:</b> tabl. powł. 150 mg - 60 szt. ◆ Rx-z 100% X	<b>Depo-Provera<sup>™</sup>:</b> inj. [zaw.] 150 mg/ml - 1 fiol. 6,7 ml Rx 100% 25,81	<b>Meloxicam</b> Zentiva
<b>Celsentri:</b> tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆ Rx-z 100% X	<b>Medroxyprogesterone</b>	<b>Aglan<sup>®</sup> 15:</b> tabl. 15 mg - 10 szt. Rx 100% 5,48
<b>Maraviroc</b> ViiV Healthcare	<b>Provera<sup>®</sup>:</b> tabl. 5 mg - 30 szt. Rx 100% 9,70	<b>Aglan<sup>®</sup> 15:</b> tabl. 15 mg - 20 szt. Rx 100% 11,55
<b>Mazipredone</b>	<b>Provera<sup>®</sup>:</b> tabl. 10 mg - 30 szt. Rx 100% 18,96	<b>Aglan<sup>®</sup> 15:</b> tabl. 15 mg - 30 szt. Rx 100% 15,26
<b>Mycosolon<sup>®</sup>:</b> maść (2,5 mg+ 20 mg)/g - 1 tuba 15 g Rx 100% 24,25	<b>Medroxyprogesterone (1)W:</b> Wtórny brak miesiączki. Czynnościowe (bezowalajcynne) krwawienia z macicy spowodowane zaburzeniem równowagi hormonalnej. Endometriota łagodna do umiarkowanej. Przewidziane rozrostowi endometriu u kobiet przyjmujących estrogeny. (2) Pacjenci 65+ Pfizer	<b>Aglan<sup>®</sup> 15:</b> tabl. 15 mg - 30 szt. Rx 100% 7,63
<b>Miconazole nitrate + Mazipredone (1)W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w zapalnej egzemie, wyprzysku, grzybiczy międzypalcowej, grzybiczy paznokci wywołanej przez dermatofity ( <i>Trichophyton rubrum</i> , <i>T. mentagrophytes</i> , <i>Epi-dermophyton floccosum</i> ) lub przez inne grzyby (na przykład <i>Candida albicans</i> ), grzybiczy z nadkaziem bakteryjnym, grzybiczy przewodu słuchowego zewnętrzne-go. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Gedeon Richter	<b>Mefenamic acid</b>	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Zentiva
<b>Measles vaccine</b>	<b>Mefacit<sup>®</sup>:</b> tabl. 250 mg - 30 szt. Rx 100% 11,88	<b>Aspicam:</b> tabl. 15 mg - 20 szt. Rx 100% 12,87
<b>Priorix-Tetra:</b> inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] - 1 fiol. prosz. (+1 amp.-stryk. rozp.) Rx 100% X	<b>Mefenamic acid</b> Adamed	<b>Aspicam:</b> tabl. 15 mg - 20 szt. Rx 100% 7,76
<b>Priorix-Tetra:</b> inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] - 1 fiol. prosz. (+1 amp.-stryk.) Rx 100% X	<b>Megestrol acetate</b>	<b>Aspicam:</b> tabl. 15 mg - 30 szt. Rx 100% 18,25
<b>Varicella vaccine + Rubella vaccine + Mumps vaccine + Measles vaccine</b> GSK Pharmaceuticals SA	<b>Cachexan<sup>®</sup>:</b> zaw. doust. 40 mg/ml - 1 but. 240 ml Rx 100% 144,89	<b>Aspicam:</b> tabl. 15 mg - 30 szt. Rx 100% 28,16
<b>PRIORIX<sup>™</sup>:</b> inj. dom./podsk. [liof. do przyg. roztw.] - 1 fiol. + 1 amp.-stryk. Rx 100% 82,84	<b>W:</b> Leczenie braku laktacji (anoreksji) lub utraty mc. będącej wynikiem choroby nowotworowej lub zespołu nabytego niedoboru odporności (AIDS). Polfarmax	<b>Aspicam:</b> tabl. 15 mg - 60 szt. Rx 100% 14,08
<b>Measles vaccine + Mumps vaccine + Rubella vaccine</b> GSK Pharmaceuticals SA	<b>Megace<sup>®</sup>:</b> zaw. doust. 40 mg/ml - 1 but. 240 ml Rx 100% 139,17	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów. Długotrwałe leczenie objawowe zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Biofarm
<b>Mebendazole</b>	<b>Megestrol acetate (1)</b> Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci 65+ Bausch Health	<b>Mel Forte:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 20 szt. Rx 100% 10,15
<b>Vermax:</b> tabl. 100 mg - 6 szt. Rx 100% 3,20	<b>Megalial<sup>®</sup>:</b> zaw. doust. 40 mg/ml - 1 but. 240 ml Rx 100% 139,17	<b>Mel Forte:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 30 szt. Rx 100% 7,20
<b>Mebendazole (1)W:</b> Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: <i>Enterobius vermicularis</i> (owisek); <i>Ascaris lumbricoides</i> (glista ludzka); <i>Trichuris trichura</i> (włosogłówka); <i>Ancylostoma duodenale</i> (tegoryjec dwunastniczy); <i>Necator americanus</i> (tegoryjec amerykański). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Gedeon Richter	<b>Megestrol acetate (1)</b> Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci 65+ Bausch Health	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Hesco-Lek SA
<b>Vermax - (IR):</b> tabl. 100 mg - 6 szt. Rx 100% 3,20	<b>Megestrol acetate (1)</b> Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci 65+ Vipharm	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Hesco-Lek SA
<b>Mebendazole (1)W:</b> Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: <i>Enterobius vermicularis</i> (owisek); <i>Ascaris lumbricoides</i> (glista ludzka); <i>Trichuris trichura</i> (włosogłówka); <i>Ancylostoma duodenale</i> (tegoryjec dwunastniczy); <i>Necator americanus</i> (tegoryjec amerykański). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Inpharm	<b>Megastriil:</b> zaw. doust. 40 mg/ml - 1 op. 240 ml Rx 100% 139,17	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Hesco-Lek SA
<b>Vermax - (IR):</b> tabl. 100 mg - 6 szt. Rx 100% 3,20	<b>Megestrol acetate (1)</b> Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci 65+ Hesco-Lek SA	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ STADA Poland Sp. z o.o.
<b>Mebendazole (1)W:</b> Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: <i>Enterobius vermicularis</i> (owisek); <i>Ascaris lumbricoides</i> (glista ludzka); <i>Trichuris trichura</i> (włosogłówka); <i>Ancylostoma duodenale</i> (tegoryjec dwunastniczy); <i>Necator americanus</i> (tegoryjec amerykański). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Delfarma	<b>Meglumine amidotrizoate</b>	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ STADA Poland Sp. z o.o.
<b>Mebeverine hydrochloride</b>	<b>Gastrografin:</b> konc. do wlewo doustnych i doobytynicznych (600 mg+ 100 mg/ml) - 1 but. 100 ml Rx 100% 663,51	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Boehringer Ingelheim
<b>Auroverin MR:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 200 mg - 30 szt. Rx 100% 19,59	<b>Natrii amidotrizoate + Meglumine amidotrizoate</b> Bayer	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Boehringer Ingelheim
<b>Auroverin MR:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 200 mg - 60 szt. Rx 100% 35,74	<b>Melatonin</b>	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Boehringer Ingelheim
<b>Mebeverine hydrochloride</b> Aurovites	<b>Sental:</b> tabl. 3 mg - 30 szt. Rx 100% 18,88	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Boehringer Ingelheim
<b>Duspatalin<sup>®</sup> retard:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 30 szt. (3x10) Rx 100% 27,76	<b>Sental:</b> tabl. 3 mg - 50 szt. Rx 100% 21,80	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Boehringer Ingelheim
<b>Duspatalin<sup>®</sup> retard:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 30 szt. (2x15) Rx 100% 30,00	<b>Sental:</b> tabl. 5 mg - 30 szt. Rx 100% 21,70	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Boehringer Ingelheim
	<b>Sental:</b> tabl. 5 mg - 50 szt. Rx 100% 29,74	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Boehringer Ingelheim
	<b>Melatonin</b> Vitabals	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Boehringer Ingelheim
	<b>Melissa extract</b>	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Boehringer Ingelheim
	<b>DexaCaps:</b> kaps. 0,167 g+ 0,02 g+ 0,05 g - 10 szt. ◆ OTC 100% 12,84	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Boehringer Ingelheim
	<b>Linden inflorescence + Dextromethorphan hydrobromide + Melissa extract</b> Polpharma	<b>Meloxicam (1)W:</b> Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Boehringer Ingelheim



<b>Movalis®</b> : inj. [roztw.] <b>10 mg/ml</b> - 1 amp. 1,5 ml	Rx	100%	<b>27,90</b>	<b>Memantine Vipham®</b> : tabl. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	<b>21,60</b>	życia ze znacznym niedoborem LH i FSH - refundacja do 3 cykli
<b>Movalis®</b> : inj. [roztw.] <b>10 mg/ml</b> - 3 amp. 1,5 ml	Rx	100%	<b>18,50</b>	<b>Memantine Vipham®</b> : tabl. <b>10 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>47,39</b>	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 wywołania rozwoju mnogich pęcherzyków w ramach technik rozrodu wspomaganego (ang. ART), takich jak zapłodnienie pozaustrojowe i przeniesienie zarodka (ang. IVF/ET), przeniesienie gamety do jądrowa (ang. GIFT) i śródcytoplazmatyczne wstrzyknięcie plemnika do komórki jajowej (ang. ICSI). U mężczyzn: niepłodność u mężczyzn z hipo- lub normogonadotropową niewydolnością gonad; w skojarzeniu z hCG (ludzka gonadotropina kosmówkowa) w celu stymulacji spermatogenezy.
<b>Meloxicam</b>	Boehringer Ingelheim			<b>Memantine Vipham®</b> : tabl. <b>20 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	<b>36,72</b>	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; kontrolowana hiperstimulacja jajników w celu wywołania rozwoju mnogich pęcherzyków w ramach technik rozrodu wspomaganego (ang. ART), takich jak zapłodnienie pozaustrojowe i przeniesienie zarodka (ang. IVF/ET), przeniesienie gamety do jądrowa (ang. GIFT) i śródcytoplazmatyczne wstrzyknięcie plemnika do komórki jajowej (ang. ICSI); stymulacja rozwoju pęcherzykowego u kobiet z hipogonadycznym hipogonadotropowym. U mężczyzn: niepłodność u mężczyzn z hipo- lub normogonadotropową niewydolnością gonad; w skojarzeniu z hCG (ludzka gonadotropina kosmówkowa) w celu stymulacji spermatogenezy.
<b>Opokan FAST®</b> : inj. [roztw.] <b>15 mg/1,5 ml</b> - 5 amp. 1,5 ml	Rx	100%	<b>20,90</b>	<b>Memantine Vipham®</b> : tabl. <b>20 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>37,80</b>	Ferring
<b>Meloxicam</b>	Aflorum Farmacje Polska			<b>Memantine hydrochloride</b>	Vipham			
<b>Opokan forte</b> : tabl. <b>15 mg</b> - 10 szt.	Rx	100%	<b>5,68</b>	<b>Memantin NeuroPharma®</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 25 szt. ◆	Rx	100%	<b>16,25</b>	
		50% <sup>(1)</sup>	<b>3,13</b>	<b>Memantin NeuroPharma®</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 50 szt. ◆	Rx	100%	<b>26,52</b>	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	<b>Memantin NeuroPharma®</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	<b>30,60</b>	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Memantin NeuroPharma®</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 42 szt. ◆	Rx	100%	<b>40,82</b>	
<b>Opokan forte</b> : tabl. <b>15 mg</b> - 30 szt.	Rx	100%	<b>14,39</b>	<b>Memantine hydrochloride</b>	Neuroxpharm Arzneimittel			
		50% <sup>(1)</sup>	<b>7,20</b>	<b>Memolek</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>19,89</b>	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	<b>Memantine hydrochloride</b>	LEK-AM			
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Mirvedol</b> : tabl. <b>10 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>45,17</b>	
<b>Meloxicam</b> (1)W: Krótkotrwale leczenie objawowe zaostżeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwale leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów. Długotrwale leczenie objawowe zeszywniającego zapalenia stawów kregostupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Aflorum Farmacje Polska			<b>Memantine hydrochloride</b>	Gedeon Richter			
	Rx	100%	<b>9,82</b>	<b>Nemdatine</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>28,14</b>	▼Mensinorm®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] <b>75 j.m.</b> - 1 fiol. prosz. (+1 amp.-stryk. rozp.)
		50% <sup>(1)</sup>	<b>4,91</b>	<b>Nemdatine</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>47,06</b>	▼Mensinorm®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] <b>150 j.m.</b> - 1 fiol. prosz. (+1 amp.-stryk. rozp.)
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	<b>Nemdatine</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>39,00</b>	▼Mensinorm®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] <b>150 j.m.</b> - 5 fiol. prosz. (+5 amp.-stryk. z rozp.)
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Nemdatine</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>69,00</b>	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
<b>Remolexam</b> : tabl. <b>15 mg</b> - 20 szt.	Rx	100%	<b>9,82</b>	<b>Nemedan</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	<b>21,00</b>	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).
		50% <sup>(1)</sup>	<b>4,91</b>	<b>Memantine hydrochloride</b>	G.L. Pharma Poland			IBSA Poland
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	<b>Polmatine</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	<b>41,34</b>	▼Mensinorm®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] <b>150 j.m.</b> - 1 fiol. prosz. (+1 amp.-stryk. rozp.)
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Polmatine</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>53,76</b>	▼Mensinorm®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] <b>150 j.m.</b> - 5 fiol. prosz. (+5 amp.-stryk. z rozp.)
<b>Meloxicam</b> (1)W: Krótkotrwale leczenie objawowe zaostżeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwale leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zeszywniającego zapalenia stawów kregostupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	<b>10,22</b>	<b>Polmatine</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	<b>41,50</b>	▼Mensinorm®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] <b>150 j.m.</b> - 5 fiol. prosz. (+5 amp.-stryk. z rozp.)
		50% <sup>(1)</sup>	<b>5,11</b>	<b>Polmatine</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>59,29</b>	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
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	<b>Memantine hydrochloride</b>	Polpharma			
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Polmatine 1%: roztw. doust. 5 mg/dawkę</b> - 1 but. 50 ml ◆	Rx	100%	<b>50,72</b>	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).
<b>Melphalan</b>	ANGELINI			<b>Memantine hydrochloride</b>	Polpharma			
<b>Alkeran®</b> : tabl. powł. <b>2 mg</b> - 25 szt.	Rx	100%	<b>114,48</b>	<b>Polmatine</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	<b>22,10</b>	Mentha piperita
		50% <sup>(1)</sup>	<b>57,24</b>	<b>Polmatine</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>33,45</b>	Biotal® Men 0,05% szampon: szampon -1 op. 150 ml
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	<b>Polmatine</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	<b>33,45</b>	DK 100% 29,34
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Polmatine</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>48,84</b>	Mentha piperita + Sabal extract + Caffeine + Kopexil + Biotin
<b>Melphalan</b> (1) Nowotwory złośliwe (2) Chemioterapia ICD-10: C.39. (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+	Aspen Pharma Trading Limited			<b>Memantine hydrochloride</b>	Zentivo			Polpharma
W: Preparat wskazany jest w leczeniu szpiczaka mnogiego.	Aspen Pharma Trading Limited			<b>Menaquinone</b>	Polpharma			
	Rx	100%	<b>114,48</b>	<b>Ibuvit D3 1000 + K2 MK-7 Omega 3: kaps.</b> - 30 szt. SD	100%	<b>21,81</b>	Menthol	
		50% <sup>(1)</sup>	<b>57,24</b>	<b>Omega 3-Triglycerides + Colecalciferol + Menaquinone</b>	Polpharma			
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	<b>Ibuvit D3 2000 + K2 MK-7 Omega 3: kaps.</b> - 30 szt. SD	100%	<b>29,24</b>	Scorbalomid® na Gardlo: tabl. do ssania - 16 szt. SD	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Menaquinone + Colecalciferol + Omega 3-Triglycerides</b>	Polpharma			18,03
<b>Memantine hydrochloride</b>	Aurovitas			<b>Ibuvit D3 4000 + K2 MK-7 Omega 3: kaps.</b> - 30 szt. SD	100%	<b>35,40</b>	Ascorbic acid + Menthol + Thymus extract	
<b>Axura®</b> : roztw. doust. <b>5 mg/dawkę</b> - 1 but. 50 g	Rx-z	100%	<b>140,00</b>	<b>Omega 3-Triglycerides + Colecalciferol + Menaquinone</b>	Polpharma			Polpharma
<b>Axura®</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt.	Rx-z	100%	<b>76,00</b>	<b>Meningococcal polysaccharide vaccine</b>	Polpharma			
<b>Axura®</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 56 szt.	Rx-z	100%	<b>135,00</b>	<b>Menvevo</b> : inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] <b>0,5 ml</b> - 1 fiol. + 1 amp.-stryk.	Rx	100%	<b>184,00</b>	Mepivacaine
<b>Memantine hydrochloride</b>	Merz Pharmaceuticals			<b>Meningococcal polysaccharide vaccine</b>	6SK Vaccines			
<b>Biomentin®</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	<b>42,50</b>	<b>NeisVac-C</b> : inj. [zaw.] <b>0,5 ml</b> - 1 amp.-stryk. 0,5 ml	Rx	100%	<b>130,00</b>	Mepidont® 2%: inj. [roztw.] <b>20 mg+ 10 µg/ml</b> - 10 amp.-stryk. 1,8 ml ◆
<b>Biomentin®</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>59,15</b>	<b>NeisVac-C</b> : inj. [zaw.] <b>0,5 ml</b> - 10 amp.-stryk. 0,5 ml	Rx	100%	X	Mepivacaine + Epinephrine
<b>Biomentin®</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	<b>59,40</b>	<b>Meningococcal polysaccharide vaccine</b>	Pfizer			Molteni Stomat
<b>Biomentin®</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>86,20</b>	▼Nimerix: inj. [prosz.+ rozp.] <b>0,5 ml</b> - 1 fiol. (+1 amp.-stryk.+2 igły)	Rx	100%	<b>185,89</b>	Mepidont® 3%: inj. [roztw.] <b>30 mg/ml</b> - 50 amp.-stryk. 1,8 ml ◆
<b>Memantine hydrochloride</b>	Biofarm			▼Nimerix: inj. [prosz.+ rozp.] <b>0,5 ml</b> - 1 fiol. (+1 amp.-stryk.)	Rx	100%	<b>184,89</b>	Mepivacaine
<b>Cognomem</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	<b>20,00</b>	▼Nimerix: inj. [prosz.+ rozp.] <b>0,5 ml</b> - 1 fiol. (+1 amp. rozp.)	Rx	100%	<b>186,65</b>	Mepivastesin™: inf. [roztw.] <b>30 mg/ml</b> - 50 amp. 1,7 ml
<b>Cognomem</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>38,00</b>	<b>Meningococcal polysaccharide vaccine</b>	Pfizer			Molteni Stomat
<b>Cognomem</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	<b>35,00</b>	<b>Meningococcus B (multicomponent vaccine)</b>	Pfizer			3M Poland
<b>Cognomem</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>42,00</b>	▼Bexsero: inj. [zaw.] <b>0,5 ml</b> - 1 amp.-stryk.	Rx	100%	<b>360,00</b>	Mepivacaine hydrochloride
<b>Memantine hydrochloride</b>	Zentivo			<b>Meningococcus B (multicomponent vaccine)</b>	6SK Vaccines			Septodont
<b>Ebixa®</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 56 szt.	Rx-z	100%	<b>139,99</b>	▼Trumenba: inj. [zaw.] <b>0,5 ml</b> - 1 amp.-stryk.	Rx	100%	<b>365,00</b>	Mepolizumab
<b>Memantine hydrochloride</b>	Lundbeck			<b>Meningococcus B (multicomponent vaccine)</b>	Pfizer			
<b>Marixino</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	X	<b>Menotropins</b>	Pfizer			
<b>Marixino</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 56 szt.	Rx	100%	<b>28,67</b>	<b>Menopur®</b> : inj. [prosz.+ rozp.] <b>75 j.m.</b> - 5 fiol. + 5 amp.	Rx	100%	<b>525,00</b>	▼Nucala: inj. [prosz. do przyg. roztw.] <b>100 mg</b> - 1 fiol.
<b>Marixino</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 56 szt.	Rx	100%	<b>43,01</b>	<b>Menopur®</b> : inj. [prosz.+ rozp.] <b>600 j.m.</b> - 1 fiol. prosz. + 1 amp.-stryk. rozp. 1 ml	Rx	100%	<b>698,84</b>	▼Nucala: inj. [roztw.] <b>100 mg</b> - 1 amp.-stryk.
<b>Memantine hydrochloride</b>	Krka			<b>Menopur®</b> : inj. [prosz.+ rozp.] <b>1200 j.m.</b> - 1 fiol. + 2 amp.-stryk.	Rx	100%	<b>1399,71</b>	▼Nucala: inj. [roztw.] <b>100 mg</b> - 1 wstrzyk.
<b>Memantine Accord</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>18,14</b>	<b>Menotropins</b> (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	Rx	100%	<b>178,92</b>	Mepolizumab (1) Program lekowy: leczenie ciężkiej astmy alergicznej
<b>Memantine Accord</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>29,55</b>		Rx	100%	<b>90,03</b>	W: Ciężka astma eozynoflowa. Produkt wskazany jest w leczeniu uzupełniającym u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z ciężką, uporą na leczenie astmą eozynoflową. Przewlekłe zapalenie zatok przynosowych z polipami nosa (ang. CRSwNP). Produkt leczniczy, wraz z kortykosteroidami donosowymi, wskazany jest jako terapia uzupełniająca w leczeniu dorosłych pacjentów z ciężkim CRSwNP, u których leczenie kortykosteroidami ogólnoustrojowymi lub zabieg chirurgiczny nie zapewniają odpowiedniej kontroli choroby. Eozynoflowa zmierniakiowość z zapaleniem naczyń (ang. EGPA). Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu uzupełniającym u pacjentów w wieku 6 lat i starszych z nawracającą-ustępującą lub oporną na leczenie eozynoflową zmierniakiowością z zapaleniem naczyń (EGPA). Zespół hipereozynoflowy (ang. HES). Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu uzupełniającym u dorosłych pacjentów z niewystarczająco kontrolowanym zespołem hipereozynoflowym bez możliwości do zidentyfikowania wtórnej przyczyny niehematologicznej.
<b>Memantine Accord</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>24,00</b>		Rx	100%	<b>90,03</b>	W: Ciężka astma eozynoflowa. Produkt wskazany jest w leczeniu uzupełniającym u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z ciężką, uporą na leczenie astmą eozynoflową. Przewlekłe zapalenie zatok przynosowych z polipami nosa (ang. CRSwNP). Produkt leczniczy, wraz z kortykosteroidami donosowymi, wskazany jest jako terapia uzupełniająca w leczeniu dorosłych pacjentów z ciężkim CRSwNP, u których leczenie kortykosteroidami ogólnoustrojowymi lub zabieg chirurgiczny nie zapewniają odpowiedniej kontroli choroby. Eozynoflowa zmierniakiowość z zapaleniem naczyń (ang. EGPA). Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu uzupełniającym u pacjentów w wieku 6 lat i starszych z nawracającą-ustępującą lub oporną na leczenie eozynoflową zmierniakiowością z zapaleniem naczyń (EGPA). Zespół hipereozynoflowy (ang. HES). Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu uzupełniającym u dorosłych pacjentów z niewystarczająco kontrolowanym zespołem hipereozynoflowym bez możliwości do zidentyfikowania wtórnej przyczyny niehematologicznej.
<b>Memantine Accord</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>44,31</b>		Rx	100%	<b>1399,71</b>	GlaxoSmithKline (Ireland) Limited
<b>Memantine hydrochloride</b>	Acord Healthcare				Rx	100%	<b>178,92</b>	
<b>Memantine Mylan</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>24,29</b>		Rx	100%	<b>178,92</b>	
<b>Memantine Mylan</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>40,99</b>		Rx	100%	<b>178,92</b>	
<b>Memantine Mylan</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	<b>38,86</b>		Rx	100%	<b>178,92</b>	
<b>Memantine hydrochloride</b>	Mylan Pharmaceuticals Ltd				Rx	100%	<b>178,92</b>	
<b>Memantine Orion</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	<b>19,99</b>		Rx	100%	<b>178,92</b>	
<b>Memantine Orion</b> : tabl. powł. <b>10 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>37,12</b>		Rx	100%	<b>178,92</b>	
<b>Memantine Orion</b> : tabl. powł. <b>20 mg</b> - 56 szt. ◆	Rx	100%	<b>49,98</b>		Rx	100%	<b>178,92</b>	
<b>Memantine hydrochloride</b>	Orion Corporation				Rx	100%	<b>178,92</b>	



ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM

Cystagon: kaps. twarde 50 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
Cystagon: kaps. twarde 150 mg - 100 szt.	Rx	100%	1027,40
Cystagon: kaps. twarde 150 mg - 100 szt.	Rx	100%	1007,42
	Rx	B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Mercaptamine** (1)Program lekowy: leczenie wczesnodziecięcej postaci cystynozy nefropatycznej  
**W:** Preparat jest wskazany w leczeniu potwierdzonej cystynozy nefropatycznej. Cysteamina ogranicza gromadzenie cystyny w niektórych komórkach (np. w krwinkach białych, komórkach mięśniowych i komórkach wątroby) u pacjentów z cystynozą nefropatyczną, a jeśli leczenie zostaje rozpoczęte wcześniej, opóźnia rozwój niewydolności nerek.

**Mercaptopurine**

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

**Mercaptopurine** (1)Nowotwory złośliwe (2)Chemioterapia ICD-10: C.40. (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodzące zapalenie jelita grubego (5)Pacjenci 65+  
**W:** Lek cytostatyk. Merkaptopuryna 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 wrzodzącego zapalenia jelita grubego i choroby Leśniowskiego-Crohna.

**Meropenem**

Meropenem Genoptim: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 500 mg - 10 fioł.	Rx	100%	174,20
Meropenem Genoptim: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1000 mg - 10 fioł.	Rx	100%	260,66

**Nableran**: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 500 mg - 10 fioł.  
**Nableran**: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g - 10 fioł.

**Mesalazine**

Asamax 250: tabl. dojelitowe 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	49,45
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	15,19
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Asamax 500: tabl. dojelitowe 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	78,96
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	7,61
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

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

Asamax 250: czopki 250 mg - 30 szt.	Rx	100%	45,93
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	27,96
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Asamax 500: czopki 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	88,90
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	49,76
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mesalazine** (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Wrzodzące zapalenie jelita grubego (3)Pacjenci 65+  
**W:** Wrzodzące zapalenie odbytnicy.

Crohnax: czopki doodbytnicze 250 mg - 30 szt.	Rx	100%	29,90
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	11,93
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Crohnax: czopki doodbytnicze 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	49,40
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	10,26
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mesalazine** (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Wrzodzące zapalenie jelita grubego (3)Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w: leczeniu ostrej fazy wrzodzącego zapalenia jelita grubego o nasileniu łagodnym lub umiarkowanym; leczeniu podtrzymującym remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego.

Crohnax: czopki doodbytnicze 1000 mg - 14 szt.	Rx	100%	48,87
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	12,55
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Crohnax: czopki doodbytnicze 1000 mg - 15 szt.	Rx	100%	44,97
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	5,83
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Crohnax: czopki doodbytnicze 1000 mg - 28 szt.	Rx	100%	86,84
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	11,01
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Crohnax: czopki doodbytnicze 1000 mg - 30 szt.	Rx	100%	84,97
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	3,49
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mesalazine** (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Wrzodzące zapalenie jelita grubego (3)Pacjenci 65+  
**W:** Dawka 250 mg. Leczenie zaostżeń 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.

Pentasa®: granulaty o przedl. uwalnianiu 1 g - 50 sas.	Rx	100%	152,65
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	81,30
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pentasa®: granulaty o przedl. uwalnianiu 2 g - 60 sas.	Rx	100%	350,71
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	179,46
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pentasa®: granulaty o przedl. uwalnianiu 4 g - 30 sas.	Rx	100%	348,56
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	177,31
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pentasa®: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	150,56
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	79,21
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pentasa®: tabl. o przedl. uwalnianiu 1 g - 60 szt.	Rx	100%	177,07
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	91,45
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mesalazine** (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodzące zapalenie jelita grubego (3)Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie łagodnej i umiarkowanej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego. Choroba Crohna.

Pentasa®: czopki 1 g - 14 szt.	Rx	100%	85,72
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	165,26
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pentasa®: czopki 1 g - 28 szt.	Rx	100%	89,49
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	56,34
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mesalazine** (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Wrzodzące zapalenie jelita grubego (3)Pacjenci 65+  
**W:** Czopki. Leczenie wrzodzącego zapalenia odbytnicy. Zaw. doodbytnicza. Leczenie wrzodzącego zapalenia esicy i odbytnicy.

Salaza: czopki 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	44,82
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	5,68
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Salaza: czopki 1000 mg - 30 szt.	Rx	100%	84,68
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	3,20
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mesalazine** (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Wrzodzące zapalenie jelita grubego (3)Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u pacjentów z wrzodzącym zapaleniem dystalnego odcinka jelita grubego (zapaleniem odbytnicy oraz zapaleniem odbytnicy i esicy) w celu: leczenia w fazie zaostżenia o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu; utrzymania remisji.

Salaza: tabl. dojelitowe 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	78,94
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	7,59
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Salaza: tabl. dojelitowe 1000 mg - 100 szt.	Rx	100%	149,82
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	7,11
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mesalazine** (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Wrzodzące zapalenie jelita grubego (3)Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w: leczeniu ostrej fazy wrzodzącego zapalenia jelita grubego o nasileniu łagodnym lub umiarkowanym; leczeniu podtrzymującym remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego.

Salofalk®: zaw. doodbytnicza 4 g/60 ml - 7 but. 60 ml	Rx	100%	145,41
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	3,20
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mesalazine** (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Wrzodzące zapalenie jelita grubego (3)Pacjenci 65+  
**W:** Ostry rzut wrzodzącego zapalenia jelita grubego (ulcerative colitis).

Salofalk® 1 g: czopki 1000 mg - 30 szt.	Rx	100%	154,52
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	73,04
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mesalazine** (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Wrzodzące zapalenie jelita grubego (3)Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie ostrego łagodnego do umiarkowanego wrzodzącego zapalenia jelita grubego, ograniczającego się do odbytnicy (ulcerative proctitis).

Salofalk® 500: czopki 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	90,99
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Rx	R <sup>(2)</sup>	51,85
	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Mesalazine** (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Wrzodzące zapalenie jelita grubego (3)Pacjenci 65+  
**W:** Wrzodzące zapalenie odbytnicy - w fazie zaostżenia.

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

**Mesalazine** (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodzące zapalenie jelita grubego (3)Pacjenci 65+  
**W:** Wrzodzące zapalenie jelita grubego - w fazie zaostżenia i zapobieganie nawrotom choroby. Choroba Leśniowskiego-Crohna - w fazie zaostżenia.

Uromitexan®: inj. [roztw.] 100 mg/1 ml - 15 amp. 4 ml	Rx-z	100%	213,16
	Rx-z	B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Mesna** (1)Chemioterapia ICD-10: C.0.08.  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako środek profilaktyczny, obniżający częstość występowania krwotocznego zapalenia pęcherza moczowego wywołanego podawaniem oksazafosforyn (ifosfamid, cyklofosfamidu trofosfamid). Produkt leczniczy należy zawsze podawać z ifosfamidem. W przypadku stosowania cyklofosfamid lub trofosfamid, preparat należy zawsze podawać w dawkach przekraczających 10 mg/kg mc. oksazafosforyn oraz u wszystkich pacjentów z grupy podwyższonego ryzyka. Głównymi czynnikami ryzyka są: przebyta radioterapia nowotworów narządów miednicy, zapalenie pęcherza moczowego związane z wcześniejszym leczeniem ifosfamidem, cyklofosfamidem lub trofosfamidem lub przebyte choroby dróg moczowych.

Uromitexan® - (IR): inj. [roztw.] 100 mg/ml - 15 amp. 4 ml	Rx	100%	159,06
	Rx	B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Mesna** (1)Chemioterapia ICD-10: C.0.08.  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako środek profilaktyczny, obniżający częstość występowania krwotocznego zapalenia pęcherza moczowego wywołanego podawaniem oksazafosforyn (ifosfamid, cyklofosfamidu trofosfamid). Produkt leczniczy należy zawsze podawać z ifosfamidem. W przypadku stosowania cyklofosfamid lub trofosfamid, preparat należy zawsze podawać w dawkach przekraczających 10 mg/kg mc. oksazafosforyn oraz u wszystkich pacjentów z grupy podwyższonego ryzyka. Głównymi czynnikami ryzyka są: przebyta radioterapia nowotworów narządów miednicy, zapalenie pęcherza moczowego związane z wcześniejszym leczeniem ifosfamidem, cyklofosfamidem lub trofosfamidem lub przebyte choroby dróg moczowych.

Uromitexan® - (IR): inj. (roztw.) 100 mg/ml - 15 amp. 4 ml	Rx	100%	155,69
	Rx	B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Mesna** (1)Chemioterapia ICD-10: C.0.08.  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako środek profilaktyczny, obniżający częstość występowania krwotocznego zapalenia pęcherza moczowego wywołanego podawaniem oksazafosforyn (ifosfamid, cyklofosfamidu trofosfamid). Produkt leczniczy należy zawsze podawać z ifosfamidem. W przypadku stosowania cyklofosfamid lub trofosfamid, preparat należy zawsze podawać w dawkach przekraczających 10 mg/kg mc. oksazafosforyn oraz u wszystkich pacjentów z grupy podwyższonego ryzyka. Głównymi czynnikami ryzyka są: przebyta radioterapia nowotworów narządów miednicy, zapalenie pęcherza moczowego związane z wcześniejszym leczeniem ifosfamidem, cyklofosfamidem lub trofosfamidem lub przebyte choroby dróg moczowych.

Uromitexan® - (IR): inj. (roztw.) 100 mg/ml - 15 amp. 4 ml	Rx	100%	155,69
	Rx	B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Metamizole magnesium**  
**Pyralgina® Ból i Gorączka:** granulaty do przyg. roztw. doust. 500 mg - 6 sas.  
**Metamizole magnesium**  
**Metamizole sodium**  
**Metamizole Kabi:** inf. doz. [roztw.] 500 mg/ml - 10 amp. 2 ml  
**Metamizole Kabi:** inf. doz. [roztw.] 500 mg/ml - 10 amp. 5 ml  
**Metamizole sodium**  
**Metamizole Kalceks:** inj. [roztw.] 500 mg/ml - 10 amp. 5 ml

Pyralgina® Ból i Gorączka: granulaty do przyg. roztw. doust. 500 mg - 6 sas.	OTC	100%	15,48
--	-----	------	-------

Pyralgina®: tabl. 500 mg - 6 szt.	OTC	100%	9,27
Pyralgina®: tabl. 500 mg - 12 szt.	OTC	100%	14,93
Pyralgina®: tabl. 500 mg - 20 szt.	OTC	100%	21,26
Pyralgina®: tabl. 500 mg - 50 szt.	OTC	100%	41,49

Pyralgin®: inj. [roztw.] 1 g/2 ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	25,70
Pyralgin®: inj. [roztw.] 2,5 g/5 ml - 5 amp. 5 ml	Rx	100%	34,76

Pyralgin® krople doustne: krople doustne [roztw.] 500 mg/ml - 1 but. 20 ml	Rx	100%	17,54
Pyralgin® krople doustne: krople doustne [roztw.] 500 mg/ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	53,36





Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

<b>Spasmalgon:</b> inj. [roztw.] (500 mg+ 2 mg+ 0,02 mg)/ml - 10 amp. 5 ml		Rx	100%	34,50
<i>Fenpiverinum bromide + Metamizole sodium + Pitofenone</i> Sopharma				
<b>Metamizole sodium monohydrate</b>				
<b>Benlek:</b> tabl. 500 mg + 38,75 mg + 50 mg - 20 szt.		Rx	100%	20,00
<i>Thiamine hydrochloride + Caffeine + Metamizole sodium monohydrate</i> Solinea				
<b>Metformin hydrochloride</b>				
<b>Avamina:</b> tabl. powł. 500 mg - 30 szt.		Rx	100%	4,51
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	3,82
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Avamina:</b> tabl. powł. 500 mg - 60 szt.		Rx	100%	7,66
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	3,20
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Avamina:</b> tabl. powł. 500 mg - 90 szt.		Rx	100%	10,56
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	3,20
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Avamina:</b> tabl. powł. 850 mg - 30 szt.		Rx	100%	6,97
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	3,55
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Avamina:</b> tabl. powł. 850 mg - 60 szt.		Rx	100%	12,50
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	3,20
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Avamina:</b> tabl. powł. 850 mg - 90 szt.		Rx	100%	16,95
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	4,08
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Avamina:</b> tabl. powł. 1000 mg - 30 szt.		Rx	100%	8,36
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	3,77
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Avamina:</b> tabl. powł. 1000 mg - 60 szt.		Rx	100%	14,27
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	3,20
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Avamina:</b> tabl. powł. 1000 mg - 90 szt.		Rx	100%	19,69
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	4,80
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Metformin hydrochloride** (1) 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 otyłych, gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwego ślężenia 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 chlorowodorkiem metforminy jako lekiem 1-szego rzutu, po niepowodzeniu leczenia dietą.

<b>Avamina SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.		Rx	100%	16,50
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	11,91
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Avamina SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.		Rx	100%	32,48
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	20,11
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Metformin hydrochloride</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+ <p>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. <b>Bioton</b></p>				
<b>Diabufo XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.		Rx	100%	10,85
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	6,26
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Diabufo XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.		Rx	100%	16,01
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	7,53
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Diabufo XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.		Rx	100%	21,05
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	8,68
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Metformin hydrochloride</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+ <p>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 zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt w postaci tabl. o przedl. uwalnianiu można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną.</p>				
<b>Etform:</b> tabl. powł. 1000 mg - 60 szt.		Rx	100%	17,36
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	4,99
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Etform:</b> tabl. powł. 1000 mg - 120 szt.		Rx	100%	30,94
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	6,40
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Etform 500:</b> tabl. powł. 500 mg - 60 szt.		Rx	100%	10,54
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	5,95
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Etform 500:</b> tabl. powł. 500 mg - 90 szt.		Rx	100%	15,50
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	7,02
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Etform 850:</b> tabl. powł. 850 mg - 60 szt.		Rx	100%	14,95
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	4,91
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Etform 850:</b> tabl. powł. 850 mg - 90 szt.		Rx	100%	21,76
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	5,99
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Metformin hydrochloride</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+ <p>W: Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą samej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowej kontroli glikemii. U dorosłych preparat można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi bądź insuliną. U dzieci powyżej 10 lat i u młodzieży lek można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z insuliną. U pacjentów z cukrzycą typu 2 i z nadwagą, leczonych metforminą jako lekiem 1-ego rzutu po niepowodzeniu leczenia samą dietą, wykazano zmniejszenie częstości powikłań cukrzycy.</p>				
<b>Etform SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.		Rx	100%	6,76
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	6,07
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Etform SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.		Rx	100%	12,68
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	8,09
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Etform SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 120 szt.		Rx	100%	24,81
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	12,44
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Etform SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.		Rx	100%	9,69
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	7,05
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Etform SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.		Rx	100%	18,84
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	10,36
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Etform SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 120 szt.		Rx	100%	36,54
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	17,98
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Etform SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.		Rx	100%	12,68
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	8,09
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Etform SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.		Rx	100%	24,81
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	12,44
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Etform SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 120 szt.		Rx	100%	47,92
			DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	23,18
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Metformin hydrochloride</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+ <p>W: Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą samej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowej kontroli glikemii. Lek może być stosowany w monoterapii lub w terapii skojarzonej z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną. Zapobieganie cukrzycy typu 2 u pacjentów ze stanem przedcukrzycowym.</p>				
<b>Formetic:</b> tabl. powł. 500 mg - 30 szt.		Rx	100%	5,13
			30% <sup>(1)</sup>	2,41
			R <sup>(2)</sup>	4,44
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Formetic:</b> tabl. powł. 500 mg - 60 szt.		Rx	100%	9,36
			30% <sup>(1)</sup>	3,91
			DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	4,77
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Formetic:</b> tabl. powł. 500 mg - 90 szt.		Rx	100%	12,55
			30% <sup>(1)</sup>	4,37
			DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	4,07
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Formetic:</b> tabl. powł. 500 mg - 120 szt.		Rx	100%	16,14
			30% <sup>(1)</sup>	5,24
			DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	3,77
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Formetic:</b> tabl. powł. 850 mg - 30 szt.		Rx	100%	7,39
			DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	3,97
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Formetic:</b> tabl. powł. 850 mg - 60 szt.		Rx	100%	13,93
			DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	3,89
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Formetic:</b> tabl. powł. 850 mg - 90 szt.		Rx	100%	20,57
			DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	4,80
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Formetic:</b> tabl. powł. 850 mg - 120 szt.		Rx	100%	26,47
			30% <sup>(1)</sup>	7,94
			DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	5,44
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Formetic:</b> tabl. powł. 1000 mg - 30 szt.		Rx	100%	8,61
			30% <sup>(1)</sup>	3,16
			DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
			R <sup>(2)</sup>	4,02
			S <sup>(3)</sup>	bezpł.







**ZOLPIC** Daj owcom odpocząć.  
zolidem



jako lekiem pierwszego rzutu w razie nieskuteczności leczenia samą dietą wykaza-  
no zmniejszenie występowania powikłań cukrzycy.

Bluefish Pharma	
Ranmet XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	100% 10,85 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 6,26 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 16,01 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Ranmet XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 7,53 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 21,05 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 8,68 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Metformin hydrochloride** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzy-  
ca 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, gdy  
za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowej kontroli glikemii.  
Metformin 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 powikłania cukrzy-  
cowe, patrz ChPL.

Ranbaxy a SUN PHARMA company	
Siofor® 500: tabl. powl. 500 mg - 30 szt.	100% 5,11 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 4,42 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 8,55 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Siofor® 500: tabl. powl. 500 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 3,96 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 12,38 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,90 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Siofor® 500: tabl. powl. 500 mg - 90 szt.	100% 16,17 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,80 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 7,40 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Siofor® 850: tabl. powl. 850 mg - 30 szt.	R <sup>(2)</sup> 3,98 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 13,88 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,84 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Siofor® 850: tabl. powl. 850 mg - 60 szt.	100% 20,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 4,52 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 26,59 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Siofor® 850: tabl. powl. 850 mg - 90 szt.	R <sup>(2)</sup> 5,56 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 8,55 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,96 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Siofor® 850: tabl. powl. 850 mg - 120 szt.	100% 16,16 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,79 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 23,56 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Siofor® 1000: tabl. powl. 1000 mg - 30 szt.	R <sup>(2)</sup> 5,00 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 30,60 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Metformin hydrochloride** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzy-  
ca 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,  
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.

Berlin-Chemie/Menarini	
Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	100% 7,81 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 7,12 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 14,89 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 10,30 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 11,26 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 8,62 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	100% 22,16 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 13,68 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 14,86 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 10,27 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 29,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 16,84 S <sup>(3)</sup> bezpl.

Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.	100% 4,47 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,78 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 8,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 3,48 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 11,65 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Metformin hydrochloride** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzy-  
ca 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,  
gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowej kontroli glikemii.  
Produkt leczniczy można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doust-  
nymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną.

Symphar	
Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 30 szt.	100% 4,47 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,78 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 8,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 3,48 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 11,65 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Metformin hydrochloride** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzy-  
ca 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,  
gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowej kontroli glikemii.  
Produkt leczniczy można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doust-  
nymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną.

Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 90 szt.	100% 11,65 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 15,13 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Zenofor: tabl. powl. 500 mg - 120 szt.	R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.

z insuliną. U dzieci powyżej 10 rż. i młodzieży produkt leczniczy może być stosowa-  
ny w monoterapii lub w skojarzeniu z insuliną. Wykazano zmniejszenie powikłań cu-  
krzycy u dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą, leczonych  
chlorowodorkiem metforminy jako lekiem 1-go rzutu, po niepowodzeniu leczenia  
dieta.

Siofor® XR 500 mg: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	100% 7,71 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 7,02 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 29,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Siofor® XR 500 mg: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 120 szt.	R <sup>(2)</sup> 16,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 10,82 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 8,18 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Metformin hydrochloride** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzy-  
ca WP: Zespoły insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy  
(3) Pacjenci 65+

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.

Siofor® XR 750 mg: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	100% 41,32 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 22,76 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 14,27 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Siofor® XR 750 mg: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 120 szt.	R <sup>(2)</sup> 9,68 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 54,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 29,55 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Metformin hydrochloride** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzy-  
ca WP: Zespoły insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy  
(3) Pacjenci 65+

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.

Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	100% 7,81 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 7,12 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 14,89 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 10,30 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 11,26 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 8,62 S <sup>(3)</sup> bezpl.

Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	100% 22,16 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 13,68 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 14,86 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 10,27 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 29,21 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 16,84 S <sup>(3)</sup> bezpl.

Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.	100% 4,47 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,78 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 8,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 3,48 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 11,65 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Metformin hydrochloride** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzy-  
ca 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,  
gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowej kontroli glikemii.  
Produkt leczniczy można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doust-  
nymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną.

Zenitro	
Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	100% 6,57 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 5,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 12,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 7,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 9,43 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 6,79 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	100% 18,27 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 9,79 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 12,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 7,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 24,04 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 11,67 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Metformin hydrochloride** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzy-  
ca 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,  
gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowej kontroli glikemii.  
Produkt leczniczy można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doust-  
nymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną.

Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.	100% 6,19 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 6,19 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 7,12 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 5,74 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 22,88 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.

Zenofor: tabl. powl. 850 mg - 30 szt.	100% 6,99 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,57 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 13,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Zenofor: tabl. powl. 850 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 18,91 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 4,08 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zenofor: tabl. powl. 850 mg - 90 szt.	100% 24,76 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 5,44 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 8,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Zenofor: tabl. powl. 850 mg - 120 szt.	R <sup>(2)</sup> 3,48 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 15,13 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.

Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 30 szt.	100% 8,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,48 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 15,13 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 22,01 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 4,80 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 90 szt.	100% 28,53 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 28,53 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 120 szt.	R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpl.

Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 30 szt.	100% 8,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,48 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 15,13 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 22,01 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 4,80 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 90 szt.	100% 28,53 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 28,53 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 120 szt.	R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpl.

Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 30 szt.	100% 8,07 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,48 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 15,13 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 22,01 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 4,80 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 90 szt.	100% 28,53 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 28,53 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Zenofor: tabl. powl. 1000 mg - 120 szt.	R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Metformin hydrochloride** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzy-  
ca 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 można stosować w monoterapii lub w  
skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub 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 i 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.	100% 6,57 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 5,88 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 12,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 7,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 9,43 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 6,79 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	100% 18,27 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 9,79 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 12,29 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 7,70 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 24,04 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 11,67 S <sup>(3)</sup> bezpl.

Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.	100% 6,19 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 6,19 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 7,12 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	R <sup>(2)</sup> 5,74 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 22,88 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.

**Methadone hydrochloride**

■ Methadone Hydrochloride Molteni: syrop 1 mg/ml - 1 but. 10 ml ◊

■ Methadone Hydrochloride Molteni: syrop 1 mg/ml - 1 but. 20 ml ◊

■ Methadone Hydrochloride Molteni: syrop 1 mg/ml - 1 but. 100 ml ◊

Methadone Hydrochloride Molteni: syrop 1 mg/ml - 1 but. 10 ml ◊	100% 6,19 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 6,19 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 7,12 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
Methadone Hydrochloride Molteni: syrop 1 mg/ml - 1 but. 20 ml ◊	R <sup>(2)</sup> 5,74 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	100% 22,88 DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
	R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.

Methadone Hydrochloride Molteni: syrop 1 mg/ml - 1 but. 100 ml ◊	100% 6
--	--------

■ **Methadone Hydrochloride Molteni:** syrop 1 mg/ml - 1 but. 1000 ml ◆ Rx-w 100% 142,38

*Methadone hydrochloride* (1)Nowotwory złośliwe (2)Pacjenci 65+

W: Leczenie opiodowego zespołu abstynencyjnego. Leczenie substytucyjne uzależnień od heroiny i morfiny (w ramach specjalnych programów leczenia substytucyjnego). Jako lek 2. rzutu w zwalczaniu silnych bólów, zwłaszcza w chorobach nowotworowych i po operacjach chirurgicznych.

■ **Methadone Hydrochloride Molteni:** syrop 5 mg/ml - 1 but. 1000 ml ◆ Rx-w 100% 493,15

*Methadone hydrochloride*

### Methocarbamol

**Methocarbamol Espesfa:** tabl. 500 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 25,50

**Methocarbamol Espesfa:** tabl. 500 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 42,60

*Methocarbamol*

### Methotrexate

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 7,5 mg/0,375 ml - 1 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 23,21

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 10 mg/0,5 ml - 1 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 15 mg/0,75 ml - 1 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% X

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 20 mg/ml - 1 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% X

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 25 mg/1,25 ml - 1 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% X

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 30 mg/1,5 ml - 1 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% X

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 7,5 mg/0,375 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 88,99

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 10 mg/0,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 116,19

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 15 mg/0,75 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 169,61

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 20 mg/ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 222,44

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 25 mg/1,25 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 327,19

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 30 mg/1,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 512

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 7,5 mg/0,375 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 10 mg/0,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 15 mg/0,75 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 20 mg/ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,41

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 25 mg/1,25 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 4,27

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 30 mg/1,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 5,12

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 7,5 mg/0,375 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 10 mg/0,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 15 mg/0,75 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 20 mg/ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,41

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 25 mg/1,25 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 4,27

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 30 mg/1,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 5,12

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 7,5 mg/0,375 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 10 mg/0,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 15 mg/0,75 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 20 mg/ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,41

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 25 mg/1,25 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 4,27

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 30 mg/1,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 5,12

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 7,5 mg/0,375 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 10 mg/0,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 15 mg/0,75 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 20 mg/ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,41

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 25 mg/1,25 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 4,27

**Ebretaxat:** inj. [roztw.] 30 mg/1,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 5,12

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,4 ml ◆ Rx 100% 641,32

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,55 ml ◆ Rx 100% 875,59

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,5 ml ◆ Rx 100% 797,96

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 954,00

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 15,36

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 88,98

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆ Rx 100% 327,13

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,5 ml ◆ Rx 100% 274,77

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,5 ml ◆ Rx 100% 222,41

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,4 ml ◆ Rx 100% 169,59

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,3 ml ◆ Rx 100% 116,17

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,2 ml ◆ Rx 100% 88,98

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 64,32

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 32,13

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methofill:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Methotrexate (1)W:** Czynne reumatoidalne zapalenie stawów u pacjentów dorosłych. Wielostawowe postacie ciężkiego czynnego młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów, jeśli leczenie NLPZ okazało się nieskuteczne. Ciężka, oporna na leczenie, prowadząca do nieprawidłowości łuszczyca, u dorosłych pacjentów z niewystarczającą odpowiedzią na inne rodzaje leczenia, tj.: fototerapia, fotochemioterapia (PUVA) i retinoidy oraz ciężka łuszczyca stawowa (łuszczycowe zapalenie stawów).  
**WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

*Ebewe Pharma GmbH*

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 248,59

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,25 ml ◆ Rx 100% 405,51

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,2 ml ◆ Rx 100% 327,13

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,35 ml ◆ Rx 100% 562,53

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,4 ml ◆ Rx 100% 484,21

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,3 ml ◆ Rx 100% 7,68

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,55 ml ◆ Rx 100% 8,96

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,4 ml ◆ Rx 100% 4,15

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,5 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,5 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,5 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,5 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,5 ml ◆ Rx 100% 3,20

**Metex:** inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,5 ml ◆





Naszym wyborem

**enarenal**  
 enalapryli maleas

Methofill SD: inj. [roztw.] 30 mg - 8 wstrzyk. ◆	Rx	100%	587,74
		R <sup>(1)</sup>	10,24
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Methotrexate (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: czynnego reumatoidalnego zapalenia stawów u dorosłych pacjentów, wielostawowych postaci ciężkiego, czynnego młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów (ang. JIA), jeśli leczenie NLPZ okazało się nieskuteczne, ciężkiej, opornej na leczenie łuszczycy, prowadzącej do niesprawności, w której nie uzyskano wystarczającej odpowiedzi na inne rodzaje leczenia, takie jak fototerapia, fotokemioterapia (PUVA) czy retinoidy oraz ciężka łuszczycza stawiowa (łuszczycowe zapalenie stawów) u dorosłych pacjentów, łagodnej do umiarkowanej postaci choroby Leśniowskiego-Crohna w monoterapii lub w skojarzeniu z kortykosteroidami u dorosłych pacjentów opornych na leczenie lub nietolerujących tiopuryny. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Methotrexat-Ebewe®: tabl. 2,5 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	X
Methotrexat-Ebewe®: tabl. 5 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	X
Methotrexat-Ebewe®: tabl. 10 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	X

<b>Methotrexate</b>		<b>Ebewe Pharma GmbH</b>	
Methotrexat-Ebewe®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 50 ml ◆	Lz	100%	400,68
Methotrexat-Ebewe®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 10 ml ◆	Lz	100%	91,58
Methotrexat-Ebewe®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 5 ml ◆	Lz	100%	-
Methotrexat-Ebewe®: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 5 amp. 5 ml ◆	Rx	100%	28,93
Methotrexat-Ebewe®: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 1 ml ◆	Rx	100%	35,62
Methotrexat-Ebewe®: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 5 amp. 5 ml ◆	Lz	100%	28,93

**Methotrexate (1)Chemioterapia ICD-10: C.41.**  
**W:** Nowotwory złośliwe, np. ostra białaczka limfoblastyczna (ALL) włącznie z białaczką oponową, niezłazimczy chłoniak złośliwy (ang. Non-Hodgkin's Lymphoma - NHL), rak piersi, rak jądra, rak jajnika, nowotwory głowy i szyi, drobnokomórkowy rak płuc, nabłoniak kosmówkowy złośliwy, mięsaki kości; oporna na inne leczenie łuszczycza.

Methotrexat Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 50 ml ◆	Rx-z	100%	300,51
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Methotrexate (1)Chemioterapia ICD-10: C.41.**  
**W:** Ostra białaczka limfoblastyczna, chłoniak niezłazimczy, kostniakomięsak, wspomagająco w zaawansowanym raku piersi, rak głowy i szyi z przerzutami lub wznową, kosmówczak i inne rodzaje choroby trofoblastycznej, zaawansowany rak pęcherza moczowego.

Namaxir: inj. [roztw.] 7,5 mg - 4 amp.-strzyk. ◆	Rx	100%	82,76
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Namaxir: inj. [roztw.] 10 mg - 4 amp.-strzyk. ◆	Rx	100%	109,60
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Namaxir: inj. [roztw.] 15 mg - 4 amp.-strzyk. ◆	Rx	100%	164,03
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Namaxir: inj. [roztw.] 20 mg - 4 amp.-strzyk. ◆	Rx	100%	218,99
		R <sup>(1)</sup>	3,41
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Namaxir: inj. [roztw.] 25 mg - 4 amp.-strzyk. ◆	Rx	100%	273,51
		R <sup>(1)</sup>	4,27
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Methotrexate (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu: czynnego, reumatoidalnego zapalenia stawów u dorosłych pacjentów; wielostawowych postaci ciężkiego, aktywnego młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów, jeśli odpowiedź na NLPZ jest niewystarczająca; ciężkiej, opornej na leczenie, powodującej niesprawność łuszczycy, w której nie uzyskano zadowalającej odpowiedzi po zastosowaniu fototerapii, terapii PUVA i retinoidów oraz ciężkiego łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych pacjentów; choroby Leśniowskiego-Crohna o przebiegu łagodnym do umiarkowanego w monoterapii lub w skojarzeniu z glikokortykosteroidami u dorosłych pacjentów, u których występuje oporność bądź nietolerancja na tiopuryny. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Trexan® Neo: tabl. 2,5 mg - 100 szt. (blister) ◆	Rx	100%	25,65
		R <sup>(1)</sup>	14,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Trexan® Neo: tabl. 10 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	X

Trexan® Neo: tabl. 10 mg - 100 szt. (blister) ◆	Rx	100%	88,47
		R <sup>(1)</sup>	42,67
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Methotrexate (1)W:** Działanie przeciwreumatyczne: czynna postać reumatoidalnego zapalenia stawów u dorosłych. Działanie przeciwłuszczycowe: ciężka, odporna na leczenie i zaburzająca funkcjonowanie łuszczycza, która nie reaguje odpowiednio na inne sposoby leczenia, takie jak fototerapia, PUVA i retinoidy, a także ciężkie łuszczycowe zapalenie stawów u dorosłych. Działanie cytostatyczne: leczenie

podtrzymujące ostrej białaczki limfoblastycznej (ang. ALL) u dorosłych, młodzieży oraz dzieci w wieku 3 lat i starszych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Tullex: inj. [roztw.] 7,5 mg - 4 amp.-strzyk. 0,2 ml ◆	Rx	100%	81,73
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tullex: inj. [roztw.] 7,5 mg - 12 amp.-strzyk. 0,2 ml ◆	Rx	100%	225,93
		R <sup>(1)</sup>	3,84
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tullex: inj. [roztw.] 10 mg - 4 amp.-strzyk. 0,267 ml ◆	Rx	100%	106,51
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tullex: inj. [roztw.] 10 mg - 12 amp.-strzyk. 0,267 ml ◆	Rx	100%	298,15
		R <sup>(1)</sup>	5,12
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tullex: inj. [roztw.] 12,5 mg - 4 amp.-strzyk. 0,333 ml ◆	Rx	100%	130,80
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tullex: inj. [roztw.] 12,5 mg - 12 amp.-strzyk. 0,333 ml ◆	Rx	100%	367,92
		R <sup>(1)</sup>	6,40
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tullex: inj. [roztw.] 15 mg - 4 amp.-strzyk. 0,4 ml ◆	Rx	100%	155,10
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tullex: inj. [roztw.] 15 mg - 12 amp.-strzyk. 0,4 ml ◆	Rx	100%	440,74
		R <sup>(1)</sup>	7,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tullex: inj. [roztw.] 17,5 mg - 4 amp.-strzyk. 0,467 ml ◆	Rx	100%	179,31
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tullex: inj. [roztw.] 17,5 mg - 12 amp.-strzyk. 0,467 ml ◆	Rx	100%	509,90
		R <sup>(1)</sup>	8,96
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tullex: inj. [roztw.] 20 mg - 4 amp.-strzyk. 0,533 ml ◆	Rx	100%	203,08
		R <sup>(1)</sup>	3,41
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tullex: inj. [roztw.] 20 mg - 12 amp.-strzyk. 0,533 ml ◆	Rx	100%	583,34
		R <sup>(1)</sup>	10,24
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tullex: inj. [roztw.] 25 mg - 4 amp.-strzyk. 0,667 ml ◆	Rx	100%	250,61
		R <sup>(1)</sup>	4,27
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tullex: inj. [roztw.] 25 mg - 12 amp.-strzyk. 0,667 ml ◆	Rx	100%	725,49
		R <sup>(1)</sup>	12,80
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tullex: inj. [roztw.] 30 mg - 4 amp.-strzyk. 0,8 ml ◆	Rx	100%	298,15
		R <sup>(1)</sup>	5,12
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Tullex: inj. [roztw.] 30 mg - 12 amp.-strzyk. 0,8 ml ◆	Rx	100%	863,38
		R <sup>(1)</sup>	15,36
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Methotrexate (1)W:** Produkt wskazany jest do leczenia: czynnego, reumatoidalnego zapalenia stawów u dorosłych pacjentów; wielostawowej postaci ciężkiego, czynnego młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów, jeżeli odpowiedź na NLPZ jest niewystarczająca; ciężkiej, opornej na leczenie, prowadzącej do niepełnosprawności łuszczycy popostolitej; z niewystarczającą odpowiedzią na leczenie oraz ciężkiego łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych pacjentów; choroby Leśniowskiego-Crohna o przebiegu łagodnym do umiarkowanego w monoterapii lub w skojarzeniu z kortykosteroidami u dorosłych pacjentów, u których występuje oporność bądź nietolerancja na tiopuryny. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Methoxsalen</b>		<b>Oxoralen®</b> : kaps. 10 mg - 50 szt.	
Rx	100%	X	

Methoxsalen	Rx	100%	X

**Methoxsalen**  
 G.L. Pharma Poland

**Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta**

Mircera: inj. doż./podsk. [roztw.] 30 µg/0,3 ml - 1 amp.-strzyk. 0,3 ml	Rx-z	100%	X
---	------	------	---

Mircera: inj. doż./podsk. [roztw.] 50 µg/0,3 ml - 1 amp.-strzyk. 0,3 ml	Rx-z	100%	X
---	------	------	---

**Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta**  
 Roche Registration

**Methyldopa**

Dopegyt®: tabl. 250 mg - 50 szt.	Rx	100%	41,05
----------------------------------	----	------	-------

**Methyldopa**  
 Egis

**Methylphenidate hydrochloride**

Concerta®: tabl. o przedl. uwalnianiu 18 mg - 30 szt.	Rx-w	100%	47,99
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

Concerta®: tabl. o przedl. uwalnianiu 36 mg - 30 szt.	Rx-w	100%	86,24
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		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 charakteryzować się może następującymi objawami: przewlekłą nieumienością skupiania 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 dogłębnej 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 okazały się nieskuteczne, decyzja 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 wytycznymi dotyczącymi rozpoznania oraz przepisywania produktu.

Janssen-Cilag

Medikinet® 5 mg: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	14,88
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,22

Medikinet® 10 mg: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	27,71
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20

Medikinet® 20 mg: tabl. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	38,78
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		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 całonocnego 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. Całonocny program leczenia obejmuje zwykle działania psychologiczne, edukacyjne i społeczne, a także farmakoterapię. Jego celem jest uzyskanie stabilizacji u dzieci z zespołem zaburzeń zachowania, który cechuje przewlekła niezgodność do skupienia uwagi na dłuższy czas, skłonność do rozproszenia uwagi, niestabilność emocjonalna, impulsywność, umiarkowana do ciężkiej nadaktywności, drobne objawy neurologiczne oraz nieprawidłowości w zapisie EEG. Mogą występować zaburzenia uczenia się, ale te mogą być one nieobecne. Nie u wszystkich dzieci 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. Wzrost konieczna jest także interwencja psychosocjalna. Dopiero gdy takie środki naprawcze okazały 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.

Medikinet® CR 5 mg: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 5 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	42,00
---	------	------	-------

Medikinet® CR 10 mg: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 10 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	40,30
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	15,79

Medikinet® CR 20 mg: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 20 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	77,71
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	25,49



Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:  
**2 mg x 15 tabl.**

● <b>Medikinet® CR 30 mg:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 30 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	94,13
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	14,20
● <b>Medikinet® CR 40 mg:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 40 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	121,77
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	15,20
● <b>Medikinet® CR 50 mg:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 50 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	324,00
● <b>Medikinet® CR 60 mg:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 60 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	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 wskazywany jako część całonocnego 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. Całonocny program leczenia obejmuje zwykle działania psychologiczne, edukacyjne i społeczne, a także farmakoterapię. Jego celem jest uzyskanie stabilizacji u dzieci z zespołem zaburzeń zachowania, który cechuje przewlekła niezdołność 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 psychospołeczna. 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.

<b>Symkinet MR:</b> kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde 10 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	46,20
<b>Symkinet MR:</b> kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde 20 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	93,99
<b>Symkinet MR:</b> kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde 30 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	113,10
<b>Symkinet MR:</b> kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde 40 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	148,15

**Methylphenidate hydrochloride** Symphar

**Methylprednisolone**

		100%	9,64
		R <sup>(1)</sup>	4,53
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
		100%	44,02
		R <sup>(1)</sup>	11,38
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Medrol®:** tabl. 4 mg - 30 szt.

**Medrol®:** tabl. 16 mg - 50 szt.

**Methylprednisolone (1)W:** Glikokortykosteroidy powinny być stosowane tylko objawowo, z wyjątkiem przypadków zaburzeń endokrynologicznych, kiedy są stosowane w leczeniu substytucyjnym. Preparat jest wskazywany do stosowania w następujących schorzeniach: zaburzenia inne niż endokrynologiczne. Choroby reumatyczne: leczenie wspomagające do krótkotrwałego stosowania (w czasie epizodu zaostżeń lub pogorszenia stanu zdrowia) w tym w młodzieńczego reumatoidalnego zapalenia stawów (w niektórych przypadkach może być wymagane podawanie małych dawek jako leczenie podtrzymujące); zeszlizyającego zapalenia stawów kregostupa; ostrego i podostrego zapalenia kaletki maziowej; ostrego niewisłego zapalenia powłoki ściennej; ostrego dnaowego zapalenia stawów; porażkowej choroby zwyrodnieniowej stawów; zapalenia błony maziowej w przebiegu choroby zwyrodnieniowej stawów; zapalenia nadkłykcia. Układowe choroby tkanki łącznej: w okresie zaostżenia lub jako leczenie podtrzymujące w przebiegu: tocznia rumieniowatego układowego (i zapalenia nerek w przebiegu tocznia); zapalenia wielomiesiowego i zapalenia skóro-mięśniowego; ostrego reumatycznego zapalenia mięśnia sercowego; polimialgii reumatycznej; obrzęmiokomórkowego zapalenia tętnic. Choroby dermatologiczne: pęcherzyca; pęcherzowe opryszczkowe zapalenie skóry; ciężka odmiana rumienia wielopostaciowego (zespół Stevens-Johnsona); złuszczone zapalenie skóry; ziarniak grzybiasty; ciężka postać łuszczycy; ciężka postać łojotokowego zapalenia skóry. Choroby alergiczne: leczenie ciężkich chorób alergicznych, w przypadku, kiedy inne metody leczenia są nieskuteczne: sezonowy lub całoroczny alergiczny nieżyt nosa; choroba posurowicza; astma oskrzelowa; reakcja nadwrażliwości na leki; wyprysk kontaktowy (kontaktowe zapalenie skóry); atopowe zapalenie skóry. Choroby oczu: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne obejmujące oko i jego przydatki, takie jak: alergiczne brzożne owrozdzenia rogówki; półpasiec oczny; zapalenie w obrębie odnóżki przedniego oka; rozlane zapalenie błony naczyniowej tylnego odnóżki oka i zapalenie naczyniówki; współczulne zapalenie błony naczyniowej; alergiczne zapalenie spojówek; zapalenie rogówki; zapalenie naczyniówki i siatkówki; zapalenie nerwu wzrokowego; zapalenie tęczówki; zapalenie tęczówki i ciała rzęskowego. Choroby układu oddechowego: objawowa sarkoidoza; zespół Loefflera niepodlegający się leczeniu innymi środkami; beryloza; piorunująca lub rozsiana gruźlica płuc, jednocześnie z odpowiednim leczeniem chemioterapeutycznym przeciwgruźliczym; zachyłkowe zapalenie płuca. Choroby krwi: samoistna plamica małopłytkowa u dorosłych; wtórna małopłytkowość u dorosłych; nabyta (autoimmunologiczna) niedokrwistość hemolityczna; niedobór erytroblastów w szpiku; wrodzona niedokrwistość hipoplastyczna. Choroby nowotworowe: leczenie paliatywne: białaczki i chłoniaków u dorosłych; ostrej białaczki u dzieci. Obrzęki: w celu wywołania diurezy albo remisji proteinurii w zespole

nercowym, bez mocznicy, idiopatycznym lub w przebiegu tocznia rumieniowatego. Choroby przewodu pokarmowego: w zaostżeniu przebiegu: wrzodzącego zapalenia jelita grubego; choroby Leśniowskiego-Crohna. Choroby układu nerwowego: zaostżenie w przebiegu stwardnienia rozsianego; obrzęk mózgu związany z obecnością guza mózgu. Inne: przeszczepianie narządów. Zaburzenia endokrynologiczne: pierwotna lub wtórna niedoczynność kory nadnerczy; hydrokortyzon lub kortyzon są lekami z wyboru. W razie konieczności syntetyczne analogi mogą być stosowane jednocześnie z mineralokortykosteroidami. U niemowląt i dzieci suplementacja mineralokortykosteroidów jest szczególnie istotna. Wrodzony przerosł nadnerczy; nieropne zapalenie tarczycy; hiperkalcaemia w przebiegu choroby nowotworowej. (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

<b>Meprelon:</b> inj./inf. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 16 mg - 3 amp. (+ 3 rozp.)	Rx	100%	28,00
<b>Meprelon:</b> inj./inf. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 32 mg - 3 amp. (+ 3 rozp.)	Rx	100%	32,00

**Methylprednisolone** Sun Farm

<b>Meprelon:</b> 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.

**Methylprednisolone (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zaostżenie 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 tomografi komputerowej) spowodowany przez guz mózgu; zabieg neurochirurgiczny, ropień mózgu, bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych; utrzymujące się płuco wstrząsowe (zespół ostrej niewydolności oddechowej dorosłych, ang. Adult Respiratory Distress Syndrome-ARDS) z fazy ostrej; ciężki ostry atak astmy; zespół Waterhouse'a i Fricderichsena; przełomy 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 bólu itp.). W terapii zespołu Waterhouse'a i Fricderichsena wskazane jest równoczesne podawanie mineralokortykosteroidów. Lek może być także stosowany w krótkotrwałym leczeniu w zaostżeniach stwardnienia rozsianego. Lek może skrócić czas trwania zaostżeń, ale nie wpływa na częstotliwość występowania czy postęp utraty sprawności.

**Medice Germany** Sun Farm

		100%	9,64
		R <sup>(1)</sup>	4,53
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
		100%	17,58
		R <sup>(1)</sup>	4,38
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.
		100%	33,21
		R <sup>(1)</sup>	6,83
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Meprelon:** tabl. 4 mg - 30 szt.

**Meprelon:** tabl. 8 mg - 30 szt.

**Meprelon:** tabl. 16 mg - 30 szt.

**Methylprednisolone (1)W:** Lek stosuje się w chorobach, które wymagają układowego przyjmowania glikokortykosteroidów. W zależności od objawów i nasilenia należą do nich: zapalne i układowe choroby reumatyczne, choroby autoimmunologiczne, stany alergiczne, wstrząs anafilaktyczny, ciężka postać astmy, odrzucenie przeszczepu. Choroby reumatologiczne/reumatologia: postępujące reumatoidalne zapalenie stawów w ciężkiej, postępującej postaci, np. z szybkim zniszczeniem stawów oraz postacie pozostawowe. Młodzieńcze reumatoidalne zapalenie stawów o ciężkim przebiegu, obejmujące narządy wewnętrzne (zespół Still'a) albo z zapaleniem tęczówki i ciała rzęskowego, które nie ustępuje po leczeniu miejscowym. **Pulmonologia:** astma oskrzelowa, równocześnie zaleca się podawanie leków rozszerzających oskrzela. Zaostżenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródniąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), wniknięcie płuc. Leczenie długotrwałe przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). **Choroby górnych dróg oddechowych:** ciężkie postacie kataru siennego i alergicznego nieżyty nosa po niepowodzeniu leczenia preparatem zawierającym glikokortykosteroid w postaci aerozolu do nosa. **Dermatologia:** choroby skóry i błon śluzowych, których nie można wystarczająco leczyć kortykosteroidami stosowanymi miejscowo, z powodu ich nasilenia i/lub wielkości albo zajęcia narządów wewnętrznych. Należą do nich: reakcje alergiczne i pseudoalergiczne, reakcje alergiczne związane z zakażeniami, np. ostro pokrzywka, reakcje anafilaktyoidalne, wysypki polekowe, wielopostaciowy rumień wysiękowy, toksyczna rozplywna martwica naskórka (zespół Lyell'a), uogólniona ostro osutka krostkowa, rumień grzybiasty, ciężka gorączkowa dermatologia neutrofiowa (zespół Sweeta), autoimmunologiczne niedokrwistość hemolityczna. **Gastroenterologia/hepatologia:** wrzodzące zapalenie jelita grubego. Choroba Leśniowskiego i Crohna. **Leczenie substytucyjne:** niewydolność kory nadnerczy o dowolnej przyczynie (np. choroba Addisona, zespół nadnerczowo-płciowy, stan po usunięciu operacyjnym nadnerczy, niedobór ACTH) po zakończeniu wzrostu (lekami z wyboru są hydrokortyzon i kortyzon). (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

**Sun Farm**

		100%	9,62
		R <sup>(1)</sup>	4,51
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Methylprednisolone (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zaostżenie 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 skojarzeniu z mineralokortykosteroidami); ostro niedokrwistość kory nadnerczy (może być konieczne podawanie w skojarzeniu z mineralokortykosteroidami); leczenie stanu wstrząsu: wywołanego niewydolnością kory nadnerczy, albo wstrząsu nieodpowiadającego 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 złagodzoną niewydolnością kory nadnerczy lub zmniejszonym poziomem hormonów nadnerczy; wrodzony przerosł nadnerczy; nieropne zapalenie tarczycy; hiperkalcaemia w przebiegu choroby nowotworowej. Choroby reumatyczne: leczenie wspomagające do krótkotrwałego stosowania w czasie epizodu zaostżenia lub pogorszenia stanu zdrowia w przebiegu: porażkowej 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 niewisłego zapalenia powłoki ściennej; ostrego dnaowego zapalenia stawów; łuszczycy; zapalenie spojówek; zapalenie tęczówki; zapalenie tęczówki i ciała rzęskowego. Układowe choroby wielomiesiowego i zapalenia skóro-mięśniowego; guzkowe zapalenie tętnic; zespołu Goodpasture'a. Choroby dermatologiczne: pęcherzyca; ciężka odmiana rumienia wielopostaciowego (zespół Stevens-Johnsona); złuszczone zapalenie skóry; ciężka postać łuszczycy; 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 posurowicza; sezonowy lub całoroczny alergiczny nieżyt nosa; reakcja nadwrażliwości na leki; reakcje pokrzywkowe po transfuzji; ostro niezapalny obrzęk tkanek (lekkiem pierwszego wyboru jest epinefryna). Choroby oczu: Ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne obejmujące oko i jego przydatki, takie jak: półpasiec oczny; zapalenie tęczówki, zapalenie tęczówki i ciała rzęskowego; zapalenie naczyniówki i siatkówki; rozlane zapalenie

**Medypred®:** tabl. 16 mg - 30 szt.

		100%	33,22
		R <sup>(1)</sup>	6,83
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Medypred®:** tabl. 16 mg - 30 szt.

		100%	33,22
		R <sup>(1)</sup>	6,83
		C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Methylprednisolone (1)W:** Glikokortykosteroidy należy stosować tylko objawowo, z wyjątkiem przypadków zaburzeń endokrynologicznych, kiedy są stosowane w leczeniu substytucyjnym. Produkt leczniczy wskazywany do stosowania w następujących schorzeniach: **Zaburzenia inne niż endokrynologiczne.** Choroby reumatyczne: Leczenie wspomagające do krótkotrwałego stosowania (w czasie epizodu zaostżeń lub pogorszenia stanu zdrowia) w tym w młodzieńczego reumatoidalnego zapalenia stawów (w niektórych przypadkach może być wymagane podawanie małych dawek jako leczenie podtrzymujące); zeszlizyającego zapalenia stawów kregostupa; ostrego i podostrego zapalenia kaletki maziowej; ostrego niewisłego zapalenia powłoki ściennej; ostrego dnaowego zapalenia stawów; porażkowej choroby zwyrodnieniowej stawów; zapalenia błony maziowej w przebiegu choroby zwyrodnieniowej stawów; zapalenia nadkłykcia. Układowe choroby tkanki łącznej: w okresie zaostżenia lub jako leczenie podtrzymujące w przebiegu: tocznia rumieniowatego układowego (i zapalenia nerek w przebiegu tocznia); zapalenia wielomiesiowego i zapalenia skóro-mięśniowego; ostrego reumatycznego zapalenia mięśnia sercowego; polimialgii reumatycznej; obrzęmiokomórkowego zapalenia tętnic. Choroby dermatologiczne: Pęcherzyca; pęcherzowe opryszczkowe zapalenie skóry; ciężka odmiana rumienia wielopostaciowego (zespół Stevens-Johnsona); złuszczone zapalenie skóry; ziarniak grzybiasty; ciężka postać łuszczycy; ciężka postać łojotokowego zapalenia skóry. Choroby alergiczne: Leczenie ciężkich chorób alergicznych, w przypadku, kiedy inne metody leczenia są nieskuteczne: sezonowy lub całoroczny alergiczny zapalenie błony śluzowej nosa; choroba posurowicza; astma oskrzelowa; reakcja nadwrażliwości na leki; wyprysk kontaktowy (kontaktowe zapalenie skóry); atopowe zapalenie skóry. Choroby oczu: Ciężkie, ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne obejmujące oko i jego przydatki, takie jak: alergiczne brzożne owrozdzenia rogówki; półpasiec oczny; zapalenie w obrębie odnóżki przedniego oka; rozlane zapalenie błony naczyniowej tylnego odnóżki oka i zapalenie naczyniówki; współczulne zapalenie błony naczyniowej; alergiczne zapalenie spojówek; zapalenie rogówki; zapalenie naczyniówki i siatkówki; zapalenie nerwu wzrokowego; zapalenie tęczówki, zapalenie tęczówki i ciała rzęskowego. Choroby układu oddechowego: Objawowa sarkoidoza; zespół Loefflera niepodlegający się leczeniu innymi lekami; beryloza; piorunująca lub rozsiana gruźlica płuc, jednocześnie z odpowiednim leczeniem chemioterapeutycznym przeciwgruźliczym; zachyłkowe zapalenie płuca. Choroby krwi: Samoistna plamica małopłytkowa u dorosłych; wtórna małopłytkowość u dorosłych; nabyta (autoimmunologiczna) niedokrwistość hemolityczna; niedobór erytroblastów w szpiku; wrodzona niedokrwistość hipoplastyczna. Choroby nowotworowe: Leczenie paliatywne: białaczki i chłoniaków u dorosłych; ostrej białaczki u dzieci. Obrzęki: w celu wywołania diurezy albo remisji proteinurii w zespole nercowym, bez mocznicy, idiopatycznym lub w przebiegu tocznia rumieniowatego. Choroby przewodu pokarmowego: W zaostżeniu przebiegu: wrzodzącego zapalenia jelita grubego; choroby Leśniowskiego-Crohna. Choroby układu nerwowego: Zaostżenie w przebiegu stwardnienia rozsianego; obrzęk mózgu związany z obecnością guza mózgu. Inne: Przeszczepianie narządów; Zaburzenia endokrynologiczne: Pierwotna lub wtórna niedoczynność kory nadnerczy (hydrokortyzon lub kortyzon są lekami z wyboru. W razie konieczności syntetyczne analogi mogą być stosowane jednocześnie z mineralokortykosteroidami. U niemowląt i dzieci suplementacja mineralokortykosteroidów jest szczególnie istotna.); wrodzony przerosł nadnerczy; nieropne zapalenie tarczycy, hiperkalcaemia w przebiegu choroby nowotworowej. (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

**Orion Corporation**

<b>Solu-Medrol:</b> inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 40 mg - 1 fiol. prosz. (+ rozp.)	Rx	100%	11,83
<b>Solu-Medrol:</b> inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 125 mg - 1 fiol. prosz. (+ rozp.)	Rx	100%	19,40
<b>Solu-Medrol:</b> inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 250 mg - 1 fiol. prosz. (+ rozp.)	Rx	100%	37,02
<b>Solu-Medrol:</b> inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fiol.+ rozp. 8 ml	Rx	100%	44,50
<b>Solu-Medrol:</b> inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fiol.+ rozp. 8 ml	Rx	100%	14,42
<b>Solu-Medrol:</b> inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 mg - 1 fiol.+ rozp. 16 ml	Rx	100%	X

**Methylprednisolone (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zaostżenie 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 skojarzeniu z mineralokortykosteroidami); ostro niedokrwistość kory nadnerczy (może być konieczne podawanie w skojarzeniu z mineralokortykosteroidami); leczenie stanu wstrząsu: wywołanego niewydolnością kory nadnerczy, albo wstrząsu nieodpowiadającego 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 złagodzoną niewydolnością kory nadnerczy lub zmniejszonym poziomem hormonów nadnerczy; wrodzony przerosł nadnerczy; nieropne zapalenie tarczycy; hiperkalcaemia w przebiegu choroby nowotworowej. Choroby reumatyczne: leczenie wspomagające do krótkotrwałego stosowania w czasie epizodu zaostżenia lub pogorszenia stanu zdrowia w przebiegu: porażkowej 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 niewisłego zapalenia powłoki ściennej; ostrego dnaowego zapalenia stawów; łuszczycy; zapalenie spojówek; zapalenie tęczówki; zapalenie tęczówki i ciała rzęskowego. Układowe choroby wielomiesiowego i zapalenia skóro-mięśniowego; guzkowe zapalenie tętnic; zespołu Goodpasture'a. Choroby dermatologiczne: pęcherzyca; ciężka odmiana rumienia wielopostaciowego (zespół Stevens-Johnsona); złuszczone zapalenie skóry; ciężka postać łuszczycy; 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 posurowicza; sezonowy lub całoroczny alergiczny nieżyt nosa; reakcja nadwrażliwości na leki; reakcje pokrzywkowe po transfuzji; ostro niezapalny obrzęk tkanek (lekkiem pierwszego wyboru jest epinefryna). Choroby oczu: Ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne obejmujące oko i jego przydatki, takie jak: półpasiec oczny; zapalenie tęczówki, zapalenie tęczówki i ciała rzęskowego; zapalenie naczyniówki i siatkówki; rozlane zapalenie





## ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM

blony naczyńowej tylnego odcinka oka i zapalenie naczyńków; zapalenie nerwu wzrokowego; współcześnie zapalenie błony naczyńowej; zapalenie w obrębie odcinka przedniego oka; alergiczne zapalenie spojówek; alergiczne brzożne owrzodzenia rogówki; zapalenie rogówki. Choroby przewodu pokarmowego. Jako leczenie układowe w zaostreniu przebiegu; wrzodzącego zapalenia jelita grubego; choroby Leśniowskiego-Crohna. Choroby układu oddechowego: objawowa sarkoidoza; beryloza; pionuracja lub rozsiana gruźlica płuc, jednocześnie z odpowiednim leczeniem chemioterapeutycznym przeciwgruźliczym; zespół Loefflera niepodlegający się leczeniu innymi środkami; zachyłkowe zapalenie płuc; umiarkowane lub ciężkie 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 płamica mało płytkowa u dorosłych (wyłączając podawanie dożylnie; przeciwskazane jest podawanie domięśniowo); wtórna małopłytkowość u dorosłych; niedobór erytroblastów w szpiku; wrodzona niedokrwistość hipoplasytyczna. 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 - pierwotnym lub wtórnym (łącznie z leczeniem chirurgicznym lub radioterapią; zastrzeżenie 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 przeciwgruźliczą; włośnica z zajęciem układu nerwowego lub mięśnia sercowego; przeszczepienie narządów; zapobieganie nudnościom i wymiotom związanym z chemioterapią nowotworu.

### Methylprednisolone aceponate

Advantan: emulsja 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	18,49
Advantan: krem 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	18,49
Advantan: krem 1 mg/g - 1 tuba 25 g	Rx	100%	27,00
Advantan: krem 1 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	25,60
Advantan: maść 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	18,49
Advantan: maść 1 mg/g - 1 tuba 25 g	Rx	100%	27,00
Advantan: maść 1 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	31,00

### Methylprednisolone acetate

		100%	15,23
		50% <sup>(1)</sup>	7,62
	Rx	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Depo-Medrol®: inj. 40 mg/ml - 1 fioł. 1 ml

**Methylprednisolone acetate (1)W:** Glikokortykosteroidy powinny być traktowane jedynie jako terapia objawowa, oprócz przypadków zaburzeń endokrynologicznych, kiedy są stosowane jako leczenie substytucyjne. Podanie domięśniowe: w przypadku, kiedy leczenie doustne nie może być zastosowane, produkt podawany domięśniowo stosuje się w wymienionych poniżej wskazaniach. Zaburzenia endokrynologiczne: pierwotna lub wtórna niedoczynność kory nadnerczy (hydrokortyzon lub kortyzon są lekami z wyboru; w razie konieczności syntetyczne analogi mogą być stosowane jednocześnie z mineralokortykosteroidami; u niemowląt i dzieci uzupełniające podawanie mineralokortykosteroidów jest szczególnie istotne). Ostra niedoczynność kory nadnerczy (hydrokortyzon lub kortyzon są lekami z wyboru; leczenie uzupełniające mineralokortykosteroidami może być konieczne, szczególnie w przypadku stosowania syntetycznych analogów). Wrodzony przerosł nadnerczy. Nieropne zapalenia tarczycy. Hiperkalcemia w przebiegu choroby nowotworowej. Choroby reumatyczne: leczenie wspomagające do krótkotrwałego stosowania (w czasie epizodu zaostrenia lub pogorszenia stanu zdrowia) w przebiegu: porażenia choroby zwyrodnieniowej stawów; zapalenia błony maziowej w przebiegu choroby zwyrodnieniowej stawów; reumatoidalnego zapalenia stawów, w tym młodzieńczego reumatoidalnego zapalenia stawów (w niektórych przypadkach może być wymagane podawanie małych dawek jako leczenie podtrzymujące); ostrego i podostrego zapalenia kaletki maziowej; zapalenia nadkłykcia; ostrego nieswoistego zapalenia pochewki ścięgna; ostrego dnawego zapalenia stawów; fuscycyjowego zapalenia stawów; zeszlątniętego zapalenia stawów kregosłupa. Układowe choroby tkanki łącznej: w okresie zaostrenia lub jako leczenie podtrzymujące w przebiegu: toczni a rumieniowatego układu; układowego zapalenia wielomięśniowego i zapalenia skórno-mięśniowego; ostrego reumatycznego zapalenia mięśnia sercowego. Choroby dermatologiczne: pęcherzyca; ciężka odmiana rumienia wielopostaciowego (zespół Stevens-Johnsona); złuszczone zapalenie skóry; ziarniak grzybiasty; zespół opryszczakowate zapalenie skóry; ciężka postać tojotkowego zapalenia skóry; ciężka postać łuszczycy. Choroby alergiczne: leczenie ciężkich lub uniemożliwiających normalne funkcjonowanie chorób alergicznych, w przypadku, kiedy tradycyjne metody leczenia są nieskuteczne: astma oskrzelowa; wyprysk kontaktowy (kontaktowe zapalenie skóry); atopowe zapalenie skóry; choroba posurowicza; sezonowy lub całoroczny alergiczny nieżyt nosa; reakcja nadwrażliwości na leki; reakcje pokrzywkowe po transfuzji; ostre nietowarzystwy infekcji obrzęk krtani (lekiem pierwszego wyboru jest adrenalina). Choroby oczu: ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne obejmujące oko i jego przydatki, takie jak: półpasiec oczny; zapalenie tęczówki; zapalenie ciała rzęskowego; zapalenie naczyń i siatkówki; rozlane zapalenie błony naczyńowej tylnego odcinka oka; zapalenie nerwu wzrokowego; reakcja nadwrażliwości na leki; zapalenie w obrębie odcinka przedniego oka; alergiczne zapalenie spojówek; alergiczne brzożne owrzodzenia rogówki; zapalenie rogówki. Choroby przewodu pokarmowego: wspomagające w ostrej fazie choroby, w przebiegu; wrzodzącego zapalenia jelita grubego (leczenie układowe); choroby Crohna (leczenie układowe). Choroby układu oddechowego: objawowa sarkoidoza; beryloza (pylica berylowa); pionuracja lub rozsiana gruźlica płuc, jednocześnie z odpowiednim chemioterapeutycznym leczeniem przeciwgruźliczym; zespół Loefflera niepodlegający się leczeniu innymi produktami leczniczymi; zachyłkowe zapalenie płuc. Choroby krwi: wtórna małopłytkowość u dorosłych nabyta (autoimmunologiczna) niedokrwistość hemolityczna niedobór erytroblastów w szpiku (erytroblastopenia) wrodzona niedokrwistość hipoplasytyczna. Choroby nowotworowe: leczenie paliatywne: białaczki i chłoniaki u dorosłych; ostrej białaczki u dzieci. Obrzęki: w celu wywołania diurezy albo remisji proteinurii (białkomoczu) w zespole nerczycowym: bez mocznicy; idiopatycznym, w przebiegu toczni rumieniowatego. Układ nerwowy: zaostrenie w przebiegu stwardnienia rozsianego. Inne: gruźlicze zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych przy obecności bloku podopajęczynkowego lub w sytuacji zagrożenia blokiem podopajęczynkowym z odpowiednim leczeniem przeciwgruźliczym. Włośnica z zajęciem układu nerwowego lub mięśnia sercowego. Podanie dostawo we. Podanie do kaletki maziowej. Podanie okołostawowe: produkt jest wskazany do krótkotrwałego podawania, jako terapia uzupełniająca w: zapaleniu błony maziowej w przebiegu choroby zwyrodnieniowej stawów; reumatoidalnym zapaleniu stawów; porażeniu choroby zwyrodnieniowej stawów; ostrym i podostrym zapaleniu kaletki maziowej; zapaleniu nadkłyk-

cia; ostym nieswoistym zapaleniu pochewki ścięgna; ostym dnawym zapaleniu stawów C. Podanie na zmianę chorobową produktu jest wskazany do iniekcji bezpośrednio do zmian chorobowych w następujących stanach: keloidy; ograniczone miejscowo, porostowe, naciekięte, zapalne zmiany w zabiegu: liszaja plaskiego; fuscycyjowe plackowate; ziarniaka obrączkowate; przewlekłego liszaja prostego (ostrogucznego neurodermitu); toczni rumieniowatej krążkowej (ogniskowej); łysienie plackowate; obumieranie tłuszczowate skóry; produkt może mieć również zastosowanie w leczeniu guzów torbielowych, zapaleń rozcięgien lub zapaleń ścięgien (ganglionów). Podanie doodbytnicze: wrzodzące zapalenie jelita grubego. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

		100%	15,58
		50% <sup>(1)</sup>	7,97
	Rx	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Depo-Medrol® z lidokainą:** inj. [zaw.] (40 mg/ 10 mg/ml - 1 fioł. + 1% r. lidokainy ◆

**Methylprednisolone acetate + Lidocaine hydrochloride (1)W:** Glikokortykosteroidy powinny być stosowane jedynie jako terapia objawowa. Produkt podaje się domięśniowo, dougniskowo, okołostawowo lub dostawowo. Produkt jest wskazany do krótkotrwałego podawania, jako terapia uzupełniająca w okresie ostrego epizodu lub zaostrenia w następujących schorzeniach: zapalenie błony maziowej w przebiegu choroby zwyrodnieniowej stawów; reumatoidalne zapalenie stawów; porażowa choroba zwyrodnieniowa stawów; ostre i podostre zapalenie kaletki maziowej; zapalenie nadkłykcia; ostre nieswoiste zapalenie pochewki ścięgna; ostre dnawe zapalenie stawów. Produkt może mieć również zastosowanie w leczeniu guzów torbielowych, zapaleń rozcięgien lub zapaleń ścięgien (ganglionów). (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

### Methylsulfonylmethane

**Biotebal® Mocne Pazurek:** serum wzmacniające do paznokci - 1 op. 6,6 ml

**Hydroxypropyl chitosan + Methylsulfonylmethane + Horsetail herb**

**Metoclopramide hydrochloride**

**Metoclopramidum 0,5% Polpharma:** inj. [roztw.] 5 mg/ml - 10 amp. 20 ml

**Metoclopramidum Polpharma:** tabl. 10 mg - 50 szt.

**Metoclopramide hydrochloride**

**Metoprolol succinate**

**Betaloc® ZOK 25:** tabl. o przedl. uwalnianiu 23,75 mg - 28 szt.

**Betaloc® ZOK 50:** tabl. o przedl. uwalnianiu 47,5 mg - 28 szt.

**Betaloc® ZOK 100:** tabl. o przedl. uwalnianiu 95 mg - 28 szt.

**Metoprolol succinate**

**Beto ZK 25:** tabl. o przedl. uwalnianiu 23,75 mg - 30 szt.

**Beto ZK 50:** tabl. o przedl. uwalnianiu 47,5 mg - 30 szt.

**Beto ZK 100:** tabl. o przedl. uwalnianiu 95 mg - 30 szt.

**Beto ZK 150:** tabl. o przedl. uwalnianiu 142,5 mg - 30 szt.

**Beto ZK 200:** tabl. o przedl. uwalnianiu 190 mg - 30 szt.

**Metoprolol succinate**

**Blloxazoc®:** tabl. o przedl. uwalnianiu 23,75 mg - 30 szt.

**Blloxazoc®:** tabl. o przedl. uwalnianiu 47,5 mg - 30 szt.

**Blloxazoc®:** tabl. o przedl. uwalnianiu 95 mg - 30 szt.

**Metoprolol succinate**

**Metocard® ZK:** tabl. o przedl. uwalnianiu 23,75 mg - 28 szt.

**Metocard® ZK:** tabl. o przedl. uwalnianiu 47,5 mg - 28 szt.

**Metocard® ZK:** tabl. o przedl. uwalnianiu 95 mg - 28 szt.

**Metoprolol succinate**

**Metoprolol® Biofarm ZK:** tabl. o przedl. uwalnianiu 23,75 mg - 28 szt.

**Metoprolol® Biofarm ZK:** tabl. o przedl. uwalnianiu 47,5 mg - 28 szt.

**Metoprolol® Biofarm ZK:** tabl. o przedl. uwalnianiu 95 mg - 28 szt.

**Metoprolol succinate**

**Metoprolol tartrate**

**Betaloc®:** inj. [roztw.] 5 mg/5 ml - 5 amp. 5 ml

**Metoprolol tartrate**

**Metocard®:** inj. [roztw.] 1 mg/ml - 5 amp. 5 ml

**Metoprolol tartrate**

**Metoprolol tartrate (1)W:** Nadośnienie tętnicze. Dławica piersiowa. Zaburzenia rytmu serca, zwłaszcza częstokurcz nadkomorowy. Pomocniczo w nadczynności tarczycy. Wczesne rozpoczęcie leczenia metoprololem po przebyciu ostrej fazy zawału mięśnia sercowego zmniejsza obszar martwicy i ryzyko migotania komór, a także umożliwia zastosowanie mniejszych dawek leków przeciwbólowych. **WP:** Ekstrasystole pochodzenia komorowego u dzieci do 18 r. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

		100%	8,67
		R <sup>(1)</sup>	3,20
	Rx	C <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Metoprolol Medreg:** tabl. powł. 100 mg - 30 szt.

**Metoprolol tartrate (1)W:** Nadośnienie tętnicze, przewlekła stabilna dławica piersiowa, leczenie ostrego zawału mięśnia sercowego i zapobieganie powtórnemu zawałowi mięśnia sercowego, tachyarytmie, zapobieganie napadom migreny. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych. **WP:** Ekstrasystole pochodzenia komorowego u dzieci do 18 r. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**Metoprolol VP:** tabl. 50 mg - 30 szt.

**Metoprolol tartrate**

**Metronidazole**

**Arilin® Rapid:** globulki 1000 mg - 2 szt.

**Metronidazole**

**Grinazol:** pasta dentystryczna 100 mg/g - 1 tuba 4,5 g

**Metronidazole**

**Gynalgin®:** tabl. dopochwowa 100 mg + 250 mg - 10 szt.

**Chlorquinaldol + Metronidazole**

**Metronidazol 0,5% Polpharma:** inj. [roztw.] 5 mg/ml - 10 amp. 20 ml

**Metronidazol 0,5% Polpharma:** inj. [roztw.] 5 mg/ml - 40 poj. 100 ml

**Metronidazole**

**Metronidazol Chema:** maść stomatologiczna 100 mg/g - 1 tuba 5 g

**Metronidazole**

**Metronidazol Jelfa:** żel 10 mg/g - 1 tuba 15 g

**Metronidazole**

**Metronidazol Polpharma:** tabl. dopochwowa 500 mg - 10 szt.

**Metronidazole**

**Metronidazol Polpharma:** tabl. 250 mg - 20 szt. ◆

**Metronidazol Polpharma:** tabl. 500 mg - 28 szt. ◆

**Metronidazole**

**Pylera:** kaps. twarde 140 mg + 125 mg + 125 mg - 120 szt.

**Metronidazole + Bismuth subcitrate + Tetracycline**

**Rozex®:** emulsja 7,5 mg/g - 1 tuba 30 g

**Rozex®:** krem 7,5 mg/g - 1 tuba 30 g

**Metronidazole**

**Metrapone**

**Metopirone:** kaps. miękkie 250 mg - 50 szt. ◆

**Metrapone**

**Mianserin**

**Deprexole®:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆

**Deprexole®:** tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆

**Deprexole®:** tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆

**Deprexole®:** tabl. powł. 60 mg - 30 szt. ◆

**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.

**Adomed**



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Lerivon®: 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.

Miansec: 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.

Miansec: 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.

Miansec 30: 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.

Miansec 30: 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.

Miansegen: 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.

Miansegen: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	25,95
Miansegen: tabl. powł. 30 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	17,81

Miansegen: 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.

Miansegen: 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.

Micafungin	Micafungin Teva: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 50 mg - 1 fiol.	Rx-x	100%	1700,00
	Micafungin Teva: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fiol.	Rx-x	100%	2000,00

Mikafungus - import docelowy: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 50 mg - 1 fiol.	Rx-x	100%	X
	Mikafungus - import docelowy: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fiol.	Rx-x	100%

Miconazole nitrate	Daktarin-Oral®: żel do j. ustnej 20 mg/g - 1 op. 40 g	Rx	100%	34,40
	Gyno-Femidazol®: tabl. dopochwowa 100 mg - 15 szt.	Rx	100%	27,05

Mycosolon®: maść (2,5 mg+ 20 mg/g) - 1 tuba 15 g	Rx	100%	24,25
		50% <sup>(1)</sup>	12,13
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Miconazole nitrate + Maziopredone (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w zapalnej egzemie, wyprzenu, grzybiczy międzypalcowej, grzybiczy paznokci wywołanej przez dermatofity (*Trichophyton rubrum*, *T. mentagrophytes*, *Epi-dermophyton floccosum*) lub przez inne grzyby (na przykład *Candida albicans*), grzybiczy z nadkażeniem bakteryjnym, grzybiczy przewodu słuchowego zewnętrzne-go. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Midazolam	Buccolam®: roztw. do stos. w j. ustnej 2,5 mg/0,5 ml - 4 amp.-stryk. 0,5 ml ◆	Rx-x	100%	432,08
	Buccolam®: roztw. do stos. w j. ustnej 5 mg/ml - 4 amp.-stryk. 1 ml ◆	Rx	100%	432,08

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>(2)</sup>	bezpł.

Buccolam®: roztw. do stos. w j. ustnej 10 mg/2 ml - 4 amp.-stryk. 2 ml ◆	Rx	100%	432,08
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.

**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.

Dormicum®: tabl. powł. 7,5 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X
	Dormicum®: tabl. powł. 15 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%

Midanium®: inj. [roztw.] 5 mg/ml - 10 amp. 1 ml ◆	Lz	100%	-	
	Midanium®: inj. [roztw.] 5 mg/5 ml - 10 amp. 5 ml ◆	Lz	100%	-
	Midanium®: inj. [roztw.] 15 mg/3 ml - 5 amp. 3 ml ◆	Lz	100%	-
	Midanium®: inj. [roztw.] 50 mg/10 ml - 5 amp. 10 ml ◆	Lz	100%	-

Midazolam normon - import docelowy: inj. [roztw.] 15 mg/3 ml - 50 amp. ◆	Lz	100%	-

Soloxelam®: roztw. do stos. w j. ustnej 2,5 mg/0,5 ml - 4 strzyk. 0,5 ml ◆	Rx	100%	274,67
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.

Soloxelam®: roztw. do stos. w j. ustnej 5 mg/1 ml - 4 strzyk. 1 ml ◆	Rx	100%	274,67
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.

Soloxelam®: roztw. do stos. w j. ustnej 7,5 mg/1,5 ml - 4 strzyk. 1,5 ml ◆	Rx	100%	274,67
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.

Soloxelam®: roztw. do stos. w j. ustnej 10 mg/2 ml - 4 strzyk. 2 ml ◆	Rx	100%	274,67
		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.

**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.

Midodrine	Gutron®: tabl. 2,5 mg - 20 szt.	Rx	100%	19,85
	Midodrine			

Midostaurin	Rydapt®: kaps. miękkie 25 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	29780,96
	Rydapt®: kaps. miękkie 25 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	58350,48

**Midostaurin (1)** Program lekowy: leczenie agresywnej mastocytozy układowej, mastocytozy układowej z współistniejącym nowotworem układu krwiotwórczego oraz białaczkę mastocytarnej. Program lekowy: leczenie chorych na ostrą białaczkę szpikową  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany: w skojarzeniu ze standardową chemioterapią indukcyjną daunorubicyną i cytarabiną oraz konsolidacyjną dużymi dawkami cytarabiny, oraz u pacjentów z całkowitą odpowiedzią, a następnie jako monoterapię podtrzymującą produktem leczniczym u dorosłych pacjentów z noworozpoznaną ostrą białaczką szpikową (ang. AML) z mutacją genu FLT3; w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentów z agresywną mastocytozą układową (ASM), mastocytozą układową z nowotworem układu krwiotwórczego (SM-AHN) lub białaczką mastocytarą (MCL).

Migalastat hydrochloride	Galafold®: kaps. twarde 123 mg - 14 szt.	Rx-x	100%	66730,89
	Migalastat hydrochloride (1) Program lekowy: leczenie choroby Fabry'ego			

**Millefolium extract**  
**Ziel. Apt. Krwawnik fix:** ziola do zaparzania 1,8 g - 30 toreb.

Minerals	SuperOptic®: kaps. elastyczne - 30 szt.	SD	100%	37,79
	SuperOptic®: kaps. elastyczne - 60 szt.	SD	100%	53,16

Minoxidil	Minovivax 5%: roztw. na skórę 50 mg/ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	61,05
	Minoxidil			

Mint extract	Nerosan fix: ziola do zaparzania 2 g - 20 sasz. 2 g	OTC	100%	10,33
	Melissa extract + Chamomile + Mint extract + Valeriana extract			

Septosan fix: mieszanka ziołowa do zaparzania (1 g+ 0,5 g+ 0,5 g)/sasz. - 20 sasz. 2 g	OTC	100%	10,16
	Salix extract + Mint extract + Thymus extract		

Ziel. Apt. Mięta Fix: ziola do zaparzania 2 g - 30 toreb.	OTC	100%	7,05
	Mint extract		

Ibufen Aroma na katar: plaster - 5 szt.	W/Mo	100%	19,18
	Lavender oil + Rosemary oil + Mint oil + Pine oil + Eucalyptus oil		

Mirabegron	Betmiga: tabl. o przedl. uwalnianiu 25 mg - 30 szt.	Rx	100%	220,00
	Betmiga: tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	220,00

AuroMirta ORO: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	12,61
	AuroMirta ORO: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 30 mg - 30 szt.	Rx	100%

AuroMirta ORO: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 45 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,53
	Mirtazapine		

Mirtagen: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	25,32
	Mirtagen: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%

Mirtagen: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 45 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	39,99
	Mirtazapine		

Mirtor®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	31,41
	Mirtor®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%

Mirtor®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 45 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	48,54
	Mirtazapine		

Mirzatan Q-Tab: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	35,44
	Mirzatan Q-Tab: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%

Mirzatan Q-Tab: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 45 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	69,66
	Mirtazapine		

Mirzatan® 30 mg: tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	60,53
	Mirzatan® 45 mg: tabl. powł. 45 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%

Remirta Oro: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	41,00
	Remirta Oro: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 45 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%

Misoprostol	Arthrotec®: tabl. powł. 50 mg+ 0,2 mg - 20 szt.	Rx	100%	45,51
	Arthrotec® forte: tabl. 75 mg+ 0,2 mg - 10 szt.	Rx	100%	28,17

Cytotec - (IR): tabl. 200 µg - 42 szt.	Rx	100%	460,00
	Cytotec®: tabl. 200 µg - 30 szt.	Rx	100%

Mitomycin	Mitomycin Accord: prosz. i rozp. do przyg. roztw. do podaw. do pecherza mocz. 10 mg - 1 fiol.	Rx	100%	X
	Mitomycin Accord: prosz. i rozp. do przyg. roztw. do podaw. do pecherza mocz. 20 mg - 1 fiol.	Rx	100%	X

Lysodren®: tabl. 500 mg - 100 szt.	Rx-x	100%	2821,93
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Mitotane (1)** Chemioterapia ICD-10: C.43.  
**W:** Leczenie objawowe zaawansowanego raka kory nadnerczy (nieoperacyjnego, z przerzutami lub wznową nowotworową). Działanie produktu w niewydzielającym raku kory nadnerczy nie zostało ustalone.

Mitoxantrone	Mitoxantron Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fiol. 10 ml ◆	Rx	100%	X
	Mitoxantron Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆	Rx	100%	X



## W trosce o pacjenta z migreną!

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

## Moclobemide

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

Aurorix®: tabl. powł. 300 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	42,97
Moclobemide (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci 65+			
W: Zaburzenia depresyjne, fobia społeczna.			

Mobemid®: tabl. powł. 150 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	18,10
		30% <sup>(1)</sup>	6,63
		S <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.			

Moklar: tabl. powł. 150 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	16,38
		30% <sup>(1)</sup>	4,91
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Moclobemide (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci 65+			
W: Zespoły depresyjne. Fobia społeczna.			

Modafinil			
Actimodan: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	163,99
Actimodan: tabl. 100 mg - 100 szt. ◆	Rx-z	100%	495,99
Modafinil			

Molsidomine			
Molsidomina WZF: tabl. 2 mg - 30 szt.	Rx	100%	18,13
Molsidomina WZF: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,62
Molsidomine			

Mometasone furoate			
Asmanex Twisthaler: prosz. do inhal. 400 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100%	X
Mometasone furoate			

Aectura 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.

Aectura 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.

Aectura 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.			

Edelan: krem 1 mg/g - 1 op. 30 g	Rx	100%	24,95
Edelan: krem 1 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	14,90
Edelan: maść 1 mg/g - 1 op. 30 g	Rx	100%	23,63
Edelan: maść 1 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	16,03

Mometasone furoate			
Elitason: maść 1 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	17,99
Elitason: maść 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	12,90

Elitason: maść 1 mg/g - 1 tuba 50 g	Rx	100%	17,02
		50% <sup>(1)</sup>	8,69
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Mometasone furoate (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania na skórę w łagodzeniu objawów zapalnych i świądu, w reagujących na leczenie kortykosteroidami dermatozach, takich jak np. łuszczyca, atopowe zapalenie skóry czy kontaktowe zapalenie skóry. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci od 2 lat. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+			

Elitason: roztw. na skórę 1 mg/ml - 1 but. 20 ml	Rx	100%	18,90
Mometasone furoate			

Elocom®: krem 1 mg/g - 1 op. 30 g	Rx	100%	X
Elocom®: krem 1 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	X
Elocom®: maść 1 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	X
Elocom®: maść 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	X
Elocom®: płyn do stos. na skórę 1 mg/g - 1 but. 20 ml	Rx	100%	X

Mometasone furoate			
Elocom® - (IR): maść 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	19,00
Elocom® - (IR): maść 1 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	31,00
Mometasone furoate			

Elosone®: maść 1 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	11,30
Elosone®: maść 1 mg/g - 1 op. 30 g	Rx	100%	18,00
Mometasone furoate			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Elosone®: krem 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	11,20
Elosone®: krem 1 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	22,00
Mometasone furoate			

Elosone®: roztw. na skórę 1 mg/ml - 1 but. 30 ml	Rx	100%	25,00
Mometasone furoate			

Energair 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>(3)</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 długim 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 długim działającym β <sub>2</sub> -mimetykiem i kortykosteroidem wziewnym podawanym w dużych dawkach, u których wystąpiło co najmniej jedno zaostrzenie astmy w poprzednim roku.			

Eztom: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. (140 dawek)	Rx	100%	19,99
Mometasone furoate			

Eztom: krem 1 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	24,39
Mometasone furoate			

Ivoxel: krem 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	15,89
Ivoxel: krem 1 mg/g - 1 tuba 35 g	Rx	100%	34,74
Mometasone furoate			

Metmin: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. (140 dawek)	Rx	100%	16,50
		50% <sup>(1)</sup>	9,00
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Metmin: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 60 dawek	Rx	100%	24,71
Mometasone furoate (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawów sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa u osób dorosłych i dzieci w wieku 3 lat i starszych. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Momecutan: roztw. na skórę 1 mg/g - 1 but. 100 ml	Rx	100%	29,90
		50% <sup>(1)</sup>	14,95
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Momecutan: roztw. na skórę 1 mg/g - 1 but. 50 ml	Rx	100%	16,41
		50% <sup>(1)</sup>	8,63
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Mometasone furoate (1)W: Preparat jest wskazany w leczeniu stanów zapalnych i świądu owłosionej skóry głowy, np. łuszczyca. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Momecutan: maść 1 mg/g - 1 tuba 100 g	Rx	100%	33,31
		50% <sup>(1)</sup>	16,66
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Momecutan: maść 1 mg/g - 1 tuba 50 g	Rx	100%	20,64
		50% <sup>(1)</sup>	12,31
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Mometasone furoate (1)W: Produkt jest wskazany w leczeniu wszelkich stanów zapalnych i świądu skóry, reagujących na leczenie miejscowe glikokortykosteroidami, takich jak łuszczyca, atopowe zapalenie skóry oraz kontaktowe zapalenie skóry z podrażnienia lub alergiczne. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Mometasone furoate (1)W: Lek jest wskazany w leczeniu wszelkich stanów zapalnych i świądu skóry, reagujących na leczenie miejscowe glikokortykosteroidami, takich jak łuszczyca, atopowe zapalenie skóry oraz kontaktowe zapalenie skóry z podrażnienia lub alergiczne. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Mometasone furoate			
Mometasone furoate			

Mometaxon: maść 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	14,00
Mometasone furoate			

Nasometin: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 10 g (60 dawek)	Rx	100%	18,50
		100%	15,01
		50% <sup>(1)</sup>	7,51
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Nasometin: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 18 g (140 dawek)	Rx	100%	15,01
		100%	15,01
		50% <sup>(1)</sup>	7,51
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Mometasone furoate (1)W: Aerozol do nosa wskazany jest w leczeniu objawów sezonowego alergicznego lub całorocznego zapalenia błony śluzowej nosa u dorosłych i u dzieci w wieku 3 lat i starszych. Produkt jest wskazany w leczeniu polipów nosa u dorosłych w wieku co najmniej 18 lat. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+			

Nasonetm - (IR): aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 18 g	Rx	100%	X
Mometasone furoate			

Nasonex®: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. (140 dawek)	Rx	100%	X
Mometasone furoate			

Ovixan: krem 1 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	26,25
Ovixan: krem 1 mg/g - 1 tuba 100 g	Rx	100%	40,69
Ovixan: płyn do stos. na skórę 1 mg/g - 1 but. 30 ml	Rx	100%	21,37
Ovixan: płyn do stos. na skórę 1 mg/g - 1 but. 100 ml	Rx	100%	42,89

Pronasal: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 60 dawek	Rx	100%	18,60
		100%	15,01
		50% <sup>(1)</sup>	7,51
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pronasal: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. (140 dawek)	Rx	100%	2
--	----	------	---



# ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



	100%	27,02
	30% <sup>(1)</sup>	10,75
Rx	C <sup>(2)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezp.
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

**Astmodil:** 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.** 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 potrafili 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 potrafili 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 łagodzi 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.

	100%	15,46
	30% <sup>(1)</sup>	8,06
Rx	C <sup>(2)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezp.
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

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

	100%	19,27
	30% <sup>(1)</sup>	10,02
Rx	C <sup>(2)</sup>	bezp.
	DZ <sup>(3)</sup>	bezp.
	S <sup>(4)</sup>	bezp.

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

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

**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 łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów 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 łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów 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 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 zapobieganiu astmie, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym.

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

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

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

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

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

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

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

**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 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 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 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 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 β-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 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.

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

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

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

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

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

**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 nieżytu nosa. Produkt leczniczy jest też stosowany w zapobieganiu astmie, w której skurcz oskrzeli wywołany jest głównie przez wysiłek fizyczny.

	100%	X
Rx	100%	X

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

	100%	X
Rx	100%	X

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

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

**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 pacjen-

tów z przewlekłą 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.

**Montelukast Bluefish Pharma:** tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.

**Montelukast Bluefish Pharma:** tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.

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

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

**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 przewlekłą astmą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i stosowanych doraźnie krótko działających β-agonistów 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.

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

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

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

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

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

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

**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-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 wysiłek 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 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 której cechą dominującą jest wysiłek 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 istnieje wskazania do zastosowania montelukasta, lek ten może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, której cechą dominującą jest wysiłek skurcz oskrzeli.

**Montelukast Sandoz:** granul. 4 mg - 28 sas. **Montelukast**

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

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

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

**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 ob-



jawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraźnie stosowanych krótko działających beta-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.

Delfarma	
Montelukast Sandoz - (IR): tabl. powł. 10 mg - 30 szt. Rx	100% 22,64
	30% <sup>(1)</sup> 6,79
	C <sup>(2)</sup> bezpl.
	DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
Montelukast Sandoz - (IR): tabl. powł. 10 mg - 60 szt. Rx	100% 42,18
	30% <sup>(1)</sup> 12,65
	C <sup>(2)</sup> bezpl.
	DZ <sup>(3)</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:** 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 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.

Inpharm	
Montelukast Teva: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. Rx	100% 15,80
Teva B.V.	

Montelukast	
Orilukast: 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>(3)</sup> bezpl.
	S <sup>(4)</sup> bezpl.

Orilukast: 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>(3)</sup> bezpl.
	S <sup>(4)</sup> bezpl.

Orilukast: tabl. 10 mg - 28 szt. Rx	100% 25,65
	30% <sup>(1)</sup> 9,38
	C <sup>(2)</sup> bezpl.
	DZ <sup>(3)</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 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 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 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 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 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.

Orion Corporation	
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>(3)</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>(3)</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>(3)</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) Pa-

cienci 65+

**W:** Wszystkie informacje dotyczące preparatu - o ile nie jest wyraźnie zaznaczone inaczej - odnoszą się zarówno do preparatu w postaci tabl. do rozżyczenia 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 doraźnie krótko działającymi beta-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.

Beusch Health	
Romilast: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. Rx	100% 23,42
	30% <sup>(1)</sup> 7,15
	C <sup>(2)</sup> bezpl.
	DZ <sup>(3)</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:** Produkt jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewłoką 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 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 o SUN PHARMA company	
Romilast: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt. Rx	100% 10,31
	30% <sup>(1)</sup> 3,80
	C <sup>(2)</sup> bezpl.
	DZ <sup>(3)</sup> bezpl.
	S <sup>(4)</sup> bezpl.

Romilast: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt. Rx	100% 12,62
	30% <sup>(1)</sup> 4,48
	C <sup>(2)</sup> bezpl.
	DZ <sup>(3)</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) Pa-

**W:** Dawka 4 mg. Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewłoką łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających beta-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 przewłoką 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 przewłoką łagodną do umiarkowanej, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i „doraźnie” stosowanych krótko działających beta-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 przewłoką 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 o SUN PHARMA company	
Singulair® 4: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt. Rx	100% X
Singulair® 5: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt. Rx	100% X

Organon Polska	
Singulair® 10: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. Rx	100% X

**Montelukast**

**Morphine hydrochloride**

■ Maracex: inj./inf. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

**Morphine hydrochloride**

■ Morphine Kalceks: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

**Morphine hydrochloride**

■ Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 30 szt. 100% X

■ Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 30 mg - 30 szt. 100% X

■ Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 30 mg - 30 szt. 100% X

■ Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 30 mg - 30 szt. 100% X

■ Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 30 mg - 30 szt. 100% X

■ Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 30 mg - 30 szt. 100% X

■ Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 30 mg - 30 szt. 100% X

■ Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 30 mg - 30 szt. 100% X

■ Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 30 mg - 30 szt. 100% X

■ Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 30 mg - 30 szt. 100% X

■ Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 60 mg - 30 szt. 100% X	B <sup>(1)</sup> 39,93
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
	R <sup>(3)</sup> 3,20
	S <sup>(4)</sup> bezpl.

■ Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 30 szt. 100% X	B <sup>(1)</sup> 68,35
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
	R <sup>(3)</sup> 3,77
	S <sup>(4)</sup> bezpl.

■ Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 30 szt. 100% X	B <sup>(1)</sup> 111,03
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
	R <sup>(3)</sup> 6,40
	S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Morphine hydrochloride** (1) Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Neuralgia popośpowa przewłoka, Wielobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (4) Pacjenci 65+

**W:** W długotrwałym łagodzeniu silnych i bardzo silnych bólów (takich jak bóle towarzyszące chorobie nowotworowej), opornych na stabilnie działające środki przeciwbólowe.

**Morphine sulphate**

■ Doltard®: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 20 szt. 100% X

■ Doltard®: tabl. o przedl. uwalnianiu 30 mg - 20 szt. 100% X

■ Doltard®: tabl. o przedl. uwalnianiu 60 mg - 20 szt. 100% X

■ Doltard®: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 20 szt. 100% X

**Morphine sulphate**

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X

■ Morphinii sulfas WZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml 100% X



Naszym wyborem

enarenal  
enalaprilil maleas

■ <b>Oramorph</b> : krople doust. [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 20 ml	Rx-w	100%	25,65
		30% <sup>(1)</sup>	9,12
		B <sup>(2)</sup>	2,04
		DZ <sup>(3)</sup>	bezp.
	S <sup>(4)</sup>	bezp.	
■ <b>Oramorph</b> : roztw. doust. 2 mg/ml - 1 but. 100 ml	Rx-w	100%	18,38
<b>Morphine sulphate</b> (1) Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współzależna oraz typu II - kaulgialgia (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+			
W: 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. rż.			
		Molteni	
■ <b>Sevreol</b> : tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx-w	100%	70,83
		B <sup>(2)</sup>	bezp.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezp.
		R <sup>(4)</sup>	3,20
	S <sup>(4)</sup>	bezp.	

**Morphine sulphate** (1) Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współzależna oraz typu II - kaulgialgia (4) Pacjenci 65+

W: Zwalczenie średnio nasilonych i silnych bólów, nie ustępujących po lekach o słabszym działaniu.

<b>Moxifloxacin</b>			
■ <b>Floxamic Neo</b> : krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	39,62
<b>Moxifloxacin</b>			
		Polpharma	
■ <b>Floxitrat</b> : tabl. powł. 400 mg - 5 szt.	Rx	100%	24,00
■ <b>Floxitrat</b> : tabl. powł. 400 mg - 7 szt.	Rx	100%	35,00
■ <b>Floxitrat</b> : tabl. powł. 400 mg - 10 szt.	Rx	100%	42,00
<b>Moxifloxacin</b>			
		Sandoz GmbH	
■ <b>Moloxin</b> : tabl. powł. 400 mg - 5 szt.	Rx	100%	31,54
■ <b>Moloxin</b> : tabl. powł. 400 mg - 7 szt.	Rx	100%	35,05
■ <b>Moloxin</b> : tabl. powł. 400 mg - 10 szt.	Rx	100%	43,81
<b>Moxifloxacin</b>			
		Krka	
■ <b>Monafox</b> : krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	34,88
<b>Moxifloxacin</b>			
		Adamed	
■ <b>Moxifloxacin Aurovitas</b> : tabl. powł. 400 mg - 7 szt.	Rx	100%	15,20
<b>Moxifloxacin</b>			
		Aurovitas	
■ <b>Moxinea</b> : tabl. powł. 400 mg - 7 szt.	Rx	100%	23,56
<b>Moxifloxacin</b>			
		Solinea	
■ <b>Vigamox</b> : krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	35,70
<b>Moxifloxacin</b>			
		Novartis Poland	
■ <b>Xiflodrop</b> : krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	27,95
<b>Moxifloxacin</b>			
		Bausch Health	
<b>Moxonidine</b>			
■ <b>Physiotens 0,2 - (IR)</b> : tabl. powł. 0,2 mg - 28 szt.	Rx	100%	47,00
<b>Moxonidine</b>			
		Pharmapoint	
■ <b>Physiotens 0,2</b> : tabl. powł. 0,2 mg - 28 szt.	Rx	100%	48,54
■ <b>Physiotens 0,4</b> : tabl. powł. 0,4 mg - 28 szt.	Rx	100%	70,33
<b>Moxonidine</b>			
		Mylan Healthcare	

W: Zwalczanie średnio nasilonych i silnych bólów, nie ustępujących po lekach o słabszym działaniu.

<b>Moxifloxacin</b>			
■ <b>Floxamic Neo</b> : krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	39,62
<b>Moxifloxacin</b>			
		Polpharma	
■ <b>Floxitrat</b> : tabl. powł. 400 mg - 5 szt.	Rx	100%	24,00
■ <b>Floxitrat</b> : tabl. powł. 400 mg - 7 szt.	Rx	100%	35,00
■ <b>Floxitrat</b> : tabl. powł. 400 mg - 10 szt.	Rx	100%	42,00
<b>Moxifloxacin</b>			
		Sandoz GmbH	
■ <b>Moloxin</b> : tabl. powł. 400 mg - 5 szt.	Rx	100%	31,54
■ <b>Moloxin</b> : tabl. powł. 400 mg - 7 szt.	Rx	100%	35,05
■ <b>Moloxin</b> : tabl. powł. 400 mg - 10 szt.	Rx	100%	43,81
<b>Moxifloxacin</b>			
		Krka	
■ <b>Monafox</b> : krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	34,88
<b>Moxifloxacin</b>			
		Adamed	
■ <b>Moxifloxacin Aurovitas</b> : tabl. powł. 400 mg - 7 szt.	Rx	100%	15,20
<b>Moxifloxacin</b>			
		Aurovitas	
■ <b>Moxinea</b> : tabl. powł. 400 mg - 7 szt.	Rx	100%	23,56
<b>Moxifloxacin</b>			
		Solinea	
■ <b>Vigamox</b> : krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	35,70
<b>Moxifloxacin</b>			
		Novartis Poland	
■ <b>Xiflodrop</b> : krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	27,95
<b>Moxifloxacin</b>			
		Bausch Health	

W: Zwalczanie średnio nasilonych i silnych bólów, nie ustępujących po lekach o słabszym działaniu.

<b>Mycophenolate mofetil</b>			
■ <b>CellCept</b> : inj. [prosz. do przyg. roztw.] 500 mg - 4 fiol.	Rx-z	100%	X
<b>Mycophenolate mofetil</b>			
		Roche Registration	
■ <b>CellCept</b> : kaps. 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	126,18
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	50,36
		S <sup>(3)</sup>	bezp.
■ <b>CellCept</b> : tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx-z	100%	126,18
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	50,36
		S <sup>(3)</sup>	bezp.
■ <b>CellCept</b> : prosz. do przyg. zaw. doust. 1 g/5 ml - 1 but. 110 g	Rx-z	100%	235,83
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	128,40
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

<b>Mycophenolate mofetil</b>			
■ <b>Mycofit/Mycophenolate Mofetil Accord</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	79,02
<b>Mycophenolate mofetil</b>			
		Roche Registration	
■ <b>Mycofit/Mycophenolate Mofetil Accord</b> : tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	79,02
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.
■ <b>Mycofit/Mycophenolate Mofetil Accord</b> : tabl. powł. 500 mg - 150 szt.	Rx	100%	1103,97
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

<b>Mycophenolate mofetil</b>			
■ <b>Mycophenolate mofetil Apotex</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
<b>Mycophenolate mofetil Apotex</b> : tabl. powł. 500 mg - 50 szt.			
Rx	100%	X	

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

<b>Mycophenolate mofetil</b>			
■ <b>Mycophenolate mofetil Sandoz</b> 250 mg kapsułki twardo: kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	86,46
<b>Mycophenolate mofetil</b>			
		Apotex Inc.	
■ <b>Mycophenolate mofetil Sandoz</b> 250 mg kapsułki twardo: kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	86,46
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	10,64
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

<b>Mycophenolate mofetil</b>			
■ <b>Mycophenolate mofetil Sandoz</b> 500 mg tabletki powlekane: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	82,85
<b>Mycophenolate mofetil</b>			
		Sandoz GmbH	
■ <b>Mycophenolate mofetil Sandoz</b> 500 mg tabletki powlekane: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	82,85
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	7,03
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

<b>Mycophenolate mofetil</b>			
■ <b>Myfenax</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	82,85
<b>Mycophenolate mofetil</b>			
		Roche Registration	
■ <b>Myfenax</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	82,85
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	7,03
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

<b>Mycophenolate mofetil</b>			
■ <b>Myfenax</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	82,85
<b>Mycophenolate mofetil</b>			
		Roche Registration	
■ <b>Myfenax</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	82,85
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	7,03
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

<b>Mycophenolate mofetil</b>			
■ <b>Myfenax</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	82,85
<b>Mycophenolate mofetil</b>			
		Roche Registration	
■ <b>Myfenax</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	82,85
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	7,03
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

<b>Mycophenolate mofetil</b>			
■ <b>Myfenax</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	82,85
<b>Mycophenolate mofetil</b>			
		Roche Registration	
■ <b>Myfenax</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	82,85
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	7,03
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

<b>Mycophenolate mofetil</b>			
■ <b>Myfenax</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	82,85
<b>Mycophenolate mofetil</b>			
		Roche Registration	
■ <b>Myfenax</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	82,85
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	7,03
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

<b>Mycophenolate mofetil</b>			
■ <b>Myfenax</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	82,85
<b>Mycophenolate mofetil</b>			
		Roche Registration	
■ <b>Myfenax</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	82,85
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	7,03
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

<b>Mycophenolate mofetil</b>			
■ <b>Myfenax</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	82,85
<b>Mycophenolate mofetil</b>			
		Roche Registration	
■ <b>Myfenax</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	82,85
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	7,03
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

■ <b>Taconal</b> : maść 20 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	23,30
■ <b>Taconal</b> : maść 20 mg/g - 1 tuba 8 g	Rx	100%	15,62

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

<b>Mycophenolate mofetil</b>			
■ <b>CellCept</b> : inj. [prosz. do przyg. roztw.] 500 mg - 4 fiol.	Rx-z	100%	X
<b>Mycophenolate mofetil</b>			
		Roche Registration	
■ <b>CellCept</b> : kaps. 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	126,18
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	50,36
		S <sup>(3)</sup>	bezp.
■ <b>CellCept</b> : tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx-z	100%	126,18
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	50,36
		S <sup>(3)</sup>	bezp.
■ <b>CellCept</b> : prosz. do przyg. zaw. doust. 1 g/5 ml - 1 but. 110 g	Rx-z	100%	235,83
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	128,40
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

<b>Mycophenolate mofetil</b>			
■ <b>Mycofit/Mycophenolate Mofetil Accord</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	79,02
<b>Mycophenolate mofetil</b>			
		Roche Registration	
■ <b>Mycofit/Mycophenolate Mofetil Accord</b> : tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	79,02
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.
■ <b>Mycofit/Mycophenolate Mofetil Accord</b> : tabl. powł. 500 mg - 150 szt.	Rx	100%	1103,97
		DZ <sup>(1)</sup>	bezp.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezp.

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

<b>Mycophenolate mofetil</b>			
■ <b>Mycophenolate mofetil Apotex</b> : kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
<b>Mycophenolate mofetil Apotex</b> : tabl. powł. 500 mg - 50 szt.			
Rx	100%	X	

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca lub wątroby.

<b>Mycophenolate mofetil</b>			
■ <b>Mycophenolate mofetil Sandoz</b> 250 mg kapsułki twardo: kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	86,46
<b>Mycophenolate mofetil</b>			



<b>Fraxiparine®:</b> inj. doż./podsk. [roztw.] 9500 j.m. aXa/ml - 2 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	41,36
<b>Fraxiparine®:</b> inj. doż./podsk. [roztw.] 9500 j.m. aXa/ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	195,27

**Nadroparin calcium (1)W:** Profilaktyka żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej w chirurgii i w chirurgii ortopedycznej. Profilaktyka zakrzepicy żyłnej u pacjentów unieruchomionych z przyczyn innych niż zabieg chirurgiczny w przypadku wysokiego ryzyka wystąpienia powikłań zakrzepowo-zatorowych (np. ciężkie zaostrenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, niewydolność serca, ciężkie zakażenia). Zapobieganie wykrzepianiu w układzie krążenia pozaustrojowego podczas hemodializy, leczenia zakrzepicy żył głębokich z towarzyszącą zatorowością płucną lub bez zatorowości. Leczenie niestabilnej dławicy piersiowej i zawału mięśnia sercowego bez zalamka Q w terapii skojarzonej z ASA. **WP:** Zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowo-zatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 rż. - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonyści witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepiających u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoly wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonyistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, w których leczenie VKA nie jest zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań), w tym krwotocznych podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednią częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne - w przypadkach innych niż określone w ChPL; unieruchomienie kończyny dolnej w opatrunku gipsowym lub ortezie z powodu izolowanych obrażeń kończyny dolnej (przez cały okres unieruchomienia, o ile związane jest to ze wzrostem ryzyka wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej u kobiet w ciąży - w przypadkach innych niż określone w ChPL; krytyczne niedokrwienie kończyny dolnej - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze) - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

<b>Fraxodi®:</b> inj. podsk. [roztw.] 11 400 j.m. aXa/0,6 ml - 10 amp.-strzyk. 0,6 ml	Rx	100%	224,38	R <sup>(1)</sup>	91,21	C <sup>(2)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Fraxodi®:</b> inj. podsk. [roztw.] 15 200 j.m. aXa/0,8 ml - 10 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	100%	298,46	R <sup>(1)</sup>	120,90	C <sup>(2)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Fraxodi®:</b> inj. podsk. [roztw.] 19 000 j.m. aXa/1 ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	360,25	R <sup>(1)</sup>		C <sup>(2)</sup>	bezpł.	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Nadroparin calcium (1)W:** Leczenie żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej. **WP:** Zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowo-zatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 rż. - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonyści witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepiających u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoly wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonyistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, w których leczenie VKA nie jest zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań), w tym krwotocznych podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednią częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne - w przypadkach innych niż określone w ChPL; unieruchomienie kończyny dolnej w opatrunku gipsowym lub ortezie z powodu izolowanych obrażeń kończyny dolnej (przez cały okres unieruchomienia, o ile związane jest to ze wzrostem ryzyka wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej u kobiet w ciąży - w przypadkach innych niż określone w ChPL; krytyczne niedokrwienie kończyny dolnej - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze) - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

<b>Naftifine</b>			
<b>Exoderil®:</b> krem 10 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	13,70
<b>Naftifine</b>			Sandoz GmbH
<b>Naibuphine</b>			
<b>Nalpain:</b> inj. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx-w	100%	X
<b>Nalbuphine</b>			Orpho-Devel Handels
<b>Naldemedine</b>			
<b>Rizmoic:</b> tabl. powł. 200 µg - 28 szt. ◆	Rx	100%	244,68
			B <sup>(1)</sup> bezpł.
			S <sup>(2)</sup> bezpł.

**Naldemedine (1)W:** Leczenie zaparcí indukowanych opioidami u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową i uprzednio leczonych bezskutecznie środkami przeczyszczającymi, u których nie jest stosowany inny antagonistą opioidowy zarówno osobno jak i w połączeniu (2) Pacjenci 65+

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu zaparcí indukowanych opioidami u dorosłych pacjentów uprzednio leczonych środkami przeczyszczającymi.

Shionogi B.V.

**Nalmefene**

<b>▼ Selincro:</b> tabl. powł. 18 mg - 14 szt.	Rx	100%	260,00
<b>Nalmefene</b>			Lundbeck

**Naloxonum hydrochloride**

<b>Naloxonum hydrochloricum WZF:</b> inj. [roztw.] 0,4 mg/ml - 10 amp. 1 ml ◆	Lz	100%	X
---	----	------	---

**Naloxone hydrochloride****Naltrexone**

<b>Adepone:</b> tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	280,00
<b>Naltrexone</b>			Chiesi Poland

<b>Naltex:</b> tabl. powł. 50 mg - 14 szt.	Rx	100%	44,93
<b>Naltex:</b> tabl. powł. 50 mg - 28 szt.	Rx	100%	95,73
<b>Naltex:</b> tabl. powł. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	149,70

**Naltrexone****Nandrolone decanoate**

<b>Deca-Durabolin®:</b> inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp. 1 ml	Rx	100%	54,55
<b>Nandrolone decanoate</b>			Aspen Pharma Trading Limited

**Naproxen**

<b>Anapran®:</b> tabl. powł. 550 mg - 60 szt.	Rx	100%	42,46	50% <sup>(1)</sup>	23,04	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	9,84
<b>Anapran®:</b> tabl. powł. 275 mg - 20 szt.	Rx	100%	22,11	50% <sup>(1)</sup>	6,33	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Anapran®:</b> tabl. powł. 275 mg - 60 szt.	Rx	100%	66,33	50% <sup>(1)</sup>	12,31	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Anapran®:</b> tabl. powł. 550 mg - 20 szt.	Rx	100%	22,11	50% <sup>(1)</sup>	12,11	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Naproxen (1)W:** Reumatoidalne zapalenie stawów, młodzieńcze reumatoidalne zapalenie stawów, zesztywniające zapalenie stawów kręgosłupa, zapalenie kości i stawów, choroba zwyrodnieniowa stawów; ostre stany zapalne narządu ruchu, jak zapalenie kaletek maziowych, zapalenie pochewek ścięgnistych; ostry napad dny moczanowej; bóle słabe do umiarkowanych różnego pochodzenia, ostre lub przewlekłe, w tym bóle pooperacyjne, pourazowe i inne; bóle mięśni, kości, stawów, bóle głowy, również migrenowe, bóle zębów, nerwobóle; bolesne miesiączkowanie; gorączka różnego pochodzenia. W związku z powolną penetracją naproksenu do jam stawowych, jego działanie w gościec występuje dopiero w kilka do kilkunastu h po zażyciu, co należy uwzględnić zarówno podczas ustalania sposobu podawania, jak i innych reakcji na leczenie. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Produkt leczniczy jako lek przeciwpalny, przeciwbólowy i przeciwgorączkowy stosowany jest w następujących wskazaniach: reumatoidalne zapalenie stawów; młodzieńcze reumatoidalne zapalenie stawów; choroba zwyrodnieniowa stawów; zesztywniające zapalenie stawów kręgosłupa; ostry napad dny moczanowej; bóle słabe do umiarkowanych różnego pochodzenia, ostre lub przewlekłe, w tym bóle pooperacyjne, pourazowe i inne; bóle mięśni, kości, stawów, bóle głowy, również migrenowe, bóle zębów, nerwobóle; bolesne miesiączkowanie; gorączka różnego pochodzenia. W związku z powolną penetracją naproksenu do jam stawowych, jego działanie w gościec występuje dopiero w kilka do kilkunastu h po zażyciu, co należy uwzględnić zarówno podczas ustalania sposobu podawania, jak i innych reakcji na leczenie. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Naproxen (1)W:** Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrego zaburzeń mięśniowo-szkieletowych oraz bolesnego miesiączkowania, u pacjentów powyżej 16 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Nalgasin:</b> tabl. powł. 275 mg - 10 szt.	Rx	100%	6,37
<b>Nalgasin:</b> tabl. powł. 275 mg - 20 szt.	Rx	100%	12,11
<b>Nalgasin:</b> tabl. powł. 275 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,29
<b>Nalgasin:</b> tabl. powł. 275 mg - 60 szt.	Rx	100%	22,94

**Naproxen**







Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Nepafenac			
Nevanac: krople do oczu [zaw.] 1 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	67,20
Nevanac: krople do oczu [zaw.] 3 mg/ml - 1 but. 3 ml	Rx	100%	79,20
Nepafenac Novartis Europharm Limited			
Netilmicin			
Softey Net: żel - 20 poj. 0,4 ml	WMO	100%	37,48
Hyaluronate sodium + Netilmicin + Xanthan Gum Polpharma			
Nettle extract			
Vagosan: ziola do zaparzania - 1 op. 100 g	OTC	100%	10,45
Chamomile + Nettle extract Polpharma			
zUrvit Forte: kaps. twarde - 60 szt.	SD	100%	42,13
Nettle extract + Horsetail herb + Cranberry extract Polpharma			
zUrvit Junior Plus: syrop [smak owoców leśnych] - 1 but. 100 ml	SD	100%	21,87
Cranberry extract + Vitamins + Nettle extract Polpharma			
Netupitant			
▼Akynzeo: kaps. twarde 300 mg+ 0,5 mg - 1 szt.	Rx	100%	293,07
Palonosetron + Netupitant (1) Chemioterapia ICD-10: C.0.16./C.0.16.b. W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych w: zapobieganiu ostrym i opóźnionym nudnościom i wymiotom na skutek chemioterapii przeciwnowotworowej zawierającej cisplatinę o silnym działaniu wymiotnym; zapobieganiu ostrym i opóźnionym nudnościom i wymiotom na skutek chemioterapii przeciwnowotworowej o umiarkowanym działaniu wymiotnym. ANGELINI			
Nevirapine			
Viramune®: tabl. 200 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	X
Viramune®: zaw. doust. 50 mg/5 ml - 1 op. 240 ml	Rx-z	100%	X
Nevirapine Boehringer Ingelheim			
Nicergoline			
Nicergolin®: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,89
Nicergoline Filefarm			
Nicerin®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	24,49
Nicerin®: tabl. powł. 10 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	39,46
Nicergoline Neuropharm Arzneimittel			
Nilogrin®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	30,09
Nilogrin®: tabl. powł. 10 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	42,23
Nilogrin®: tabl. powł. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	50,75
Nilogrin®: tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	48,05
Nicergoline Adamed			
Sermion®: draż. 10 mg - 25 szt. ◆	Rx	100%	16,35
Sermion®: draż. 10 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	28,17
Sermion®: tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	48,72
Nicergoline Upjohn EESV			
Nicotinamide			
Vitaminum PP: tabl. 200 mg - 20 szt.	Rx	100%	2,38
Nicotinamide Omega Pharma Poland			
Vitaminum PP 50 Polfarmex: tabl. 50 mg - 20 szt.	Rx	100%	20,23
Vitaminum PP 200 Polfarmex: tabl. 200 mg - 20 szt.	Rx	100%	21,91
Nicotinamide Polfarmex			
Nifuratel			
Macmiro®: tabl. powł. 200 mg - 20 szt.	Rx	100%	44,50
Nifuratel ANGELINI			
Macmiro® complex: masz dopochwowa (100 mg+ 40 000 j.m./g - 1 tuba 30 g)	Rx	100%	37,00
Macmiro® complex 500: globulki dopochwowe (500 mg+ 200 000 j.m.) - 8 szt.	Rx	100%	31,00
Macmiro® complex 500: globulki dopochwowe (500 mg+ 200 000 j.m.) - 12 szt.	Rx	100%	36,00
Nifuratel + Nystatin ANGELINI			
Nifuroxazide			
Nifuroksazyd Hasco: zaw. doust. 220 mg/5 ml - 1 but. 100 g	Rx	100%	11,81
Nifuroxazide Hesco-Lek SA			
Nifuroksazyd Richter: kaps. twarde 200 mg - 12 szt.	OTC	100%	10,60
Nifuroksazyd Richter: tabl. powł. 100 mg - 24 szt.	OTC	100%	9,68
Nifuroksazyd Richter: zaw. doust. 220 mg/5 ml - 1 op. 90 ml	Rx	100%	13,62
Nifuroxazide Gedeon Richter			
Nilotinib			
Tasigna: kaps. twarde 150 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	X
Tasigna: kaps. twarde 200 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	X
Tasigna: kaps. twarde 200 mg - 112 szt.	Rx-z	100%	11223,77
Nilotinib (1) Program lekowy: leczenie przewlekłej białaczki szpikowej W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową (CML) w fazie przewlekłej z chromosomem Philadelphia. Novartis Europharm Limited			

Nimesulide			
Aulin®: granulát do przyg. zaw. 100 mg - 30 sasz. ◆	Rx	100%	18,21
100% 18,21 50% <sup>(1)</sup> 9,17 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.			
Aulin®: tabl. 100 mg - 15 szt. ◆	Rx	100%	8,33
100% 8,33 50% <sup>(1)</sup> 6,42 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.			
Aulin®: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,99
100% 15,99 50% <sup>(1)</sup> 12,16 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.			
Nimesulide (1) W: Leczenie ostrego bólu. Pierwotne bolesne miesiáczkowanie. Nimesulid nalezy przepisrywac wylicznie jako leczenie drugiego rzutu. Decyzja o przepisaniu nimesulidu powinna byc podejmowana na podstawie indywidualnej dla kazdego pacjenta oceny calkowitego ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku zycia (3) Pacjenci 65+ ANGELINI			
Minesulin®: tabl. 100 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	4,64
Minesulin®: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,18
Nimesulide Adamed			
Minesulin®: prosz. do przyg. zaw. doust. 100 mg - 30 sasz. 2 g ◆	Rx	100%	X
Nimesulide Adamed			
Nimesil®: granulát do przyg. zaw. 100 mg - 9 sasz. 2 g ◆	Rx	100%	21,70
100% 18,09 50% <sup>(1)</sup> 9,05 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.			
Nimesil®: granulát do przyg. zaw. 100 mg - 30 sasz. 2 g ◆	Rx	100%	21,70
Nimesulide (1) W: Leczenie ostrego bólu. Pierwotne bolesne miesiáczkowanie. Produkt nalezy przepisrywac wylicznie jako lek drugiego rzutu. Decyzja o zastosowaniu nimesulidu powinna byc podejmowana na podstawie indywidualnej dla kazdego pacjenta oceny calkowitego ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku zycia (3) Pacjenci 65+ Menarini International			
Nimodipine			
Nimotop® S: inf. [roztw.] 0,2 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆	Lz	100%	132,96
Nimodipine Bayer			
Nimotop® S: tabl. powł. 30 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	268,91
Nimodipine Bayer			
Nintedanib			
Ofev: kaps. miękkie 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	5552,28
100% 5552,28 B <sup>(1)</sup> bezpl.			
Ofev: kaps. miękkie 150 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	9845,28
100% 9845,28 B <sup>(1)</sup> bezpl.			
Nintedanib (1) Program lekowy: leczenie idiopatycznego wloknienia pluc. Program lekowy: leczenie nintedanibem choroby srodmiáczkowej pluc zwiázanzej z twardzina ukladowa W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u doroslych w leczeniu idiopatycznego wloknienia pluc (ang. IPF). Produkt leczniczy jest rowniez wskazany do stosowania u doroslych w leczeniu innych przewleklych przebiegajacych z wloknieniem srodmiáczkowych chorob pluc (ang. ILD) o fenotypie postępujacych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u doroslych w leczeniu choroby srodmiáczkowej pluc zwiázanzej z twardzina ukladowa (ang. SSC-ILD). Boehringer Ingelheim			
▼Vargatef: kaps. miękkie 100 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	6563,52
100% 6563,52 B <sup>(1)</sup> bezpl.			
▼Vargatef: kaps. miękkie 100 mg - 120 szt. ◆	Rx-z	100%	10327,71
100% 10327,71 B <sup>(1)</sup> bezpl.			
▼Vargatef: kaps. miękkie 150 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	9845,28
100% 9845,28 B <sup>(1)</sup> bezpl.			
Nintedanib (1) Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca W: Produkt jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z docetaxelem w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym lub przerzutowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) o utknięciu gruczołokraka lub jego miejscową wznową po chemioterapii pierwszego rzutu. Boehringer Ingelheim			
Niraparib			
▼Zejula: kaps. twarde 100 mg - 56 szt.	Rx-z	100%	20154,20
100% 20154,20 B <sup>(1)</sup> bezpl.			
▼Zejula: kaps. twarde 100 mg - 84 szt.	Rx-z	100%	30231,31
100% 30231,31 B <sup>(1)</sup> bezpl.			
Niraparib (1) Program lekowy: leczenie chorych na zaawansowanego raka jajnika W: Produkt leczniczy jest przeznaczony do stosowania: w monoterapii podtrzymującej u dorosłych pacjentek z zaawansowanym (w stopniu III lub IV według klasyfikacji FIGO), niskorozdrońcowanym rakiem jajnika (ang. high grade), jajowodu lub pierwotnym rakiem otrzewnej, w których uzyskano częściową lub pełną odpowiedź po ukończeniu chemioterapii pierwszego rzutu opartej na pochodnych platyny; w monoterapii podtrzymującej u dorosłych pacjentek z plynnowazliwym, nawrotowym, niskorozdrońcowanym srorowiczym rakiem jajnika (ang. high grade), jajowodu lub pierwotnym rakiem otrzewnej, w których uzyskano częściową lub pełną odpowiedź na chemioterapię pochodnymi platyny. GlaxoSmithKline (Ireland) Limited			
Nitisinone			
Nitisinone MDK: kaps. twarde 2 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Nitisinone MDK: kaps. twarde 5 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Nitisinone MDK: kaps. twarde 10 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Nitisinone MendeliiKABS Europe Ltd			

Orfadin: kaps. twarde 2 mg - 60 szt. ◆			
Rx-z	100%	X	
Orfadin: kaps. twarde 5 mg - 60 szt. ◆			
Rx-z	100%	X	
Orfadin: kaps. twarde 10 mg - 60 szt. ◆			
Rx-z	100%	X	
Orfadin: kaps. twarde 20 mg - 60 szt. ◆			
Rx-z	100%	X	
Nitisinone Swedish Orphan Biovitrum International AB			
Orfadin: kaps. twarde 2 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	1339,42
100% 1339,42 B <sup>(1)</sup> bezpl.			
Orfadin: kaps. twarde 5 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	3348,54
100% 3348,54 B <sup>(1)</sup> bezpl.			
Orfadin: kaps. twarde 10 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	6697,08
100% 6697,08 B <sup>(1)</sup> bezpl.			
Orfadin: kaps. twarde 20 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	13394,16
100% 13394,16 B <sup>(1)</sup> bezpl.			
Nitisinone (1) Program lekowy: leczenie tyrozinemii typu 1 (HT-1) W: Leczenie pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży (we wszystkich grupach wiekowych) z potwierdzoną diagnozą dziedzicznej tyrozinemii typu 1 (HT-1) równocześnie z dietą ograniczającą spożycie tyrozyny i fenylalaniny. Swedish Orphan Biovitrum International AB			
Nitrazepam			
○Nitrazepam GSK: tabl. 5 mg - 20 szt.	Rx	100%	8,46
Nitrazepam GSK PSC Poland sp. z o.o.			
○Nofemren: tabl. 5 mg - 20 szt.	Rx	100%	16,30
Nitrazepam Accord Healthcare			
Nitrendipine			
Nitrendypina EGIS: tabl. 10 mg - 30 szt. (2 blistry)	Rx	100%	5,84
100% 5,84 R <sup>(1)</sup> 4,71 S <sup>(2)</sup> bezpl.			
Nitrendypina EGIS: tabl. 10 mg - 60 szt. (4 blistry)	Rx	100%	10,80
100% 10,80 R <sup>(1)</sup> 5,33 S <sup>(2)</sup> bezpl.			
Nitrendypina EGIS: tabl. 20 mg - 30 szt. (2 blistry)	Rx	100%	8,75
100% 8,75 R <sup>(1)</sup> 3,28 S <sup>(2)</sup> bezpl.			
Nitrendypina EGIS: tabl. 20 mg - 60 szt. (4 blistry)	Rx	100%	16,55
100% 16,55 R <sup>(1)</sup> 6,40 S <sup>(2)</sup> bezpl.			
Nitrendipine (1) W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego. WP: Objaw Raynauda zwiázanzy z twardzina ukladowa - leczenie pierwszoliznowe (2) Pacjenci 65+ Egis			
Nitrocellulose			
Help4Skin Gojenie pęknięć skóry: plaster w żelu - 1 but. 7 ml	WMO	100%	32,82
Hydropropylcellulose + Castor oil + Isopropyl alcohol + Nitrocellulose + Tocopheryl acetate Polpharma			
Nitroxoline			
Nitroxolin forte: kaps. miękkie 250 mg - 20 szt.	Rx	100%	X
Nitroxolin forte: kaps. miękkie 250 mg - 30 szt.	Rx	100%	79,00
Nitroxoline MIP Pharma			
Nivolumab			
▼Opdivo: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fiol. 4 ml ◆	Rx-z	100%	2708,87
100% 2708,87 B <sup>(1)</sup> bezpl.			
▼Opdivo: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fiol. 10 ml ◆	Rx-z	100%	6772,19
100% 6772,19 B <sup>(1)</sup> bezpl.			
Nivolumab (1) Program lekowy: leczenie czerniaka skóry lub błon śluzowych iplimumabem. Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca. Program lekowy: leczenie opornych i nawrotowych postaci chłoniaków CD30+ (C81 Choroba Hodgkina; C84.5 Inne i nieokreślone chłoniaki T). Program lekowy: leczenie pacjentów z rakiem urotelialnym. Program lekowy: leczenie plaskonabłonkowego raka narządów głowy i szyi w skojarzeniu z radioterapią w miejscowo zaawansowanej chorobie. Program lekowy: leczenie raka nerki. Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka jelita grubego. Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka żołądka. W: Czerniak. Produkt leczniczy w monoterapii lub w skojarzeniu z ipilimumabem jest wskazany do leczenia zaawansowanego czerniaka (nieoperacyjnego lub przerzutowego) u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej. W porównaniu do nivolumabu w monoterapii dłuższy czas przeżycia bez progresji choroby (PFS) i przeżycia całkowitego (OS) dla nivolumabu w skojarzeniu z ipilimumabem został stwierdzony tylko u pacjentów z małą ekspresją PD-L1 na komórkach guza. Leczenie uzupełniające czerniaka. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia uzupełniającego czerniaka w stopniu zaawansowania IIB lub IIC oraz czerniaka z zajęciem węzłów chłonnych lub z przerzutami, u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej po całkowitej resekcji. Niedrobnokomórkowy rak płuca (NDRP). Produkt leczniczy w skojarzeniu z ipilimumabem i 2 cyklami chemioterapii opartej na pochodnych platyny jest wskazany do leczenia pierwszej linii niedrobnokomórkowego raka płuca z przerzutami u dorosłych, u których w tkance nowotworowej nie występują mutacje aktywujące w genie EGFR lub translokacje w genie ALK. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami niedrobnokomórkowego raka płuca po wcześniejszej chemioterapii u dorosłych. Leczenie neoadiuwantowe NDRP. Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny jest wskazany w leczeniu neoadiuwantowym operacyjnego, niedrobnokomórkowego raka płuca z wysokim ryzykiem nawrotu u dorosłych pacjentów, u których ekspresja PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi ≥ 1%. Złośliwy międzybłonniak oplotnej (ang. MPM). Produkt leczniczy w skojarzeniu z ipilimumabem jest wskazany do leczenia pierwszej linii nieoperacyjnego złośliwego międzybłonniaka oplotnej, u dorosłych pacjentów. Rak nerwowokomórkowy (ang. RCC). Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia zaawansowanego raka nerwowokomórkowego po wcześniejszym leczeniu u dorosłych. Produkt leczniczy w skojarzeniu z ipilimumabem jest wskazany do leczenia pierwszej linii zaawansowanego raka nerwowokomórkowego, u dorosłych pacjentów z pośrednim lub niekorzystnym rokow-			

# W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.



aniem. Produkt leczniczy w skojarzeniu z kabozantynibem jest wskazany do leczenia pierwszej linii zaawansowanego raka nerkowokomórkowego, u dorosłych pacjentów. **Klasyczny chłoniak Hodgkina (ang. cHL).** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotnym lub opornym na leczenie klasycznym chłoniakiem Hodgkina po autologicznym przeszczepieniu komórek macierzystych szpiku (ang. ASCT) i leczeniu brentuksymabem z wedytną. **Plaskonablonkowy rak głowy i szyi (ang. SCCHN).** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu nawrotnego lub z przerzutami plaskonablonkowego raka głowy i szyi, który uległ progresji podczas lub po zakończeniu terapii opartej na pochodnych platyny u dorosłych. **Rak urotelialny.** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu nieoperacyjnego raka urotelialnego miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu wcześniejszej terapii opartej na pochodnych platyny. **Leczenie uzupełniające raka urotelialnego.** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia uzupełniającego raka urotelialnego nadekającego błonę mięśniową (ang. MIUC) u dorosłych z ekspresją PD-L1 na komórkach guza  $\geq 1\%$ , z wysokim ryzykiem nawrotu po radykalnej resekcji MIUC. **Rak jelita grubego w tym odbytnicy (ang. CRC) z zaburzeniami mechanizmu naprawy nieprawidłowo sparowanych nukleotydów DNA (ang. dMMR) lub z wysoką niestabinością mikrosatelitarna (ang. MSI-H).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z ipilimumabem jest wskazany w leczeniu raka jelita grubego w tym odbytnicy u dorosłych pacjentów z zaburzeniami mechanizmu naprawy nieprawidłowo sparowanych nukleotydów DNA lub z wysoką niestabinością mikrosatelitarna, po wcześniejszej chemioterapii skojarzonej opartej na fluoropirymidynie. **Plaskonablonkowy rak przełyku (ang. OSCC).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z ipilimumabem jest wskazany do leczenia pierwszej linii zaawansowanego, nieoperacyjnego, nawrotnego lub z przerzutami plaskonablonkowego raka przełyku, u dorosłych pacjentów z ekspresją PD-L1 na komórkach guza  $\geq 1\%$ . Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z zaawansowanym nieoperacyjnym, nawrotnym lub z przerzutami plaskonablonkowym rakiem przełyku po wcześniejszej chemioterapii skojarzonej opartej na fluoropirymidynie i pochodnych platyny. **Leczenie uzupełniające raka przełyku lub połączenia żołądkowo-przełykowego (ang. OC lub GEJC).** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu uzupełniającym dorosłych pacjentów z rakiem przełyku lub połączenia żołądkowo-przełykowego, z chorobą resztkową, po wcześniejszej chemioradioterapii neoadiuwantowej. **Gruzołakoraka żołądka, połączenia żołądkowo-przełykowego (ang. GEJ) lub przełyku.** Produkt leczniczy w połączeniu z chemioterapią skojarzoną opartą na fluoropirymidynie i pochodnych platyny jest wskazany do leczenia pierwszej linii HER-2 ujemnego, zaawansowanego lub z przerzutami gruczołakoraka żołądka, połączenia żołądkowo-przełykowego lub przełyku u dorosłych pacjentów, u których laboratoryjnie wykazano pozytywny (ang. CPS) z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi  $\geq 5$ .  
Bristol Myers Squibb

<b>Nivolumab + Relatlimab</b>			
▼Opdua <sup>®</sup> : inf./inj. [konc. do przyg. roztw.] 240 mg + 80 mg - 1 fioł. 20 ml <b>nowosc</b>	Rx	100%	32656,56
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Nivolumab + Relatlimab (1)** Program lekowy: leczenie czerniaka skóry lub błon śluzowych ipilimumabem  
W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia pierwszej linii zaawansowanego (nieoperacyjnego lub przerzutowego) czerniaka u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej z ekspresją PD-L1 na komórkach guza  $<1\%$ .  
Bristol Myers Squibb

<b>Nomegestrol acetate</b>			
Luteny <sup>®</sup> : tabl. 5 mg - 10 szt.	Rx	100%	34,00
			Theramex Ireland Limited

<b>Nomegestrol + Estradiol</b>			
▼Zoely: tabl. powł. 2,5 mg + 1,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	56,16
▼Zoely: tabl. powł. 2,5 mg + 1,5 mg - 84 szt.	Rx	100%	X
			Theramex Ireland Limited

<b>Nonacog alfa</b>			
BeneFIX: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] 250 IU - 1 fioł.+ rozp.	Rx-z	100%	686,26
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

BeneFIX: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] 500 IU - 1 fioł.+ rozp.	Rx-z	100%	1372,53
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

BeneFIX: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] 1000 IU - 1 fioł.+ rozp.	Rx-z	100%	2745,05
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

BeneFIX: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] 2000 IU - 1 fioł.+ rozp.	Rx-z	100%	5490,09
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Nonacog alfa (1)** Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B  
W: Leczenie i zapobieganie krwawieniom u pacjentów z hemofilią B (wrodzonym niedoborem czynnika IX).  
Pfizer

<b>Noradrenaline</b>			
Adrenor - import docelowy: inj. 2 mg/ml - 1 op. 20 amp. ◆	Lz	100%	-

<b>Noradrenaline Kabi:</b> inf./inj. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 1 ml ◆	Lz	100%	-
--	----	------	---

<b>Noradrenaline Kabi:</b> inf./inj. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 4 ml ◆	Lz	100%	-
--	----	------	---

<b>Noradrenalin Kalceks:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 1 ml ◆	Lz	100%	-
---	----	------	---

<b>Noradrenalin Kalceks:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 4 ml ◆	Lz	100%	-
---	----	------	---

<b>Sinora:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 1 ml ◆	Lz	100%	86,40
---	----	------	-------

<b>Sinora:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 4 ml ◆	Lz	100%	172,80
---	----	------	--------

<b>Sinora:</b> inf./roztw. 0,2 mg/ml - 1 fioł. 50 ml ◆	Lz	100%	126,00
--	----	------	--------

<b>Norepinephrine</b>			
Cardenor - import docelowy: inf. doż. [roztw.] 4 mg/4 ml - 10 amp. 4 ml	Lz	100%	-

<b>Levonor<sup>®</sup>:</b> inf. doż. [roztw.] 1 mg/ml - 5 amp. 4 ml ◆	Lz	100%	-
--	----	------	---

<b>Levonor<sup>®</sup>:</b> inf. doż. [roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 1 ml ◆	Lz	100%	-
---	----	------	---

<b>LIGNOCAINUM 2% c. NORADRENALINO 0,00125% WZF:</b> inj. [roztw.] (20 mg+ 25 µg/ml - 10 amp. 2 ml ◆	Rx	100%	12,23
--	----	------	-------

<b>Norethisterone acetate</b>			
Primolut-Nor <sup>®</sup> : tabl. 5 mg - 20 szt.	Rx	100%	19,29
Primolut-Nor <sup>®</sup> : tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,00

<b>Norfloraxacin</b>			
Chibroxin <sup>®</sup> : krople do oczu [roztw.] 3 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	37,49

<b>Nolicin<sup>®</sup>:</b> tabl. 400 mg - 20 szt.	Rx	100%	14,69
--	----	------	-------

<b>Norsept:</b> tabl. powł. 400 mg - 20 szt.	Rx	100%	X
--	----	------	---

<b>Norgestimate + Ethinylestradiol</b>			
Elin: tabl. 250 µg+ 35 µg - 21 szt.	Rx	100%	33,55
Elin: tabl. 250 µg+ 35 µg - 63 szt.	Rx	100%	89,49

<b>Libelle: tabl. 250 µg+ 35 µg - 21 szt.</b>	Rx	100%	25,09
<b>Libelle: tabl. 250 µg+ 35 µg - 63 szt.</b>	Rx	100%	63,14

<b>Nusinersen</b>			
▼Spinraza: inj. [roztw.] 12 mg - 1 fioł. 5 ml	Rx-z	100%	327240,00
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Nusinersen (1)** Program lekowy: leczenie rdzeniowego zaniku mięśni  
W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia rdzeniowego zaniku mięśni 5q.  
Biogen

<b>Nystatin</b>			
Macmiror <sup>®</sup> complex: maść dopochwowa (100 mg+ 40 000 j.m./g) - 1 tuba 30 g	Rx	100%	37,00
Macmiror <sup>®</sup> complex 500: globulki dopochwowe (500 mg+ 200 000 j.m.) - 8 szt.	Rx	100%	31,00
Macmiror <sup>®</sup> complex 500: globulki dopochwowe (500 mg+ 200 000 j.m.) - 12 szt.	Rx	100%	36,00

<b>Nifuratel + Nystatin</b>			
Nyscandin: zaw. doust. 100 000 IU/ml - 1 but. 30 ml	Rx	100%	21,80

<b>Nystapin:</b> zaw. doust. 100 000 j.m./ml - 1 but. 30 ml	Rx	100%	31,92
---	----	------	-------

<b>Nystatin TZF:</b> prosz. do przyg. zaw. doust. 100000 j.m./ml - 1 but. 5 g	Rx	100%	27,00
---	----	------	-------

<b>Nystatyna Teva:</b> granulat do przyg. zaw. 2 400 000 j.m./5 g - 1 but. 28 ml	Rx	100%	23,19
<b>Nystatyna Teva:</b> tabl. dojelitowe 500 000 j.m. - 16 szt.	Rx	100%	18,01

<b>Nystatyna VP:</b> tabl. dopochwowa 100 000 j.m. - 10 szt.	Rx	100%	28,54
--	----	------	-------

<b>Obinutuzumab</b>			
▼Gazyvaro: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1000 mg - 1 fioł. 40 ml	Rx-z	100%	12192,12
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Obinutuzumab (1)** Program lekowy: leczenie chłoniaków złośliwych, Program lekowy: leczenie przewlekłej białaczki limfocytowej obinutuzumabem  
W: Przewlekła białaczka limfocytowa (PBL). Produkt leczniczy w skojarzeniu z chlorambucylem jest wskazany do stosowania u dorosłych z wcześniej nieleczoną przewlekłą białaczką limfocytową (PBL), u których z powodu choroby współistniejącej nie należy stosować leczenia opartego na pełnej dawce fludarabiny. Chłoniak gruczynkowy (ang. FL). Produkt leczniczy podawany w skojarzeniu z chemioterapią, a następnie w monoterapii w leczeniu podtrzymującym u pacjentów, u których wystąpiła odpowiedź na leczenie, jest wskazany do stosowania u wcześniej nieleczonych pacjentów z zaawansowanym chłoniakiem gruczynkowym. Produkt leczniczy podawany w skojarzeniu z bendamustyną, a następnie w monoterapii w leczeniu podtrzymującym jest wskazany w leczeniu pacjentów z chłoniakiem gruczynkowym (FL), u których nie wystąpiła odpowiedź na leczenie lub u których podczas leczenia lub maks. do 6 mc-y po leczeniu rytyksymabem lub schematem zawierającym rytyksymab, wystąpiła progresja choroby.  
Roche Registration

<b>Ocrelizumab</b>			
▼Ocrevus: inf. [konc. do przyg. roztw.] 30 mg/ml - 1 fioł. 10 ml	Rx-z	100%	23849,62
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Ocrelizumab (1)** Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego  
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rzutowymi postaciami stwardnienia rozsianego (ang. relapsing forms of multiple sclerosis, RMS), z aktywną chorobą, definiowaną na podstawie cech klinicznych lub radiologicznych. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z wczesną pierwotnie postępującą postacią stwardnienia rozsianego (ang. primary progressive multiple sclerosis, PPMs) ocenianą na podstawie czasu trwania choroby i poziomu niesprawności, a także cech radiologicznych charakterystycznych dla aktywności zapalnej.  
Roche Registration

<b>Octenidine dihydrochloride</b>			
Octeagin: pastylki twarde 2,6 mg - 24 szt.	Rx	100%	21,99

<b>Octocog alpha</b>			
Advate: inj. [prosz.+ rozp.] 250 j.m. - 1 zest.	Rx-z	100%	706,91
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Advate: inj. [prosz.+ rozp.] 500 j.m. - 1 zest.	Rx-z	100%	1413,83
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Advate: inj. [prosz.+ rozp.] 1 000 j.m. - 1 zest.	Rx-z	100%	2827,66
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Advate: inj. [prosz.+ rozp.] 1 500 j.m. - 1 zest.	Rx-z	100%	4241,48
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Advate: inj. [prosz.+ rozp.] 2 000 j.m. - 1 zest.	Rx-z	100%	5655,31
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Advate: inj. [prosz.+ rozp.] 3 000 j.m. - 1 zest.	Rx-z	100%	8482,97
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Octocog alpha (1)** Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B  
W: Leczenie i profilaktyka krwawień u pacjentów z hemofilią A (wrodzonym niedoborem czynnika VIII). Produkt nie zawiera czynnika von Willebranda w ilościach skuteczkich farmakologicznie, w związku z czym nie jest wskazany w chorobie von Willebranda.  
Baxter

<b>Octreotide</b>			
Okteva: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 10 mg - 1 fioł. prosz. (+1 amp.-stryk. rozp.)	Rx-z	100%	X
Okteva: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 20 mg - 1 fioł. prosz. (+1 amp.-stryk. rozp.)	Rx-z	100%	X
Okteva: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 30 mg - 1 fioł. prosz. (+1 amp.-stryk. rozp.)	Rx-z	100%	X

<b>Sandostatin<sup>®</sup> Lar<sup>®</sup>:</b> inj. dom. [mikrogran.+ rozp.] 10 mg - 1 fioł.+ 1 amp.-stryk. 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
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

<b>Sandostatin<sup>®</sup> Lar<sup>®</sup>:</b> inj. dom. [mikrogran.+ rozp.] 20 mg - 1 fioł.+ 1 amp.-stryk. 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
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

<b>Sandostatin<sup>®</sup> Lar<sup>®</sup>:</b> inj. dom. [mikrogran.+ rozp.] 30 mg - 1 fioł.+ 1 amp.-stryk. 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.

**Octreotide (1)** Chemioterapia ICD-10: C.45.a; C.45.b; (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Akromegalia WP: Hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynnych innych niż określone w ChPL (4) Pacjenci 65+  
W: Leczenie objawów i zmniejszenie stężenia hormonu wzrostu (ang. GH) i insulino-podobnego 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 poddania 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 żylaków przełyku w przebiegu marskości wątroby. Produkt leczniczy jest stosowany w połączeniu ze specyficznym leczeniem, takim jak endoskopowa skleroterapia żylaków. Leczenie gruczolaków przysadki wydzielających TSH: gdy nie doszło 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







**Refundacja** od lipca 2015  
Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

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

Olanzapine Apotex: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 174,94
		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+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia  
**W:** Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Dorosli. 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 wskazana jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

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

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

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

**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 w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

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

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

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

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

**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 średnim do ciężkiego. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina wskazana jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

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

**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 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.

Olanzarar: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 39,75
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 3,20
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

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

Olanzarar: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 79,67
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 3,20
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**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 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 wskazana jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

Olanzin: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 45,56
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 3,20
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

Olanzin: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 23,76
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 3,20
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

Olanzin: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 90,34
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 3,20
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**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 długoterminowym leczeniu podtrzymującym u pacjentów, którzy wykazali dobrą odpowiedź terapeutyczną w początkowej fazie leczenia. Olanzapina jest wskazana w leczeniu umiarkowanych do ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina wskazana jest w zapobieganiu nawrotom u pacjentów z chorobą afektywną dwubiegunową.

Olanzin - (IR): tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 38,90
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 3,20
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

Olanzin - (IR): tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 73,12
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 3,20
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**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 długoterminowym leczeniu podtrzymującym u pacjentów, którzy wykazali dobrą odpowiedź terapeutyczną w początkowej fazie leczenia. Olanzapina jest wskazana w leczeniu umiarkowanych do ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina wskazana jest w zapobieganiu nawrotom u pacjentów z chorobą afektywną dwubiegunową.

Olanzin - (IR): tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% X
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> X
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

Olanzin - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% X
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> X
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

Olanzapine	Rx	100% 44,55
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 3,20
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

Olazax: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 83,79
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 3,20
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

**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 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.

Olazax Disperzi: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 44,55
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 3,20
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

Olazax Disperzi: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 83,79
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 3,20
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

Olazax Disperzi: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 121,07
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 4,48
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

Olazax Disperzi: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 158,31
		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+ (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. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U

teczna 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.

Olpinat®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 44,78
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 3,20
		S <sup>(3)</sup> bezpl.

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

**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 w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

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+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia  
**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.

Ranofren®: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	33,38
		100%	99,50
	Rx	DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,76
		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.

Synza®: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
Synza®: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X

**Olanzapine**  
+ Pharma Arzneimittel

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>(4)</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>(4)</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>(4)</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>(4)</sup>	14,93
		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

Zalasta® - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	35,27
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Zalasta® - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	65,24
		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: 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 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>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Zalasta® - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	76,23
		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: 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 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>	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. Produkt jest wskazany 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 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.

Zalofren®: kaps. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	51,98
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,37
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Zalofren®: kaps. 7,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	75,30
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,21
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Zalofren®: kaps. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	105,97
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	9,68
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Zalofren®: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	55,78
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,79
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Zalofren®: 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.

Zalofren®: 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.

Zalofren®: 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.

Zalofren®: 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.

Zalofren®: 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.

Zalofren®: 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.

Zalofren®: 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.

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.

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.

**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 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.

Zalofren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	52,07
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	8,41
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Zalofren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	141,20
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	7,10
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Zalofren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	184,21
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,81
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Zalofren® 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.

Zalofren® 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.

Zalofren® 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.

Zalofren® 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.

Zalofren® 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.

Zalofren® 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.

Zalofren® 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.

Zalofren® 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.

Zalofren® 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.

**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 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.

Zalofren® Swift - (IR): tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
---	----	------	---

Zolaxa: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	51,14
		DZ <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,62
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.



Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:  
2 mg x 15 tabl.

Zolaxa: tabl. powł. 5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 144,17
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 4,32
Zolaxa: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 97,35
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 2,88
Zolaxa: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 282,67
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 8,64
Zolaxa: tabl. powł. 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 150,68
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 7,07
Zolaxa: tabl. powł. 15 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 420,64
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 12,96
Zolaxa: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 203,08
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 11,38
Zolaxa: tabl. powł. 20 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 560,65
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 17,28

**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 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.

Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 48,40
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 5,10
Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 94,69
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 5,43
Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 95,65
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 6,29
Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 183,96
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 5,59
Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 142,22
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 8,02
Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 274,32
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 8,06
Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 188,44
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 9,62
Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 364,00
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 10,76

**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 długotrwałym 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.

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
Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 125,21
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 5,97
Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 145,49
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 5,97

**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. 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 w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

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> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 4,32
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> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 3,20
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> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 4,32

**Olanzapine (1)** Schizofrenia u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia olanzapiną w postaci doustnej, w przypadku nawrotu objawów psychiatrycznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego  
**W:** Leczenie podtrzymujące dorosłych pacjentów ze schizofrenii, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia olanzapiną w postaci doustnej.

Zyprexa®: inj. [prosz. do przyg. rozwtw.] 10 mg - 1 fiol. ◆	Rx	100%
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 100%
Olanzapine	Rx	100%
		DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup> 100%

<b>Olmesartan medoxomil</b>			
Revival: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,43
Revival: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	24,60

<b>Olmesartan medoxomil + Amlodipine + Hydrochlorothiazide</b>			
Elestar HCT: tabl. powł. 40/10/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	55,79
Elestar HCT: tabl. powł. 40/10/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	55,79
Elestar HCT: tabl. powł. 40/5/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	56,43

<b>Olmesartan medoxomil + Hydrochlorothiazide</b>			
Revival Plus: tabl. powł. 20/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,20

<b>Olopatadine</b>			
ALERPALUX®: krople do oczu [roztw.] 1 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	12,60
<b>Olopatadine</b>			
Olodon Free: krople do oczu 1 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	33,99
<b>Olopatadine</b>			
Opatano®: krople do oczu 1 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	39,30

<b>Starazolin® Alergia: krople do oczu [roztw.] 1 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆</b>			
	OTC	100%	38,52
<b>Starazolin® Alergia: krople do oczu [roztw.] 1 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆</b>			
	OTC	100%	47,71

<b>Olopatadine + Mometasone furoate</b>			
Ryaltris: aerozol do nosa [zaw.] 600 µg+ 25 µg/dawkę - 1 but. (240 dawek)	Rx	100%	75,52

<b>Omalizumab</b>			
Xolair®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwtw.] 150 mg - 1 fiol.+ rozp.	Rx	100%	2 137,85
Xolair®: inj. [roztw.] 75 mg - 1 amp.-stryk. 0,5 ml	Rx	100%	648,08
Xolair®: inj. [roztw.] 150 mg - 1 amp.-stryk. 1 ml	Rx	100%	1296,14

**Omalizumab (1)** Program lekowy: leczenie ciężkiej astmy alergicznej (2) Program lekowy: leczenie ciężkiej astmy alergicznej, Program lekowy: leczenie przewlekłej pokrzywki spontanicznej  
**W:** Dawka 75 mg. Astma alergiczna. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych, młodzieży i dzieci (w wieku od 6 do <12lat). Leczenie produktem leczniczym należy rozważać jedynie pacjentów z astmą wywołaną za pośrednictwem IgE (immunoglobulina E). Dorosli i młodzież (w wieku 12 lat i starsi). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu wspomagającym, w celu poprawy kontroli astmy u pacjentów z ciężką, przewlekłą astmą alergiczną, u których stwierdzono dodatni wynik testu skórnego lub reaktywność in vitro na alergeny wziewne oraz u których stwierdzono zmniejszoną czynność płuc (FEV1 <80%), jak również częste objawy choroby występujące w ciągu dnia lub będące przyczyną przebudzeń w nocy oraz u których wielokrotnie udokumentowano ciężkie zaostrzenia astmy występujące pomimo przyjmowania dużych dobowych dawek kortykosteroidów wziewnych w skojarzeniu z dług działającym, wziewnym agonistą receptorów β-2. Dzieci (w wieku od 6 do <12lat). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu wspomagającym, w celu poprawy kontroli astmy u pacjentów z ciężką, przewlekłą astmą alergiczną, u których stwierdzono dodatni wynik testu skórnego lub reaktywność in vitro na alergeny wziewne, częste objawy choroby występujące w ciągu dnia lub będące przyczyną przebudzeń w nocy oraz u których wielokrotnie udokumentowano ciężkie zaostrzenia astmy występujące pomimo przyjmowania dużych dobowych dawek kortykosteroidów wziewnych w skojarzeniu z dług działającym, wziewnym agonistą receptorów β-2. Dawka 150 mg. Astma alergiczna. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych, młodzieży i dzieci (w wieku od 6 do <12lat). Leczenie produktem leczniczym należy rozważać jedynie pacjentów z astmą wywołaną za pośrednictwem IgE (immunoglobulina E). Dorosli i młodzież (w wieku 12 lat i starsi). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu wspomagającym, w celu poprawy kontroli astmy u pacjentów z ciężką, przewlekłą astmą alergiczną, u których stwierdzono dodatni wynik testu skórnego lub reaktywność in vitro na alergeny wziewne, częste objawy choroby występujące w ciągu dnia lub będące przyczyną przebudzeń w nocy oraz u których wielokrotnie udokumentowano ciężkie zaostrzenia astmy występujące pomimo przyjmowania dużych dobowych dawek kortykosteroidów wziewnych w skojarzeniu z dług działającym, wziewnym agonistą receptorów β-2. Dzieci (w wieku od 6 do <12lat). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu wspomagającym, w celu poprawy kontroli astmy u pacjentów z ciężką, przewlekłą astmą alergiczną, u których stwierdzono dodatni wynik testu skórnego lub reaktywność in vitro na alergeny wziewne, częste objawy choroby występujące w ciągu dnia lub będące przyczyną przebudzeń w nocy oraz u których wielokrotnie udokumentowano ciężkie zaostrzenia astmy występujące pomimo przyjmowania dużych dobowych dawek kortykosteroidów wziewnych w skojarzeniu z dług działającym, wziewnym agonistą receptorów β-2. Przewlekła pokrzywka spontaniczna. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu wspomagającym u dorosłych pacjentów i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych), u których nie stwierdzono wystarczającej odpowiedzi na leczenie przeciwhistaminowe H1.

<b>Ombitasvir</b>			
▼Viekirax: tabl. powł. 12,5 mg+ 75 mg+ 50 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	X

<b>Ritonavir + Paritaprevir + Ombitasvir</b>			
AbbVie Polska			

<b>Omega-3 acidorum esteri ethylici 90</b>			
Omacor: kaps. miękkie 1000 mg - 28 szt.	Rx	100%	148,87

<b>Omega-3 acidorum esteri ethylici 90</b>			
BASF AS			





ZAKODOWANY DO WALKI  
Z ZAKAŻENIEM

### Omega 3-Triglycerides

**Eloderm balsam nawilżający OD 1. DNIA ŻYCIA:** balsam - 1 op. 400 ml DK 100% **40,81**

Omega 9 + Omega 3-Triglycerides + Omega 6 Polpharma

**Eloderm balsam nawilżający od 1. dnia życia:** balsam nawilżający - 1 but. 200 ml DK 100% **35,50**

Omega 9 + Omega 6 + Omega 3-Triglycerides Polpharma

**Eloderm emulsja OD 1. DNIA ŻYCIA:** emulsja do kąpieli - 1 op. 200 ml DK 100% **30,75**

**Eloderm emulsja OD 1. DNIA ŻYCIA:** emulsja do kąpieli - 1 op. 400 ml DK 100% **39,03**

Omega 9 + Omega 6 + Omega 3-Triglycerides Polpharma

**Eloderm żel OD 1. DNIA ŻYCIA:** żel do mycia - 1 op. 400 ml DK 100% **39,86**

Omega 6 + Omega 3-Triglycerides + Omega 9 Polpharma

**Ibuvit D3 1000 + K2 MK-7 Omega 3:** kaps. - 30 szt. SD 100% **21,81**

Omega 3-Triglycerides + Colectalciferol + Menaquinone Polpharma

**Ibuvit D3 2000 + K2 MK-7 Omega 3:** kaps. - 30 szt. SD 100% **29,24**

Menaquinone + Colectalciferol + Omega 3-Triglycerides Polpharma

**Ibuvit D3 4000 + K2 MK-7 Omega 3:** kaps. - 30 szt. SD 100% **35,40**

Omega 3-Triglycerides + Colectalciferol + Menaquinone Polpharma

### Omega 6

**Eloderm balsam nawilżający od 1. dnia życia:** balsam nawilżający - 1 but. 200 ml DK 100% **35,50**

Omega 9 + Omega 6 + Omega 3-Triglycerides Polpharma

**Eloderm balsam nawilżający OD 1. DNIA ŻYCIA:** balsam - 1 op. 400 ml DK 100% **40,81**

Omega 9 + Omega 6 + Omega 3-Triglycerides Polpharma

**Eloderm emulsja OD 1. DNIA ŻYCIA:** emulsja do kąpieli - 1 op. 200 ml DK 100% **30,75**

Omega 9 + Omega 6 + Omega 3-Triglycerides Polpharma

**Eloderm emulsja OD 1. DNIA ŻYCIA:** emulsja do kąpieli - 1 op. 400 ml DK 100% **39,03**

Omega 9 + Omega 6 + Omega 3-Triglycerides Polpharma

**Eloderm żel OD 1. DNIA ŻYCIA:** żel do mycia - 1 op. 400 ml DK 100% **39,86**

Omega 6 + Omega 3-Triglycerides + Omega 9 Polpharma

### Omega 9

**Eloderm balsam nawilżający od 1. dnia życia:** balsam nawilżający - 1 but. 200 ml DK 100% **35,50**

Omega 9 + Omega 6 + Omega 3-Triglycerides Polpharma

**Eloderm balsam nawilżający OD 1. DNIA ŻYCIA:** balsam - 1 op. 400 ml DK 100% **40,81**

Omega 9 + Omega 6 + Omega 3-Triglycerides Polpharma

**Eloderm emulsja OD 1. DNIA ŻYCIA:** emulsja do kąpieli - 1 op. 200 ml DK 100% **30,75**

Omega 9 + Omega 6 + Omega 3-Triglycerides Polpharma

**Eloderm emulsja OD 1. DNIA ŻYCIA:** emulsja do kąpieli - 1 op. 400 ml DK 100% **39,03**

Omega 9 + Omega 6 + Omega 3-Triglycerides Polpharma

**Eloderm żel OD 1. DNIA ŻYCIA:** żel do mycia - 1 op. 400 ml DK 100% **39,86**

Omega 6 + Omega 3-Triglycerides + Omega 9 Polpharma

### Omeprazole

**Agastin®:** kaps. dojelitowe, twardo 20 mg - 28 szt. Rx 100% **11,85**

50%<sup>(1)</sup> **5,93**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

**Omeprazole (1)W:** Zastosowanie u pacjentów dorosłych. Leczenie owrzodzenia dwunastnicy. Zapobieganie nawrotom owrzodzenia dwunastnicy. Leczenie owrzodzenia żołądka. Zapobieganie nawrotom owrzodzenia żołądka. W skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami, terapia eradycyjna *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w chorobie wrzodowej. Leczenie owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ. Zapobieganie powstawaniu owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ u pacjentów narażonych na ryzyko ich wystąpienia. Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Długoterminowe leczenie podtrzymujące pacjentów po wygojeniu refluksowego zapalenia przełyku. Leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku. Leczenie zespołu Zollingera-Ellisona. Zastosowanie u dzieci. Dzieci w wieku powyżej 1 roku oraz o mc.  $\geq 10$  kg; leczenie refluksowego zapalenia przełyku; leczenie objawowe zgagi i zarzucania kwaśnej treści żołądkowej w chorobie refluksowej przełyku. Dzieci i młodzież w wieku powyżej 4 lat; w skojarzeniu z antybiotykami w leczeniu owrzodzenia dwunastnicy wywołanego przez *H. pylori*. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

100% **26,94**

50%<sup>(1)</sup> **14,51**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

100% **41,46**

50%<sup>(1)</sup> **20,73**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

**Bioprazol®:** kaps. dojelitowe, twardo 40 mg - 28 szt. Rx 100% **40,81**

**Bioprazol®:** kaps. dojelitowe, twardo 40 mg - 56 szt. Rx 100% **40,81**

**Bioprazol®:** kaps. twardo 20 mg - 14 szt. Rx 100% **X**

**Bioprazol®:** kaps. twardo 20 mg - 28 szt.

**Omeprazole (1)W:** Dawka 20 mg. Choroba wrzodowa żołądka lub dwunastnicy, również współistniejąca z zakażeniem *Helicobacter pylori*; refluksowe zapalenie przełyku; objawowe leczenie choroby refluksowej przełyku (pieczenie w przełyku - zgaga); zespół Zollingera-Ellisona; profilaktyka zachyłkowego zapalenia płuc przed znieczuleniem ogólnym u pacjentów, u których istnieje ryzyko aspiracji kwaśnej treści żołądkowej; objawy niestrawności związane z działaniem kwasu; leczenie i profilaktyka łagodnego wrzodu żołądka i wrzodu dwunastnicy oraz nadżerek spowodowanych stosowaniem NLPZ u pacjentów z uszkodzeniem błony śluzowej żołądka i dwunastnicy w wywiadzie, którzy wymagają leczenia NLPZ. Dawka 40 mg. Produkt leczniczy wskazany jest dla następujących pacjentów. **Dorośli.** Leczenie owrzodzenia dwunastnicy; zapobieganie nawrotom owrzodzenia dwunastnicy; leczenie owrzodzenia żołądka; zapobieganie nawrotom owrzodzenia żołądka; w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami, terapia eradycyjna (*H. pylori*) w chorobie wrzodowej; leczenie owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych ze stosowaniem NLPZ; zapobieganie powstawaniu owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych ze stosowaniem NLPZ u pacjentów narażonych na ryzyko ich wystąpienia; leczenie refluksowego zapalenia przełyku; długotrwałe leczenie podtrzymujące u pacjentów po wygojeniu refluksowego zapalenia przełyku; leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku; leczenie zespołu Zollingera-Ellisona. **Dzieci i młodzież.** Dzieci w wieku powyżej 1 roku oraz o mc.  $\geq 10$  kg; leczenie refluksowego zapalenia przełyku; leczenie objawowe zgagi oraz zarzucania kwaśnej treści żołądkowej w chorobie refluksowej przełyku. Dzieci i młodzież w wieku powyżej 4 lat; w skojarzeniu z antybiotykami w leczeniu owrzodzenia dwunastnicy wywołanego przez *H. pylori*. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**DicloDuo Combi:** kaps. o zmod. uwalnianiu, twardo 75 mg + 20 mg - 30 szt. Rx 100% **24,00**

**DicloDuo Combi:** kaps. o zmod. uwalnianiu, twardo 75 mg + 20 mg - 60 szt. Rx 100% **X**

### Omeprazole + Diclofenac sodium

**Gasec®-20 Gastrocaps®:** kaps. twardo 20 mg - 28 szt. Rx 100% **16,34**

50%<sup>(1)</sup> **10,13**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

100% **31,40**

50%<sup>(1)</sup> **18,97**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

**Gasec®-20 Gastrocaps®:** kaps. twardo 20 mg - 56 szt. Rx 100% **X**

**Omeprazole (1)W:** Lek jest wskazany do stosowania w następujących przypadkach. **Dorośli:** leczenie owrzodzenia dwunastnicy. Zapobieganie nawrotom owrzodzenia dwunastnicy. Leczenie choroby wrzodowej żołądka. Zapobieganie nawrotom owrzodzenia żołądka. W skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami, terapia eradycyjna *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w chorobie wrzodowej. Leczenie owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ. Zapobieganie powstawaniu owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ u pacjentów narażonych na ryzyko ich wystąpienia. Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Długoterminowe leczenie podtrzymujące pacjentów po wygojeniu refluksowego zapalenia przełyku. Leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku. Leczenie zespołu Zollingera-Ellisona. **Zastosowanie u dzieci. Dzieci powyżej 1 roku oraz o mc.  $\geq 10$  kg:** leczenie refluksowego zapalenia przełyku; leczenie objawowe zgagi i zarzucania kwaśnej treści żołądkowej w chorobie refluksowej przełyku. Dzieci i młodzież powyżej 4 lat; w skojarzeniu z antybiotykami w leczeniu owrzodzenia dwunastnicy wywołanego przez *H. pylori*. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Gasec®-20 Gastrocaps® - (IR):** kaps. dojelitowe, twardo 20 mg - 28 szt. Rx 100% **X**

**Gasec®-20 Gastrocaps® - (IR):** kaps. dojelitowe, twardo 20 mg - 56 szt. Rx 100% **X**

### Omeprazole

**Gasec®-20 Gastrocaps® - (IR):** kaps. dojelitowe, twardo 20 mg - 28 szt. Rx 100% **X**

**Gasec®-20 Gastrocaps® - (IR):** kaps. dojelitowe, twardo 20 mg - 56 szt. Rx 100% **X**

**Omeprazole**

**Gasec®-20 Gastrocaps® - (IR):** kaps. dojelitowe, twardo 20 mg - 28 szt. Rx 100% **X**

**Omeprazole**

100% **12,39**

50%<sup>(1)</sup> **6,20**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

**Goprazol:** kaps. dojelitowe, twardo 20 mg - 28 szt. Rx 100% **X**

**Omeprazole (1)W:** **Dorośli.** Leczenie owrzodzenia dwunastnicy, zapobieganie nawrotom owrzodzenia dwunastnicy, leczenie owrzodzenia żołądka, zapobieganie nawrotom owrzodzenia żołądka, w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami, terapia eradycyjna *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w chorobie wrzodowej, leczenie owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ (niesteroidowych leków przeciwzapalnych), zapobieganie powstawaniu owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ (niesteroidowych leków przeciwzapalnych) u pacjentów narażonych na ryzyko ich wystąpienia, leczenie refluksowego zapalenia przełyku, długoterminowe leczenie podtrzymujące pacjentów po wygojeniu refluksowego zapalenia przełyku, leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku, leczenie zespołu Zollingera-Ellisona. **Dzieci w wieku powyżej 1 roku oraz o mc.  $\geq 10$  kg.** Leczenie refluksowego zapalenia przełyku, leczenie objawowe zgagi i zarzucania kwaśnej treści żołądkowej w chorobie refluksowej przełyku. **Dzieci i młodzież w wieku powyżej 4 lat.** W skojarzeniu z antybiotykami w leczeniu owrzodzenia dwunastnicy wywołanego przez *H. pylori*. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

100% **26,94**

50%<sup>(1)</sup> **14,51**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

100% **41,46**

50%<sup>(1)</sup> **20,73**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

**Helicid® 20:** kaps. 20 mg - 14 szt. Rx 100% **9,09**

50%<sup>(1)</sup> **5,98**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

100% **18,49**

50%<sup>(1)</sup> **12,28**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

100% **47,69**

50%<sup>(1)</sup> **27,71**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

**Omeprazole (1)W:** Wskazania do stosowania leku w kapsułkach obejmują: Zastosowanie u pacjentów dorosłych. Leczenie owrzodzenia dwunastnicy. Zapobieganie nawrotom owrzodzenia dwunastnicy. Leczenie owrzodzenia żołądka. Zapobieganie nawrotom owrzodzenia żołądka. W skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami, terapia eradycyjna *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w chorobie wrzodowej. Leczenie owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ (niesteroidowych leków przeciwzapalnych). Zapobieganie powstawaniu owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ u pacjentów narażonych na ryzyko ich wystąpienia. Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Długoterminowe leczenie podtrzymujące pacjentów po wygojeniu refluksowego zapalenia przełyku. Leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku. Leczenie zespołu Zollingera-Ellisona. **Zastosowanie u dzieci. Dzieci w wieku powyżej 1 roku oraz o masie ciała  $\geq 10$  kg:** Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Leczenie objawowe zgagi i zarzucania kwaśnej treści żołądkowej w chorobie refluksowej przełyku. Dzieci i młodzież w wieku powyżej 4 lat; w skojarzeniu z antybiotykami w leczeniu owrzodzenia dwunastnicy wywołanego przez *H. pylori*. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

100% **28,53**

50%<sup>(1)</sup> **16,10**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

**Helicid® Forte:** kaps. dojelitowe, twardo 40 mg - 28 szt. Rx 100% **9,66**

50%<sup>(1)</sup> **4,83**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

100% **17,59**

50%<sup>(1)</sup> **8,80**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

**Heligen Neo:** kaps. dojelitowe, twardo 20 mg - 28 szt. Rx 100% **9,66**

50%<sup>(1)</sup> **4,83**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

100% **17,59**

50%<sup>(1)</sup> **8,80**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

**Omeprazole (1)W:** **Dorośli.** Leczenie owrzodzenia dwunastnicy. Zapobieganie nawrotom owrzodzenia dwunastnicy. Leczenie owrzodzenia żołądka. Zapobieganie nawrotom owrzodzenia żołądka. Razem z odpowiednimi antybiotykami, terapia eradycyjna *H. pylori* w chorobie wrzodowej. Leczenie owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ. Zapobieganie powstawaniu owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ u pacjentów narażonych na ryzyko ich wystąpienia. Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Długoterminowe leczenie podtrzymujące pacjentów po wygojeniu refluksowego zapalenia przełyku. Leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku. Leczenie zespołu Zollingera-Ellisona. **Dzieci powyżej 1 roku oraz o mc.  $\geq 10$  kg.** Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Leczenie objawowe zgagi i zarzucania kwaśnej treści żołądkowej w chorobie refluksowej przełyku. **Dzieci i młodzież powyżej 4 lat.** W skojarzeniu z antybiotykami w leczeniu owrzodzenia dwunastnicy wywołanego przez *H. pylori*. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

100% **10,75**

50%<sup>(1)</sup> **5,38**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

100% **19,68**

50%<sup>(1)</sup> **9,84**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

**Omeprazole Genoptim:** kaps. 20 mg - 28 szt. Rx 100% **38,75**

**Lossec®:** kaps. 20 mg - 7 szt. Rx 100% **38,75**

**Lossec®:** kaps. 20 mg - 14 szt. Rx 100% **33,50**

### Omeprazole

**Omeprazole Genoptim:** kaps. 20 mg - 28 szt. Rx 100% **10,75**

50%<sup>(1)</sup> **5,38**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

100% **19,68**

50%<sup>(1)</sup> **9,84**

DZ<sup>(2)</sup> **bezpł.**

S<sup>(3)</sup> **bezpł.**

**Omeprazole (1)W:** **Dorośli.** Leczenie owrzodzenia dwunastnicy; zapobieganie nawrotom owrzodzenia dwunastnicy; leczenie owrzodzenia żołądka; zapobieganie nawrotom owrzodzenia żołądka; w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami, terapia eradycyjna *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w chorobie wrzodowej; leczenie owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ; zapobieganie powstawaniu owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ u pacjentów narażonych na ryzyko ich wystąpienia; leczenie refluksowego zapalenia przełyku; długoterminowe leczenie podtrzymujące pacjentów po wygojeniu refluksowego zapalenia przełyku; leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku; leczenie zespołu Zollingera-Ellisona. **Dzieci powyżej 1 roku oraz o mc.  $\geq 10$  kg.** Leczenie refluksowego zapalenia przełyku; leczenie objawowe zgagi i zarzucania kwaśnej treści żołądkowej w chorobie refluksowej przełyku. **Dzieci i młodzież w wieku powyżej 4 lat.** W skojarzeniu z antybiotykami w leczeniu owrzodzenia dwunastnicy wywołanego przez *H. pylori*. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 6





## W trosce o pacjenta z migreną!

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

Setronon®: tabl. powł. 8 mg - 10 szt.	Rx	100%	36,51
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
		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 w celu zapobiegania i hamowania nudności oraz wymiotów wywołanych chemioterapią nowotworów 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.

Zofran®: tabl. powł. 4 mg - 10 szt.	Rx	100%	32,63
		g <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
		g <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® Zydus: liof. doustny 8 mg - 10 szt.	Rx	100%	57,48
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	15,34
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**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.

Oxipramol dihydrochloride	Rx	100%	18,18
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	40,41
		S <sup>(4)</sup>	58,76

Oxipramol dihydrochloride	Rx	100%	13,38
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	36,32
		S <sup>(4)</sup>	50,34

Orlistat	Rx	100%	223,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	373,54

Ornithine aspartate	Rx	100%	50,00
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	130,00

Oseltamivir	Rx	100%	33,00
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	44,00
		S <sup>(4)</sup>	51,20

Segosana: kaps. twarde 30 mg - 10 szt.	Rx	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	X
		S <sup>(4)</sup>	X

Segosana: kaps. twarde 45 mg - 10 szt.	Rx	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	X
		S <sup>(4)</sup>	X

Segosana: kaps. twarde 75 mg - 10 szt.	Rx	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	X
		S <sup>(4)</sup>	X

Tamiflu®: kaps. twarde 30 mg - 10 szt.	Rx	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	X
		S <sup>(4)</sup>	X

Tamiflu®: kaps. twarde 45 mg - 10 szt.	Rx	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	X
		S <sup>(4)</sup>	X

Tamiflu®: kaps. twarde 75 mg - 10 szt.	Rx	100%	61,00
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	61,00
		S <sup>(4)</sup>	61,00

Osimertinib	Rx-z	100%	26330,40
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	26330,40
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**▼Tagrisso: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.**  
 **▼Tagrisso: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.**

**Osimertinib (1)** Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca  
 **W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z miejscowo zaawansowanym lub rozsiazanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) z obecną mutacją T790M w genie kodującym receptor dla naskórkowego czynnika wzrostu (ang. EGFR).

Osteogenon®: tabl. powł. 830 mg - 40 szt.	Rx	100%	34,40
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	34,40
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Oxalipatin	Rx	100%	204,12
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	396,90
		S <sup>(4)</sup>	567,00

Oxalipatin Kabi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 20 ml	Lz	100%	65,25
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	32,63
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Oxalipatin Kabi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	32,63
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	130,51
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Oxalipatin Kabi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 40 ml	Lz	100%	130,51
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	130,51
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Oxalipatin (1)** Chemioterapia ICD-10: C.46.;C.46.b.  
 **W:** Oksaliplatyna w skojarzeniu z 5-fluorouracylem (5-FU) i kwasem folinowym (FA) jest wskazana do stosowania w: leczeniu uzupełniającym raka okrężnicy III stopnia (Duke C) po całkowitej resekcji guza pierwotnego; leczeniu raka okrężnicy i odbytu z przerzutami.

Oxalipatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	33,77
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	67,54
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Oxalipatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 20 ml	Lz	100%	67,54
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	135,09
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Oxalipatin (1)** Chemioterapia ICD-10: C.46.;C.46.b.  
 **W:** Oksaliplatyna stosowana w skojarzeniu z 5-FU i kwasem folinowym (ang. FA) wskazana jest do: leczenia wspomagającego raka okrężnicy w stadium III (Duke C) po całkowitej resekcji guza pierwotnego; leczenia raka jelita grubego z przerzutami.

Oxazepam	Rx	100%	7,58
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	15,65
		S <sup>(4)</sup>	7,22

Oxazepam Espefa: tabl. 10 mg - 20 szt.	Rx	100%	15,65
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,22
		S <sup>(4)</sup>	7,22

Oxazepam GSK: tabl. 10 mg - 20 szt.	Rx	100%	7,22
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	7,22
		S <sup>(4)</sup>	7,22

Oxcarbazepine	Rx	100%	24,96
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,04
		S <sup>(4)</sup>	46,80

Karbagen: tabl. powł. 150 mg - 50 szt.	Rx	100%	24,96
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	6,04
		S <sup>(4)</sup>	46,80

Karbagen: tabl. powł. 300 mg - 50 szt.	Rx	100%	46,80
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	5,76
		S <sup>(4)</sup>	88,47

Karbagen: tabl. powł. 600 mg - 50 szt.	Rx	100%	88,47
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
		S <sup>(4)</sup>	3,20

**Oxcarbazepine (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka (4) Pacjenci 65+  
 **W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu częściowych napadów padaczkowych przechodzących lub nie w wtórnie uogólnione napady toniczno-kloniczne. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym u dorosłych i u dzieci w wieku 6 lat i starszych.

Oxepilax: tabl. powł. 600 mg - 50 szt.	Rx	100%	97,63
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	12,36
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Oxcarbazepine (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka (4) Pacjenci 65+  
 **W:** Lek jest wskazany w leczeniu napadów padaczkowych częściowych z towarzyszącymi lub nie - wtórnie uogólnionymi napadami toniczno-klonicznymi. Lek jest stosowany w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i starszych.

Trileptal®: tabl. powł. 300 mg - 50 szt.	Rx	100%	49,97
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	8,93
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Trileptal®: tabl. powł. 600 mg - 50 szt.	Rx	100%	94,42
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	9,15
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Trileptal®: zaw. doust. 60 mg/ml - 1 fiol. 250 ml	Rx	100%	84,41
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	3,20
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Oxcarbazepine (1)** Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka oporna na leczenie (4) Pacjenci 65+  
 **W:** Preparat jest wskazany w leczeniu napadów padaczkowych częściowych z wtórnie 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.

Ditropan®: tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,60
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	22,12
		S <sup>(4)</sup>	21,88

Driptane®: tabl. 5 mg - 60 szt.	Rx	100%	21,88
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	9,60
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**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 naglące, nietrzymanie moczu, trudności z oddawaniem moczu).  **Dzieci i młodzież:** oxybutynina 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 zawiody inne metody leczenia.

Driptane® - (IR): tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	10,73
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	X
		S <sup>(4)</sup>	X

Driptane® - (IR): tabl. 5 mg - 60 szt.	Rx	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	X
		S <sup>(4)</sup>	X

Oxybutyninum Aflofarm: tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,27
		g <sup>(1)</sup>	3,12
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	17,55
		S <sup>(4)</sup>	5,27

Oxybutyninum Aflofarm: tabl. 5 mg - 60 szt.	Rx	100%	5,27
		g <sup>(1)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**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 naglące, nietrzymanie moczu, trudności z oddawaniem moczu).  **Dzieci i młodzież:** Oxybutynina 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 moczowego pęcherzem neurogennym (nadmierna aktywność wywierająca). Nocne mimowolne oddawanie moczu związane z nadmierną aktywnością wywierająca, w skojarzeniu z terapią nielekową, kiedy zawiody inne metody leczenia.

Uralax: tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	X
		S <sup>(4)</sup>	X

Uralax: tabl. 5 mg - 60 szt.	Rx	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	X
		S <sup>(4)</sup>	X

Accordeon®: tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 100 szt.	Rx-w	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	X
		S <sup>(4)</sup>	X

Accordeon®: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt.	Rx-w	100%	X
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		R <sup>(3)</sup>	X
		S <sup>(4)</sup>	



# ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



■ <b>Accordeon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg -100 szt. ◊	Rx-w	100% 73,77 R <sup>(1)</sup> 18,12 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 18,12 S <sup>(4)</sup> bezpl.
■ <b>Accordeon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg -60 szt. ◊	Rx-w	100% X
■ <b>Accordeon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg -100 szt. ◊	Rx-w	100% 140,74 R <sup>(1)</sup> 26,25 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 26,25 S <sup>(4)</sup> bezpl.
■ <b>Accordeon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg -100 szt. ◊	Rx-w	100% 270,82 R <sup>(1)</sup> 41,13 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 41,13 S <sup>(4)</sup> bezpl.
■ <b>Accordeon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg -100 szt. ◊	Rx-w	100% 528,68 R <sup>(1)</sup> 69,29 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 69,29 S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Oxycodone hydrochloride (1)W:** Silyny 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 - kaulalgia (4) Pacjenci 65+

■ <b>Oxycodone Hydrochloride Hameln:</b> inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 1 ml ◊	Rx-w	100% 36,72
■ <b>Oxycodone Hydrochloride Hameln:</b> inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 2 ml ◊	Rx-w	100% 73,44

<b>Oxycodone hydrochloride</b> Hameln Pharma GMBH		
■ <b>Oxycodone Molteni:</b> inj. [roztw.] 50 mg/ml - 5 amp. 1 ml ◊	Rx-w	100% 132,60
<b>Oxycodone hydrochloride</b> Molteni		
■ <b>Oxycodone Molteni:</b> inj. [roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◊	Rx-w	100% 113,00
■ <b>Oxycodone Molteni:</b> inj. [roztw.] 10 mg/ml - 5 amp. 1 ml ◊	Rx-w	100% 30,00
■ <b>Oxycodone Molteni:</b> inj. [roztw.] 10 mg/ml - 5 amp. 2 ml ◊	Rx-w	100% 54,00
<b>Oxycodone hydrochloride</b> Molteni		
■ <b>Oxycodone Vitabalans:</b> tabl. powl. 5 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100% 21,40
■ <b>Oxycodone Vitabalans:</b> tabl. powl. 10 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100% 41,60

<b>Oxycodone hydrochloride</b> Vitabalans		
■ <b>OxyContin®:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 24,34 R <sup>(1)</sup> 9,89 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 9,89 S <sup>(4)</sup> bezpl.
■ <b>OxyContin®:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 45,36 R <sup>(1)</sup> 13,25 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 13,25 S <sup>(4)</sup> bezpl.
■ <b>OxyContin®:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 86,10 R <sup>(1)</sup> 18,68 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 18,68 S <sup>(4)</sup> bezpl.
■ <b>OxyContin®:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 164,28 R <sup>(1)</sup> 26,46 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 26,46 S <sup>(4)</sup> bezpl.
■ <b>OxyContin®:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 316,89 R <sup>(1)</sup> 41,26 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 41,26 S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Oxycodone hydrochloride (1)W:** Silyny 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 - kaulalgia (4) Pacjenci 65+

<b>Oxycodone hydrochloride</b> Mundipharma		
■ <b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 21,84 R <sup>(1)</sup> 7,39 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 7,39 S <sup>(4)</sup> bezpl.

■ <b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 41,06 R <sup>(1)</sup> 8,95 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 8,95 S <sup>(4)</sup> bezpl.
■ <b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 77,49 R <sup>(1)</sup> 10,07 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 10,07 S <sup>(4)</sup> bezpl.
■ <b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 147,05 R <sup>(1)</sup> 9,23 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 9,23 S <sup>(4)</sup> bezpl.
■ <b>Oxydolor:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 282,46 R <sup>(1)</sup> 6,83 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 6,83 S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Oxycodone hydrochloride (1)W:** Silyny 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 - kaulalgia (4) Pacjenci 65+

<b>Oxycodone hydrochloride</b> G.L. Pharma Poland		
■ <b>Oxydolor Fast:</b> tabl. powl. 5 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100% 20,00
■ <b>Oxydolor Fast:</b> tabl. powl. 10 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100% 39,00
<b>Oxycodone hydrochloride</b> G.L. Pharma Poland		
■ <b>OxyNorm:</b> inj. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 1 ml ◊	Rx-w	100% 73,00
■ <b>OxyNorm:</b> inj. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 2 ml ◊	Rx-w	100% 135,00

<b>Oxycodone hydrochloride</b> Mundipharma		
■ <b>Reltebon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 23,54 R <sup>(1)</sup> 9,09 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 9,09 S <sup>(4)</sup> bezpl.
■ <b>Reltebon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 39,74 R <sup>(1)</sup> 7,63 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 7,63 S <sup>(4)</sup> bezpl.
■ <b>Reltebon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 79,15 R <sup>(1)</sup> 11,73 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 11,73 S <sup>(4)</sup> bezpl.
■ <b>Reltebon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 158,44 R <sup>(1)</sup> 20,62 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 20,62 S <sup>(4)</sup> bezpl.
■ <b>Reltebon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 316,89 R <sup>(1)</sup> 41,26 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. R <sup>(3)</sup> 41,26 S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Oxycodone hydrochloride (1)W:** Silyny 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 - kaulalgia (4) Pacjenci 65+

<b>Oxycodone hydrochloride</b> Actavis Group PTC ehf.		
■ <b>Xancondal:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 100 szt. ◊	Rx-w	100% X
■ <b>Xancondal:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 60 mg - 100 szt. ◊	Rx-w	100% X
■ <b>Xancondal:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 100 szt. ◊	Rx-w	100% X

<b>Oxycodone hydrochloride + Naloxone hydrochloride</b> Sandoz GmbH		
■ <b>Oxyduo:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg+ 2,5 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 47,45 B <sup>(1)</sup> 4,21 S <sup>(2)</sup> bezpl.
■ <b>Oxyduo:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg+ 5 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 90,09 B <sup>(1)</sup> 3,61 S <sup>(2)</sup> bezpl.
■ <b>Oxyduo:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg+ 10 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 180,24 B <sup>(1)</sup> 7,28 S <sup>(2)</sup> bezpl.

■ <b>Oxyduo:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg+ 20 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 348,50 B <sup>(1)</sup> 2,58 S <sup>(2)</sup> bezpl.
--	------	---

**Oxycodone hydrochloride + Naloxone hydrochloride (1)Ból w przebiegu chorób nowotworowych – u pacjentów, u których występują zaparcia popoiidowe (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Dawka 5 mg+ 2,5 mg, 10 mg+ 5 mg, 20 mg+ 10 mg. Silyny ból, który może być właściwie leczony jedynie przy zastosowaniu opioidowych leków przeciwbólowych. Obecność antagonisty receptora opioidowego - naloksonu - przeciwdziała występowaniu zaparcí 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. Silyny ból, który może być właściwie leczony jedynie przy zastosowaniu opioidowych leków przeciwbólowych. Preparat jest wskazany do stosowania u dorosłych.

<b>Oxylaxon</b> Teva Pharmaceuticals Polska		
■ <b>Oxylaxon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg+ 2,5 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100% 25,27 B <sup>(1)</sup> 3,65 S <sup>(2)</sup> bezpl.
■ <b>Oxylaxon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg+ 5 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100% 43,24 B <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.
■ <b>Oxylaxon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg+ 10 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100% 81,67 B <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.
■ <b>Oxylaxon:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg+ 20 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100% 155,04 B <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.

**Oxycodone hydrochloride + Naloxone hydrochloride (1)Ból w przebiegu chorób nowotworowych – u pacjentów, u których występują zaparcia popoiidowe (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Silyny ból, który może być leczony jedynie z zastosowaniem opioidowych leków przeciwbólowych. Obecność naloksonu - antagonisty receptora opioidowego - przeciwdziała występowaniu zaparcí wywołanych przez opioidy poprzez hamowanie działania oksykodonu na receptory opioidowe zlokalizowane w ścianie jelita. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

<b>Oxynador</b> G.L. Pharma Poland		
■ <b>Oxynador:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg+ 5 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100% X
■ <b>Oxynador:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg+ 5 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% X
■ <b>Oxynador:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg+ 10 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100% X
■ <b>Oxynador:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg+ 10 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% X
■ <b>Oxynador:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg+ 20 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100% X
■ <b>Oxynador:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg+ 20 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% X

<b>Oxycodone hydrochloride + Naloxone hydrochloride</b> Krka		
■ <b>Targin:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg+ 2,5 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 47,47 B <sup>(1)</sup> 4,23 S <sup>(2)</sup> bezpl.
■ <b>Targin:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg+ 5 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 99,29 B <sup>(1)</sup> 12,81 S <sup>(2)</sup> bezpl.
■ <b>Targin:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg+ 10 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 171,98 B <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.
■ <b>Targin:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg+ 20 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% 331,97 B <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.

**Oxycodone hydrochloride + Naloxone hydrochloride (1)Ból w przebiegu chorób nowotworowych – u pacjentów, u których występują zaparcia popoiidowe (2) Pacjenci 65+**  
**W:** Silyny 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 zaparcí wywołanych przez opioidy poprzez hamowanie oddziaływania oksykodonu na receptory opioidowe zlokalizowane w ścianie jelita. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych.

<b>Xanconal</b> Mundipharma		
■ <b>Xanconal:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg+ 2,5 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100% X
■ <b>Xanconal:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg+ 2,5 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% X
■ <b>Xanconal:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg+ 5 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100% X
■ <b>Xanconal:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg+ 5 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% X
■ <b>Xanconal:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg+ 10 mg - 30 szt. ◊	Rx-w	100% X
■ <b>Xanconal:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg+ 10 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% X
■ <b>Xanconal:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg+ 20 mg - 60 szt. ◊	Rx-w	100% X

<b>Oxymetazoline hydrochloride</b> Sandoz GmbH		
■ <b>Oxalin Baby:</b> żel do nosa 0,25 mg/g - 1 but. 10 g (z dozownikiem)	OTC	100% 24,19



# ADRENALINA WZF

Adrenalinum **Zawsze pod ręką!**

## Refundacja

od lipca 2015  
Poziom odpatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

**Oxalin Junior:** żel do nosa **0,5 mg/g** - 1 but. 10 g (z dozownikiem)

OTC 100% 21,11

Oxymetazoline hydrochloride

Pofa Warszawa

**Oxytetracycline hydrochloride**

**Atecortin®:** krople do oczu i uszu [zaw.] (5 mg\* 10000 j.m.+ 15 mg/ml - 1 op. 5 ml)

Rx 100% 18,50

Polymyxin B sulphate + Hydrocortisone acetate + Oxytetracycline hydrochloride

Bausch Health

**Oxycort®:** maść (10 mg+ 30 mg)/g - 1 tuba 10 g

Rx 100% 21,46

Oxytetracycline hydrochloride + Hydrocortisone acetate

Bausch Health

**Oxycort®:** aerozol na skórę (3,1 mg+ 9,3 mg)/g - 1 poj. 30 ml

Rx 100% 24,18

**Oxycort®:** aerozol na skórę (3,1 mg+ 9,3 mg)/g - 1 poj. 55 ml

Rx 100% 29,01

Hydrocortisone acetate + Oxytetracycline hydrochloride

Pofa Tarchomin SA

**Oxycort® A:** maść do oczu (10 mg+ 10 mg)/g - 1 tuba 3 g

Rx 100% 20,63

Oxytetracycline hydrochloride + Hydrocortisone acetate

Bausch Health

**Ozanimod****▼Zeposia:** kaps. twarde **0,23 mg+ 0,46 mg** - 7 szt.

Rx-z 100% 1481,07

**▼Zeposia:** kaps. twarde **0,92 mg** - 28 szt.

Rx-z 100% 5924,30

**Ozanimod (1)** Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

**W:** Stwardnienie rozsiane. Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rzutowo-remitującą postacią stwardnienia rozsianego (ang. RRMS) w okresie aktywnej choroby, co określono na podstawie cech klinicznych lub stwierdzono w badaniach obrazowych. Wrzodzące zapalenie jelita grubego. Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z czynnym wrzodzącym zapaleniem jelita grubego o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, w których wystąpiła niewystarczająca odpowiedź, utrata odpowiedzi lub nietolerancja leczenia konwencjonalnego lub biologicznego.

Bristol Myers Squibb

**Paclitaxel****Paclitaxel-Ebewe:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **6 mg/ml** - 1 fol. 5 ml

Rx 100% 34,34

**Paclitaxel-Ebewe:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **6 mg/ml** - 1 fol. 16,7 ml

Rx 100% 114,48

**Paclitaxel-Ebewe:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **6 mg/ml** - 1 fol. 25 ml

Rx 100% 154,55

**Paclitaxel-Ebewe:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **6 mg/ml** - 1 fol. 50 ml

Rx 100% 343,44

**Paclitaxel (1)** Chemioterapia ICD-10: C.47.

**W:** Rak jajnika. Paklitaksel jest wskazany w leczeniu skojarzonym z cisplatiną w chemioterapii 1-go rzutu u pacjentek z zaawansowanym rakiem jajnika lub resztkowym nowotworem (> 1 cm), po wcześniejszej laparotomii. Paklitaksel jest wskazany w chemioterapii 2-go rzutu w leczeniu raka jajnika z przerzutami, gdy standardowe leczenie schematami zawierającymi platynę okazało się nieskuteczne. **Rak piersi.** W leczeniu adjuwantowym paklitaksel jest wskazany u pacjentów z przerzutami do węzłów chłonnych po terapii antracykliną i cyklofosfamidem (AC). Leczenie adjuwantowe paklitaksel należy uważać za alternatywę dla przedłużonej terapii AC. Paklitaksel jest wskazany do początkowego leczenia miejscowego zaawansowanego raka piersi lub raka piersi z przerzutami, zarówno w skojarzeniu z antracykliną u pacjentów, u których można zastosować leczenie antracykliną lub w skojarzeniu z trastuzumabem u pacjentów ze zwiększoną ekspresją receptora HER-2 na poziomie 3+ oznaczonym metodą immunohistochemiczną, u których leczenie antracykliną nie jest odpowiednie. W monoterapii, paklitaksel jest wskazany w leczeniu raka piersi z przerzutami u pacjentów, u których standardowe leczenie schematami zawierającymi antracyklinę okazało się nieskuteczne lub jest nieopodpowiednie. **Zaawansowany niedrobnokomórkowy rak płuca.** Paklitaksel w leczeniu skojarzonym z cisplatiną jest wskazany w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuca (ang. NSCLC) u pacjentów, którzy nie kwalifikują się do zabiegu chirurgicznego dającego potencjalną szansę na wyliczenie ilub do radioterapii. **Mięsak Kaposiego w przebiegu AIDS.** Paklitaksel jest wskazany w leczeniu zaawansowanego mięsaka Kaposiego (ang. KS) w przebiegu AIDS u pacjentów, u których wcześniejsze leczenie antracykliną liposomalną okazało się nieskuteczne. Ograniczona ilość danych potwierdza skuteczność produktu leczniczego w tym wskazaniu. Podsumowanie istotnych badań - szczegóły patrz ChPL.

Ebewe Pharma GmbH

**Paclitaxel Kabi:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **6 mg/ml** - 1 fol. 5 ml

Rx 100% 26,90

**Paclitaxel Kabi:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **6 mg/ml** - 1 fol. 16,7 ml

Rx 100% 53,46

**Paclitaxel Kabi:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **6 mg/ml** - 1 fol. 25 ml

Rx 100% 71,43

**Paclitaxel Kabi:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **6 mg/ml** - 1 fol. 50 ml

Rx 100% 143,10

**Paclitaxel Kabi:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **6 mg/ml** - 1 fol. 100 ml

Rx 100% X

**Paclitaxel (1)** Chemioterapia ICD-10: C.47.

**W:** Rak jajnika. W leczeniu 1-go rzutu, produkt jest wskazany w skojarzeniu z cisplatiną w leczeniu chorych z zaawansowanym rakiem jajnika lub resztkowym nowotworem (> 1 cm) po wcześniejszej laparotomii. W leczeniu 2-go rzutu, produkt jest wskazany w leczeniu raka jajnika z przerzutami, w przypadkach, w których leczenie standardowe oparte na schematach zawierających platynę okazało się nieskuteczne. **Rak piersi:** leki jest wskazany w leczeniu uzupełniającym (adjuwantowym) raka piersi z przerzutami do węzłów chłonnych, u chorych po standardowej terapii antracykliną i cyklofosfamidem (AC). Leczenie uzupełniające produktem powinno być rozpatrywane jako alternatywa do przedłużonej terapii AC. Produkt jest wskazany w początkowym leczeniu miejscowo zaawansowanych lub przerzutowych postaci raka piersi albo w skojarzeniu z antracykliną u pacjentów, u których można stosować antracyklinę, albo w skojarzeniu z trastuzumabem u pacjentów ze zwiększoną ekspresją receptora HER-2 (receptorów ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2) na poziomie 3+, oznaczonym w badaniu immunohistochemicznym i u których stoso-

**Paclitaxel (1)** Chemioterapia ICD-10: C.47.**W:** Rak jajnika. W leczeniu 1-go rzutu, produkt jest wskazany w skojarzeniu z cisplatiną w leczeniu chorych z zaawansowanym rakiem jajnika lub resztkowym nowotworem (> 1 cm) po wcześniejszej laparotomii. W leczeniu 2-go rzutu, produkt jest wskazany w leczeniu raka jajnika z przerzutami, w przypadkach, w których leczenie standardowe oparte na schematach zawierających platynę okazało się nieskuteczne. **Rak piersi:** leki jest wskazany w leczeniu uzupełniającym (adjuwantowym) raka piersi z przerzutami do węzłów chłonnych, u chorych po standardowej terapii antracykliną i cyklofosfamidem (AC). Leczenie uzupełniające produktem powinno być rozpatrywane jako alternatywa do przedłużonej terapii AC. Produkt jest wskazany w początkowym leczeniu miejscowo zaawansowanych lub przerzutowych postaci raka piersi albo w skojarzeniu z antracykliną u pacjentów, u których można stosować antracyklinę, albo w skojarzeniu z trastuzumabem u pacjentów ze zwiększoną ekspresją receptora HER-2 (receptorów ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2) na poziomie 3+, oznaczonym w badaniu immunohistochemicznym i u których stoso-

Rx 100% 365,03

Rx 100% 485,50

Rx 100% 729,08

Rx 100% 243,50

Rx 100% 293,07

Rx 100% 226,80

**Paclitaxel (1)** Leczenie schizofrenii u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia rypseridonem 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 rypseridonu. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, u których wcześniej wystąpiła odpowiedź na leczenie doust. paliperidonem lub rypseridonem, produkt można stosować bez uprzedniej stabilizacji leczeniem doust., jeśli objawy psychiatryczne są łagodne lub umiarkowane i konieczne jest zastosowanie długo działającego leczenia w postaci in.

Egis

**InVega:** tabl. o przedl. uwalnianiu **3 mg** - 28 szt.

Rx 100% X

**InVega:** tabl. o przedl. uwalnianiu **6 mg** - 28 szt.

Rx 100% X

**InVega:** tabl. o przedl. uwalnianiu **9 mg** - 28 szt.

Rx 100% X

**Paliperidone****Paliperidone long:** inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] **50 mg** - 1 amp.-strzyk.+2 igły

Rx 100% 243,50

**Paliperidone long:** inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] **75 mg** - 1 amp.-strzyk.+2 igły

Rx 100% 365,03

**Paliperidone (1)** Leczenie schizofrenii u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia rypseridonem 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 rypseridonu. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, u których wcześniej wystąpiła odpowiedź na leczenie doust. paliperidonem lub rypseridonem, produkt można stosować bez uprzedniej stabilizacji leczeniem doust., jeśli objawy psychiatryczne są łagodne lub umiarkowane i konieczne jest zastosowanie długo działającego leczenia w postaci in.

Janssen-Cilag

**Paliperidone Teva:** inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] **100 mg** - 1 amp.-strzyk. 0,75 ml

Rx 100% 365,03

**Paliperidone Teva:** inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] **150 mg** - 1 amp.-strzyk. 1 ml

Rx 100% 485,50

**Paliperidone Teva:** inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] **150 mg** - 1 amp.-strzyk. 1,5 ml

Rx 100% 729,08

**Paliperidone (1)** Leczenie schizofrenii u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia rypseridonem 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 rypseridonem. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperidon lub rypseridon, 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. **Teva Pharmaceuticals Polska**

**Trevicta:** inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] **263 mg** - 1 amp.-strzyk. 1,315 ml (+2 igły)

Rx 100% 1310,68

**Trevicta:** inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] **350 mg** - 1 amp.-strzyk. 1,75 ml (+2 igły)

Rx 100% 1738,38

**Trevicta:** inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] **525 mg** - 1 amp.-strzyk. 2,625 ml (+2 igły)

Rx 100% 2598,69

**Paliperidone (1)** Leczenie schizofrenii u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia rypseridonem 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 rypseridonem. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperidon lub rypseridon, 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. **Janssen-Cilag**

**Xeplion®:** inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] **50 mg** - 1 amp.-strzyk.

Rx 100% 1350,65

**Xeplion®:** inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] **75 mg** - 1 amp.-strzyk.

Rx 100% 425,72

**Xeplion®:** inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] **100 mg** - 1 amp.-strzyk. (+2 igły)

Rx 100% 563,35

**Xeplion®:** inj. [zaw. o przedl. uwalnianiu] **150 mg** - 1 amp.-strzyk.

Rx 100% 850,83

**Paliperidone (1)** Leczenie schizofrenii u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia rypseridonem 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 rypseridonem. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperidon lub rypseridon, 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. **Janssen-Cilag**

**Palivizumab**

**Synagis:** inj. [prosz. do przyg. roztw.] **50 mg** - 1 fol.+ rozp.

Rx 100% 2378,57

**Synagis:** inj. [prosz. do przyg. roztw.] **100 mg** - 1 fol.+ rozp.

Rx 100% 4757,13

**Palivizumab**

**Synagis:** inj. [roztw.] **100 mg/ml** - 1 fol. 0,5 ml

Rx 100% 1680,86

**Synagis:** inj. [roztw.] **100 mg/ml** - 1 fol. 1 ml

Rx 100% 3361,71

**Palivizumab (1)** Program lekowy: profilaktyka zakażeń wirusem RS u dzieci z przewlekłą chorobą płuc (dysplazja oskrzelo-płucna)

**W:** Preparat jest wskazany w zapobieganiu ciężkiej chorobie dolnych dróg oddechowych, wymagającej hospitalizacji i wywołanej przez syncytialny wirus oddechowy (ang. RSV) u dzieci z dużym zagrożeniem chorobą wywołaną przez RSV: u dzieci urodzonych w 35 tyg. ciąży lub wcześniej i w wieku poniżej 6 m-cy na początku sezonu występowania zakażeń RSV, u dzieci poniżej 2 r.ż. wymagających leczenia z powodu dysplazji oskrzelo-płucnej w okresie poprzednich 6 m-cy, u dzieci poniżej 2 r.ż. z istotną hemodynamicznie, wrodzoną wadą serca. **AstraZeneca**

**Palonosetron**

**▼Akynzeo:** kaps. twarde **300 mg+ 0,5 mg** - 1 szt. ◆

Rx 100% 293,07

**Palonosetron + Netupitant (1)** Chemioterapia ICD-10: C.0.16./C.0.16.b.

**W:** Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych w zapobieganiu ostrym i opóźnionym nudnościom i wymiotom na skutek chemioterapii przeciwnowotworowej zawierającej cisplatinę o silnym działaniu wymiotnym; zapobieganiu ostrym i opóźnionym nudnościom i wymiotom na skutek chemioterapii przeciwnowotworowej o umiarkowanym działaniu wymiotnym. **ANGELINI**

**Aloxi®:** inj. [roztw.] **250 µg/5 ml** - 1 fol.

Rx 100% 226,80

**Palonosetron**

ANGELINI



<b>Aloxi®</b> : kaps. miękkie 500 µg - 1 szt.	Rx	100%	226,80
---	----	------	--------

*Palonosetron* ANGELINI

**Pamidronate disodium**

<b>Pamifos®</b> : inf. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 30 mg - 2 fiol. + 2 rozp. szkło	Rx	100%	213,03
		R <sup>(1)</sup>	7,63
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

<b>Pamifos®</b> : inf. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 60 mg - 1 fiol. + rozp.	Rx	100%	213,03
		R <sup>(1)</sup>	7,63
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

<b>Pamifos®</b> : inf. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 90 mg - 1 fiol. + rozp.	Rx	100%	312,90
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Pamidronate disodium (1)** Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych (2) Pacjenci 65+  
 W: Leczenie stanów związanych ze zwiększoną aktywnością osteoklastów: przerzutów nowotworowych do kości (z przewagą procesów litycznych) i szpiczaka mnogiego, hiperkalcemii w przebiegu chorób nowotworowych, choroby Pageta kości.

**Pamidronic acid**

<b>Pamisol:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 3 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	X
---	----	------	---

<b>Pamisol:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 6 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	X
---	----	------	---

<b>Pamisol:</b> inf. [konc. do przyg. roztw.] 9 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	X
---	----	------	---

*Pamidronic acid* Pfizer

**Pancreatin**

<b>Kreon® 25 000:</b> kaps. 25000 j. Ph. Eur. lipazy - 20 szt.	Rx	100%	41,24
		100%	71,42
		B <sup>(1)</sup>	8,43
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Kreon® 25 000:</b> kaps. 25000 j. Ph. Eur. lipazy - 50 szt.	Rx	100%	41,24
		100%	71,42
		B <sup>(1)</sup>	8,43
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**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), przewłokłe 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 Shwachmana-Diamonda, stan po ataku ostrego zapalenia trzustki i rozpoczęciu żywienia dojelitowego lub do ustnego.

<b>Lipancra® 8 000:</b> kaps. 8 000 j. Ph. Eur. - 20 szt.	OTC	100%	22,24
---	-----	------	-------

<b>Lipancra® 8 000:</b> kaps. 8 000 j. Ph. Eur. - 50 szt.	OTC	100%	35,18
---	-----	------	-------

<b>Lipancra® 16 000:</b> 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>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

<b>Lipancra® 16 000:</b> kaps. 16 000 j. Ph. Eur. - 60 szt.	Rx	100%	37,58
		100%	48,38
		30% <sup>(1)</sup>	14,51
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**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+  
 W: Leczenie zewnątrzwydzielniczej niewydolności trzustki u dzieci, młodzieży i dorosłych, której wystąpienie jest związane z poniżej wymienionymi lub innymi jednostkami chorobowymi: zwłóknienie torbielowate (mukowiscydoza), przewłokłe 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 Shwachmana-Diamonda; stan po ataku ostrego zapalenia trzustki i rozpoczęciu żywienia dojelitowego lub do ustnego.

<b>Panitumumab</b>			
--------------------	--	--	--

<b>▼Vectibix®:</b> inf. [konc. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 20 ml	Rx-x	100%	5495,04
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

<b>▼Vectibix®:</b> inf. [konc. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 5 ml	Rx-x	100%	1373,76
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Panitumumab (1)** Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka jelita grubego  
 W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu pacjentów z rakiem jelita grubego z przerzutami (ang. metastatic colorectal cancer, mCRC) i z genem RAS bez mutacji (typ dziki); w pierwszym rzucie w skojarzeniu ze schematem leczenia FOLFOX; w drugim rzucie w skojarzeniu ze schematem leczenia FOLFIRI u pacjentów, którzy otrzymywali w pierwszym rzucie chemioterapię opartą na fluoropirymidynie (z wyłączeniem irynotekanu); w monoterapii po niepowodzeniu leczenia schematami zawierającymi fluoropirymidynę, oksaliplatinę i irynotekan.

**Panthenol**

<b>Biotebal® Rzęsy XXL:</b> serum do rzęs - 1 op. 3 ml	DK	100%	50,72
--	----	------	-------

*Bimatoprost + Panthenol + Biotin* Polpharma

**Pantoprazole**

<b>Anesteloc® 20:</b> tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	11,29
		50% <sup>(1)</sup>	8,18
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pantoprazole (1)** Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka jelita grubego  
 W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu pacjentów z rakiem jelita grubego z przerzutami (ang. metastatic colorectal cancer, mCRC) i z genem RAS bez mutacji (typ dziki); w pierwszym rzucie w skojarzeniu ze schematem leczenia FOLFOX; w drugim rzucie w skojarzeniu ze schematem leczenia FOLFIRI u pacjentów, którzy otrzymywali w pierwszym rzucie chemioterapię opartą na fluoropirymidynie (z wyłączeniem irynotekanu); w monoterapii po niepowodzeniu leczenia schematami zawierającymi fluoropirymidynę, oksaliplatinę i irynotekan.

<b>Anesteloc® 20:</b> tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	11,29
		50% <sup>(1)</sup>	8,18
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pantoprazole (1)** W: Dawka 20 mg. Dorośli i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej: objawowa postać choroby refluksowej przełyku. Długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorośli: zapobieganie owrzodzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym staniem nieselektywnych NLPZ u pacjentów z grupy zwiększonego ryzyka, wymagających długotrwałego stosowania NLPZ. Dawka 40 mg. Dorośli i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej: refluksowe zapalenie przełyku. Dorośli: eradykacja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną przez *H. pylori*; chorobie wrzodowej żołądka i dwunastnicy; zespołu Zollingera-Ellisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Gastrostad 20:</b> tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
--	----	------	---

*Pantoprazole* STADA Poland Sp. z o.o.

<b>Anesteloc® 20:</b> tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt.	Rx	100%	14,22
		100%	19,74
		50% <sup>(1)</sup>	13,53
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Anesteloc® 40:</b> tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	25,49
--	----	------	-------

**Anesteloc® 40:** tabl. dojelitowe 40 mg - 56 szt.  
**Pantoprazole (1)** W: Dawka 20 mg. Dorośli i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej: objawowa postać choroby refluksowej przełyku. Długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorośli: zapobieganie owrzodzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym staniem nieselektywnych NLPZ u pacjentów z grupy zwiększonego ryzyka, wymagających długotrwałego stosowania NLPZ. Dawka 40 mg. Dorośli i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej: refluksowe zapalenie przełyku. Dorośli: eradykacja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną przez *H. pylori*. Choroba wrzodowa żołądka i/lub dwunastnicy. Zespół Zollingera-Ellisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Contix:</b> tabl. dojelitowe 20 mg - 14 szt.	Rx	100%	5,20
		50% <sup>(1)</sup>	3,65
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Contix:</b> tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	10,48
---	----	------	-------

<b>Contix:</b> tabl. dojelitowe 20 mg - 84 szt.	Rx	100%	25,20
---	----	------	-------

<b>Contix:</b> tabl. dojelitowe 20 mg - 112 szt.	Rx	100%	24,75
		50% <sup>(1)</sup>	12,38
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Contix:</b> tabl. dojelitowe 40 mg - 14 szt.	Rx	100%	9,36
		50% <sup>(1)</sup>	6,25
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Contix:</b> tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	15,47
---	----	------	-------

<b>Contix:</b> tabl. dojelitowe 40 mg - 84 szt.	Rx	100%	40,50
---	----	------	-------

<b>Contix:</b> tabl. dojelitowe 40 mg - 112 szt.	Rx	100%	46,27
		50% <sup>(1)</sup>	23,14
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pantoprazole (1)** W: Dawka 20 mg. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej w: objawowej postaci choroby refluksowej przełyku; długotrwałym leczeniu i zapobieganiu nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Lek wskazany jest do stosowania u dorosłych w: zapobieganiu owrzodzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym staniem nieselektywnych NLPZ u pacjentów z grupy zwiększonego ryzyka, wymagających długotrwałego stosowania NLPZ. Dawka 40 mg. Lek wskazany jest do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej w: refluksowym zapaleniu przełyku. Lek wskazany jest do stosowania u dorosłych w: eradykacji *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną przez *H. pylori*; chorobie wrzodowej żołądka i/lub dwunastnicy; zespołu Zollingera-Ellisona oraz innych stanach chorobowych związanych z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Controloc®:</b> inj. doż. [prosz. do przyg. roztw.] 40 mg - 1 fiol.	Lz	100%	-
--	----	------	---

**Pantoprazole**

<b>Controloc® 20:</b> tabl. dojelitowe 20 mg - 14 szt.	Rx	100%	5,35
		50% <sup>(1)</sup>	3,80
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Controloc® 20:</b> tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	9,80
		50% <sup>(1)</sup>	6,69
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Controloc® 20:</b> tabl. dojelitowe 20 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
---	----	------	---

<b>Controloc® 40:</b> tabl. dojelitowe 40 mg - 14 szt.	Rx	100%	9,09
		50% <sup>(1)</sup>	5,98
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Controloc® 40:</b> tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	17,52
		50% <sup>(1)</sup>	11,31
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Controloc® 40:</b> tabl. dojelitowe 40 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
---	----	------	---

**Pantoprazole (1)** W: Dawka 20 mg. Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej w: objawowej postaci choroby refluksowej przełyku; długotrwałym leczeniu i zapobieganiu nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania u dorosłych w: zapobieganiu owrzodzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym staniem nieselektywnych NLPZ u pacjentów z grupy zwiększonego ryzyka, wymagających długotrwałego stosowania NLPZ. Dawka 40 mg. Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej w: refluksowym zapaleniu przełyku. Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania u dorosłych w: eradykacji *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną przez *H. pylori*; chorobie wrzodowej żołądka i/lub dwunastnicy; zespołu Zollingera-Ellisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Controloc® 20:</b> tabl. dojelitowe 20 mg - 14 szt.	Rx	100%	5,35
		50% <sup>(1)</sup>	3,80
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Controloc® 20:</b> tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	9,80
		50% <sup>(1)</sup>	6,69
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Controloc® 20:</b> tabl. dojelitowe 20 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
---	----	------	---

<b>Controloc® 40:</b> tabl. dojelitowe 40 mg - 14 szt.	Rx	100%	9,09
		50% <sup>(1)</sup>	5,98
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Controloc® 40:</b> tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	17,52
		50% <sup>(1)</sup>	11,31
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Controloc® 40:</b> tabl. dojelitowe 40 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
---	----	------	---

**Pantoprazole (1)** W: Dawka 20 mg. Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej w: objawowej postaci choroby refluksowej przełyku; długotrwałym leczeniu i zapobieganiu nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania u dorosłych w: zapobieganiu owrzodzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym staniem nieselektywnych NLPZ u pacjentów z grupy zwiększonego ryzyka, wymagających długotrwałego stosowania NLPZ. Dawka 40 mg. Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej w: refluksowym zapaleniu przełyku. Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania u dorosłych w: eradykacji *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną przez *H. pylori*; chorobie wrzodowej żołądka i/lub dwunastnicy; zespołu Zollingera-Ellisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Gastrostad 20:</b> tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
--	----	------	---

*Pantoprazole* STADA Poland Sp. z o.o.

<b>Gastrostad 40:</b> tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
--	----	------	---

**Pantoprazole** STADA Poland Sp. z o.o.

<b>Gerdin 20 mg:</b> tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	7,36
		50% <sup>(1)</sup>	4,25
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pantoprazole (1)** W: Dorośli i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej. Objawowa postać choroby refluksowej przełyku. Długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorośli: zapobieganie owrzodzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym staniem nieselektywnych niesteroidowych leków przeciwzapalnych (NLPZ) u pacjentów z grupy zwiększonego ryzyka, wymagających długotrwałego stosowania NLPZ. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ s Lab

<b>Gerdin 40 mg:</b> tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,46
		50% <sup>(1)</sup>	7,25
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pantoprazole (1)** W: Dorośli i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej: refluksowe zapalenie przełyku. Dorośli: eradykacja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w sko



Nolpaza® 40 mg tabletki dojelitowe: tabl. dojelitowe 40 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	40,44
		50% <sup>(1)</sup>	20,46
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pantoprazole (1)W:** Dawka 20 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i starsza. Objawowa choroba refluksowa przełyku. Długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli. Zapobieganie owrozdzeniu żołądka i dwunastnicy spowodowanym przez nieselektywne NLPZ u pacjentów z grupy ryzyka spowodowanego koniecznością stałego leczenia NLPZ. Dawka 40 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i starsza. Refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli. Eradykacja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z antybiotykoterapią u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną obecnością *H. pylori*. Choroba wrzodowa żołądka i dwunastnicy. Zespół Zollingera-Elisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Nolpaza® 40 mg tabletki dojelitowe - (IR): tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	11,63
		50% <sup>(1)</sup>	5,82
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Nolpaza® 40 mg tabletki dojelitowe - (IR): tabl. dojelitowe 40 mg - 56 szt. ◆**

**Pantoprazole (1)W:** Dorosli i młodzież 12 lat i starsza. Refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli. Eradykacja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z antybiotykoterapią u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną obecnością *H. pylori*. Choroba wrzodowa żołądka i dwunastnicy. Zespół Zollingera-Elisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Nolpaza® 40 mg tabletki dojelitowe - (IR): tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	11,61
		50% <sup>(1)</sup>	5,81
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Nolpaza® 40 mg tabletki dojelitowe - (IR): tabl. dojelitowe 40 mg - 56 szt. ◆**

**Pantoprazole (1)W:** Dorosli i młodzież w wieku 12 lat i starsza. Refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli. Eradykacja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z antybiotykoterapią u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną obecnością *H. pylori*. Choroba wrzodowa żołądka i dwunastnicy; zespół Zollingera-Elisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ozzion: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	6,91
		50% <sup>(1)</sup>	3,80
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ozzion: tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	13,82
		50% <sup>(1)</sup>	7,61
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ozzion: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	12,93
		50% <sup>(1)</sup>	6,72
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ozzion: tabl. dojelitowe 40 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	26,33
		50% <sup>(1)</sup>	13,90
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pantoprazole (1)W:** Dawka 20 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i powyżej; leczenie choroby refluksowej (refluksu żołądkowo-przełykowego) z objawami. Długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli; zapobieganie owrozdzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym przez stosowanie nieselektywnych NLPZ u pacjentów z grup ryzyka, wymagających długotrwałego leczenia NLPZ. Dawka 40 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i powyżej; refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli; eradykacja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w połączeniu z odpowiednim leczeniem antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową związaną z współistniejącym zakażeniem *H. pylori*. Choroba wrzodowa żołądka i dwunastnicy. Zespół Zollingera i Ellisona i inne stany związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Pamyl 20 mg: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	6,32
		50% <sup>(1)</sup>	3,21
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pantoprazole (1)W:** Dorosli i młodzież od 12 lat. Leczenie objawów choroby refluksowej przełyku. Długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli. Zapobieganie owrozdzeniu żołądka i dwunastnicy indukowanym przez nieselektywne NLPZ u pacjentów z grup ryzyka, wymagających ciągłego podawania tych leków. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Pamyl 40 mg: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	12,71
		50% <sup>(1)</sup>	6,50
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pantoprazole (1)W:** Dorosli i młodzież od 12 lat; refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli; eradykacja *Helicobacter pylori* w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową związaną z zakażeniem *Helicobacter pylori*, owrozdzenie żołądka i dwunastnicy, zespół Zollingera-Elisona i inne stany chorobowe

we związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Panprazol: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	8,05
		50% <sup>(1)</sup>	4,94
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Panprazol: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	15,37
		50% <sup>(1)</sup>	9,16
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pantoprazole (1)W:** Dawka 20 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i powyżej; objawowa postać choroby refluksowej przełyku, długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli; zapobieganie owrozdzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym stosowaniem nieselektywnych niesteroidowych leków przeciwzapalnych (NLPZ) u pacjentów z grupy zwiększonego ryzyka, wymagających długotrwałego stosowania NLPZ. Dawka 40 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i powyżej; refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli; eradykacja *Helicobacter pylori* w połączeniu z antybiotykoterapią u pacjentów z wrzodem trawiennym związanym z *Helicobacter pylori*; choroba wrzodowa żołądka i dwunastnicy; zespół Zollingera-Elisona i inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Panprazol: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	7,23
		50% <sup>(1)</sup>	4,12
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Panprazol: tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	13,36
		50% <sup>(1)</sup>	7,15
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Panprazol: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
		50% <sup>(1)</sup>	7,50
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pantoprazole (1)W:** Dawka 20 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i starsza. Leczenie objawów choroby refluksowej przełyku. Długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli. Zapobieganie występowaniu owrozdzeń przewodu pokarmowego wywołanych stosowaniem nieselektywnych NLPZ u pacjentów z grupy ryzyka, którzy wymagają stałego leczenia za pomocą NLPZ. Dawka 40 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i starsza. Refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli. Eradykacja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów zakażonych *H. pylori*, z towarzyszącym owrozdzeniem. Choroba wrzodowa żołądka i dwunastnicy. Zespół Zollingera-Elisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Pantogon 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
		50% <sup>(1)</sup>	X
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pantoprazole Bluefish: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	7,13
		50% <sup>(1)</sup>	4,02
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pantoprazole Bluefish: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,25
		50% <sup>(1)</sup>	7,04
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pantoprazole (1)W:** Dawka 20 mg. Leczenie łagodnej postaci choroby refluksowej przełyku i związanych z nią objawów (jak zgaga, zarzucanie treści żołądkowej, ból podczas przełykania); długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku; zapobieganie owrozdzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym przez nieselektywne NLPZ u pacjentów z grupy zwiększonego ryzyka, u których konieczne jest długotrwałe leczenie NLPZ. Dawka 40 mg. Łagodzenie objawów i krótkotrwałe leczenie chorób przewodu pokarmowego wymagających zmniejszenia wydzielania kwasu solnego, takich jak: choroba wrzodowa dwunastnicy; choroba wrzodowa żołądka; umiarkowane i ciężkie refluksowe zapalenie przełyku; eradykacja *Helicobacter pylori* w skojarzeniu z antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową żołądka lub dwunastnicy; zespół Zollingera-Elisona i inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Pantoprazole Genoptim: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	6,80
		50% <sup>(1)</sup>	3,69
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pantoprazole Genoptim: tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	12,71
		50% <sup>(1)</sup>	6,50
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pantoprazole Genoptim: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	12,71
		50% <sup>(1)</sup>	6,50
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pantoprazole Genoptim: tabl. dojelitowe 40 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	22,03
		50% <sup>(1)</sup>	11,02
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pantoprazole (1)W:** Dawka 20 mg. Dorosli i młodzież w wieku 12 lat i powyżej; objawowa postać choroby refluksowej przełyku; długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli; zapobieganie owrozdzeniu

żołądka i dwunastnicy wywołanym stosowaniem nieselektywnych NLPZ u pacjentów z grupy zwiększonego ryzyka, wymagających długotrwałego stosowania NLPZ. Dawka 40 mg. Osoby dorosłe i młodzież w wieku od 12 lat; refluksowe zapalenie przełyku. Osoby dorosłe; eradykacja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednią antybiotykoterapią u pacjentów z wrzodami związanymi z *H. pylori*. Wrzody żołądka i dwunastnicy. Zespół Zollingera-Elisona i inne stany chorobowe wynikające z nadmiernego wydzielania. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Pantoprazol Krka: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
		50% <sup>(1)</sup>	X
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pantoprazol Krka: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	9,98
		50% <sup>(1)</sup>	15,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Pantoprazol Bio: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	7,85
		50% <sup>(1)</sup>	10,03
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Panzol: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	10,03
		50% <sup>(1)</sup>	6,92
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Panzol: tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	13,90
		50% <sup>(1)</sup>	7,69
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Panzol: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	19,53
		50% <sup>(1)</sup>	13,32
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pantoprazole (1)W:** Dawka 20 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i powyżej. Objawowa postać choroby refluksowej przełyku. Długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli. Zapobieganie owrozdzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym stosowaniem nieselektywnych NLPZ u pacjentów z grupy zwiększonego ryzyka, wymagających długotrwałego stosowania NLPZ. Dawka 40 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i powyżej. Refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli. Eradykacja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną przez *H. pylori*. Choroba wrzodowa żołądka i/lub dwunastnicy. Zespół Zollingera-Elisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ranloc: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	9,02
		50% <sup>(1)</sup>	5,91
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Ranloc: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	17,37
		50% <sup>(1)</sup>	11,16
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Pantoprazole (1)W:** Dawka 20 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i powyżej; objawowa postać choroby refluksowej przełyku. Długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli; zapobieganie owrozdzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym stosowaniem nieselektywnych NLPZ u pacjentów z grupy zwiększonego ryzyka, wymagających długotrwałego stosowania NLPZ. Dawka 40 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i powyżej; refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli; eradykacja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną przez *H. pylori*. Choroba wrzodowa żołądka i/lub dwunastnicy. Zespół Zollingera-Elisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Papain	Rx	100%	20,00
		50% <sup>(1)</sup>	20,00
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Papain**  
Carident®: maść (100 mg+ 150 mg+ 80 mg/g) - 1 tuba 5 g

Papaverine hydrochloride	Rx	100%	19,65
		50% <sup>(1)</sup>	19,65
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Papillomavirus vaccines	Rx	100%	278,78
		50% <sup>(1)</sup>	139,39
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Cervarix®: inj. [zaw.] 20 µg+ 20 µg - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx	100%	278,78
		50% <sup>(1)</sup>	139,39
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Papillomavirus vaccines (1)W:** Szczepionka stosowana u osób od ukończenia 9 r. przeznaczona do profilaktyki zmian przednowotworowych narządów płciowych (szyjki macicy, sromu i pochwy) oraz raka szyjki macicy związanych przyczynowo z określonymi onkogennymi typami wirusa brodawczaka ludzkiego (HPV). Preparat powinien być stosowany zgodnie z oficjalnymi zaleceniami. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia

Gardasil® 9: inj. [zaw.] 0,5 ml (1 daw.) - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml (+2 igły)	Rx	100%	X
		50% <sup>(1)</sup>	X
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Papillomavirus vaccines**  
Gardasil® 9: inj. [zaw.] 0,5 ml (1 daw.) - 1 amp.-strzyk. (+2 igły)







Skuteczny przepływ

pentoxifylline  
**polifilin**  
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

**Pegvisomant**

**Somavert:** inj. [prosz.+ rozp. do prz. roztw.] **10 mg** - 30 amp.-stryk.

Rx-z	100%	<b>7933,46</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Somavert:** inj. [prosz.+ rozp. do prz. roztw.] **15 mg** - 30 amp.-stryk.

Rx-z	100%	<b>11900,20</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Somavert:** inj. [prosz.+ rozp. do prz. roztw.] **20 mg** - 30 amp.-stryk.

Rx-z	100%	<b>15866,93</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Somavert:** inj. [prosz.+ rozp. do prz. roztw.] **25 mg** - 30 amp.-stryk.

Rx-z	100%	<b>19833,66</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Pegvisomant** (1) Program lekowy; leczenie akromegalii pasyrytydem

**W:** Leczenie dorosłych pacjentów z akromegalią, u których reakcja na leczenie operacyjne i/lub radioterapię była niewystarczająca, i u których odpowiednie leczenie analogami somatostatynami nie powodowało normalizacji stężenia IGF-1 lub nie tolerowali on takiej terapii.

**Pembrolizumab**

**▼Keytruda:** inf. [konc. do sporz. roztw.] **25 mg/ml** - 1 fioł. 4 ml ◆ **nowosc**

Rx-z	100%	<b>14927,60</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Pembrolizumab** (1) Program lekowy; leczenie chorych na raka szyjki macicy, Program lekowy; leczenie czerniaka skóry lub błon śluzowych i pilulimabem, Program lekowy; leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca, Program lekowy; leczenie płaskonabłonkowego raka narządów głowy i szyi w skojarzeniu z radioterapią w miejscowo zaawansowanej chorobie, Program lekowy; leczenie raka nerki, Program lekowy; leczenie raka piersi, Program lekowy; leczenie zaawansowanego raka jelita grubego, Program lekowy; leczenie zaawansowanego raka żołądka

**W: Czerniak.** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu osób dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej z zaawansowanym (nieoperacyjnym lub z przerzutami) czerniakiem. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu adjuwantowym osób dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej z czerniakiem w stopniu zaawansowania IIB, IIC lub III, po całkowitej resekcji. **Niedrobnokomórkowy rak płuca (NDRP).** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu adjuwantowym osób dorosłych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca z wysokim ryzykiem nawrotu po całkowitej resekcji i chemioterapii opartej na pochodnych platyny (kryteria wyboru, patrz ChPL). Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu niedrobnokomórkowego raka płuca z przerzutami u osób dorosłych, u których odstępek komórek nowotworowych z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej (ang. TPS) wynosi  $\geq 50\%$  i nie występują dodatnie mutacje genu EGFR lub ALK w tkance nowotworowej. Produkt leczniczy w skojarzeniu z pembeteksem i chemioterapią opartą na pochodnych platyny jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu nieplaskonabłonkowego niedrobnokomórkowego raka płuca z przerzutami u osób dorosłych, u których nie występują dodatnie mutacje genu EGFR lub reanaracja w genie ALK w tkance nowotworowej. Produkt leczniczy w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksem lub nab-paklitaksem jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu plaskonabłonkowego niedrobnokomórkowego raka płuca z przerzutami u osób dorosłych. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuca miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami u osób dorosłych z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej z TPS  $\geq 1\%$ , u których zastosowano wcześniej przy najmniej jeden schemat chemioterapii. U pacjentów z dodatnim wynikiem mutacji genu EGFR lub ALK w tkance nowotworowej, przed podaniem produktu leczniczego należy również zastosować terapię celowaną. **Klasy czerniaka Hodgkina (ang. cHL).** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów oraz dzieci i młodzieży w wieku 3 lat i starszych z nawrotnym lub opornym na leczenie klasycznym czerniakiem Hodgkina po niepowodzeniu autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych (ang. ASCT), lub po co najmniej dwóch wcześniejszych terapiach, gdy ASCT nie jest opcją leczenia. **Rak urotelialny.** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu raka urotelialnego miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami u osób dorosłych, u których zastosowano wcześniej chemioterapię zawierającą pochodne platyny. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu raka urotelialnego miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami u osób dorosłych, które nie mogą zostać zakwalifikowane do chemioterapii zawierającej cisplatinę i u których łączny wynik pozytywny (ang. CPS) z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi  $\geq 10$ . **Rak plaskonabłonkowy głowy i szyi (ang. HNSCC).** Produkt leczniczy w monoterapii lub w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny i 5-fluorouracylu (5-FU) jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu nawrotnego raka plaskonabłonkowego głowy i szyi z przerzutami lub nieoperacyjnym u osób dorosłych, u których CPS z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi  $\geq 1$ . Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu plaskonabłonkowego raka głowy i szyi nawrotnego lub z przerzutami u osób dorosłych z ekspresją PD-L1  $\geq 50\%$  w tkance nowotworowej i progresją nowotworu w trakcie chemioterapii zawierającej pochodne platyny lub po jej zakończeniu. **Rak nerwokomórkowy (ang. RCC).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z aktywnym jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu zaawansowanego raka nerwokomórkowego u osób dorosłych. Produkt leczniczy w skojarzeniu z lenwatinibem jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu zaawansowanego raka nerwokomórkowego u osób dorosłych. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu adjuwantowym u osób dorosłych z rakiem nerwokomórkowym ze zwiększonym ryzykiem nawrotu po nefrektomii lub po nefrektomii i resekcji zmian przerzutowych (kryteria wyboru, patrz ChPL). **Nowotwór z niestabilnością mikrosatelitarną wysokiego stopnia (ang. MSI-H) lub z zaburzeniami mechanizmu naprawy uszkodzonego DNA o typie niedopasowania (ang. dMMR).** Rak jelita grubego (ang. CRC). Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania u osób dorosłych z rakiem jelita grubego z MSI-H lub dMMR w następujących warunkach: leczenie pierwszego rzutu raka jelita grubego z przerzutami; leczenie nieoperacyjnego lub z przerzutami raka jelita grubego po wcześniejszym leczeniu skojarzonym opartym na pochodnych fluoropiryminy. **Nowotwór inne niż rak jelita grubego.** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu następujących nowotworów z MSI-H lub dMMR u osób dorosłych z: zaawansowanym lub nawrotnym rakiem endometrium, u których nastąpiła progresja choroby podczas lub po wcześniejszym leczeniu opartym na pochodnych platyny w dowolnym zestawieniu i, nieoperacyjnym lub z przerzutami rakiem żołądka, jelita cienkiego lub rakiem dróg żołądkowych u pacjentów, u których nastąpiła progresja choroby w trakcie leczenia lub po co najmniej jednej stosowanej wcześniejszej terapii. **Rak przełyku.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny i fluoropiryminy jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu miejscowo zaawansowanego raka przełyku nieoperacyjnego lub z przerzutami lub HER-2 ujemnego gruczolakoraka połączenia przelykowo-żołądkowego u osób dorosłych, u których CPS z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi  $\geq 10$ . **Potrójnie ujemny rak piersi (ang. TNBC).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią jako leczenie neoadjuwantowe, a następnie kontynuowany w monoterapii jako leczenie adjuwantowe po zabiegu chirurgicznym, jest wskazany do stosowania w leczeniu osób dorosłych z miejscowo zaawansowanym lub we wczesnym stadium

potrójnie ujemnym rakiem piersi, u których ryzyko nawrotu jest wysokie. Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią jest wskazany do stosowania w leczeniu miejscowo nawrotnego potrójnie ujemnego raka piersi nieoperacyjnego lub z przerzutami u osób dorosłych, u których CPS z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi  $\geq 10$  i które wcześniej nie otrzymały chemioterapii w związku z chorobą nowotworową z przerzutami. **Rak endometrium (ang. EC).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z lenwatinibem jest wskazany do stosowania w leczeniu zaawansowanego lub nawrotnego raka endometrium u osób dorosłych, u których nastąpiła progresja choroby podczas lub po wcześniejszym leczeniu zawierającym pochodne platyny w dowolnym zestawieniu i, którzy nie kwalifikują się do radykalnego leczenia chirurgicznego lub radioterapii. **Rak szyjki macicy.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią z bewacyzumabem lub bez bewacyzumabu, jest wskazany do stosowania w leczeniu przetrwałego, nawrotnego lub z przerzutami raka szyjki macicy u osób dorosłych, u których CPS z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi  $\geq 1$ . Gruczolakorak żołądka lub połączenia żołądkowo-przełykowego (ang. GEJ). Produkt leczniczy w skojarzeniu z trastuzumabem, chemioterapią zawierającą pochodne fluoropiryminy i platyny, jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu miejscowo zaawansowanego nieoperacyjnego lub z przerzutami HER-2-dodatniego gruczolakoraka żołądka lub gruczolakoraka połączenia żołądkowo-przełykowego u osób dorosłych, u których CPS z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi  $\geq 1$ . Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią zawierającą pochodne fluoropiryminy i platyny jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu miejscowo zaawansowanego nieoperacyjnego lub z przerzutami HER-2-ujemnego gruczolakoraka żołądka lub gruczolakoraka połączenia żołądkowo-przełykowego u osób dorosłych, u których CPS z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi  $\geq 1$ . **Rak dróg żołądkowych (ang. BTC).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z gemcytabiną i cisplatiną jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu miejscowo zaawansowanego nieoperacyjnego lub z przerzutami raka dróg żołądkowych u osób dorosłych.

**Pemetrexed**

**Pemetrexed SUN:** inf. [prosz. do prz. konc. do prz. roztw.] **100 mg** - 1 fioł. prosz. ◆

Rx-z	100%	<b>136,23</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Pemetrexed SUN:** inf. [prosz. do prz. konc. do prz. roztw.] **500 mg** - 1 fioł. prosz. ◆

Rx-z	100%	<b>681,16</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Pemetrexed** (1) Chemioterapia ICD-10: C.49.

**W: Ziośliwy międzybłoniak oplotnicy.** Pemetrexed w skojarzeniu z cisplatiną jest przeznaczony do stosowania u nieleczonych wcześniej chemioterapią pacjentów, z nieoperacyjnym ziośliwym międzybłoniakiem oplotnicy. **Niedrobnokomórkowy rak płuca.** Pemetrexed w skojarzeniu z cisplatiną wskazany jest jako leczenie pierwszego rzutu pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca, w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, u histologii innej niż w przeważającym stopniu plaskonabłonkowym. Pemetrexed w monoterapii jest wskazany do stosowania jako leczenie podtrzymujące u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca, w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, u histologii innej niż w przeważającym stopniu plaskonabłonkowym. Lek w monoterapii jest wskazany do stosowania jako leczenie podtrzymujące u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca, w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, u histologii innej niż w przeważającym stopniu plaskonabłonkowym. Lek w monoterapii jest wskazany do stosowania jako leczenie drugiego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca, w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, u histologii innej niż w przeważającym stopniu plaskonabłonkowym.

**Pemetrexed Accord:** inf. [konc. do prz. roztw.] **25 mg/ml** - 1 fioł. 20 ml ◆

Rx-z	100%	<b>685,74</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Pemetrexed Accord:** inf. [konc. do prz. roztw.] **25 mg/ml** - 1 fioł. 40 ml ◆

Rx-z	100%	<b>1372,62</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Pemetrexed Accord:** inf. [konc. do prz. roztw.] **25 mg/ml** - 1 fioł. 4 ml ◆

Rx-z	100%	<b>136,23</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Pemetrexed Accord:** inf. [prosz. do prz. konc. do prz. roztw.] **100 mg** - 1 fioł. ◆

Rx-z	100%	<b>X</b>
------	------	----------

**Pemetrexed Accord:** inf. [prosz. do prz. konc. do prz. roztw.] **500 mg** - 1 fioł. ◆

Rx-z	100%	<b>X</b>
------	------	----------

**Pemetrexed Accord:** inf. [prosz. do prz. konc. do prz. roztw.] **1000 mg** - 1 fioł. ◆

Rx-z	100%	<b>X</b>
------	------	----------

**Pemetrexed** (1) Chemioterapia ICD-10: C.49.

**W: Ziośliwy międzybłoniak oplotnicy.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z cisplatiną jest przeznaczony do stosowania u nieleczonych wcześniej chemioterapią pacjentów, z nieoperacyjnym ziośliwym międzybłoniakiem oplotnicy. **Niedrobnokomórkowy rak płuca.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z cisplatiną wskazany jest, jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, u histologii innej niż w przeważającym stopniu plaskonabłonkowym. Lek w monoterapii jest wskazany do stosowania jako leczenie podtrzymujące u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, u histologii innej niż w przeważającym stopniu plaskonabłonkowym. Lek w monoterapii jest wskazany do stosowania jako leczenie drugiego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca, w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, u histologii innej niż w przeważającym stopniu plaskonabłonkowym.

**Pemetrexed Alvogon:** inf. doż. [konc. do prz. roztw.] **100 mg** - 1 fioł. 10 ml ◆

Rx-z	100%	<b>X</b>
------	------	----------

**Pemetrexed Alvogon:** inf. doż. [konc. do prz. roztw.] **500 mg** - 1 fioł. 25 ml ◆

Rx-z	100%	<b>X</b>
------	------	----------

**Pemetrexed Fresenius Kabi:** inf. [konc. do prz. roztw.] **25 mg/ml** - 1 fioł. 20 ml ◆

Rx-z	100%	<b>684,59</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Pemetrexed Fresenius Kabi:** inf. [konc. do prz. roztw.] **25 mg/ml** - 1 fioł. 40 ml ◆

Rx-z	100%	<b>1371,47</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Pemetrexed Fresenius Kabi:** inf. [konc. do prz. roztw.] **25 mg/ml** - 1 fioł. 4 ml ◆

Rx-z	100%	<b>136,80</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Pemetrexed Fresenius Kabi:** inf. [prosz. do prz. konc. roztw.] **100 mg** - 1 fioł. ◆

Rx-z	100%	<b>X</b>
------	------	----------

**Pemetrexed Fresenius Kabi:** inf. [prosz. do prz. konc. roztw.] **500 mg** - 1 fioł. ◆

Rx-z	100%	<b>X</b>
------	------	----------

**Pemetrexed Fresenius Kabi:** inf. [konc. do prz. roztw.] **25 mg/ml** - 1 fioł. 20 ml ◆

Rx-z	100%	<b>684,59</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Pemetrexed Fresenius Kabi:** inf. [konc. do prz. roztw.] **25 mg/ml** - 1 fioł. 40 ml ◆

Rx-z	100%	<b>1371,47</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Pemetrexed Fresenius Kabi:** inf. [konc. do prz. roztw.] **25 mg/ml** - 1 fioł. 4 ml ◆

Rx-z	100%	<b>136,80</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Pemetrexed Fresenius Kabi:** inf. [prosz. do prz. konc. roztw.] **100 mg** - 1 fioł. ◆

Rx-z	100%	<b>X</b>
------	------	----------

**Pemetrexed Fresenius Kabi:** inf. [prosz. do prz. konc. roztw.] **500 mg** - 1 fioł. ◆

Rx-z	100%	<b>X</b>
------	------	----------

**Pemetrexed** (1) Chemioterapia ICD-10: C.49.

**W: Ziośliwy międzybłoniak oplotnicy.** produkt w skojarzeniu z cisplatiną jest wskazany do stosowania u pacjentów z nieoperacyjnym ziośliwym międzybłoniakiem oplotnicy, nieleczonych wcześniej chemioterapią. **Niedrobnokomórkowy rak płuca:** produkt w skojarzeniu z cisplatiną jest wskazany jako leczenie pierwszego

rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, u histologii innej niż w przeważającym stopniu plaskonabłonkowym. Lek w monoterapii jest wskazany do stosowania jako leczenie podtrzymujące u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, u histologii innej niż w przeważającym stopniu plaskonabłonkowym, u których nie nastąpiła progresja choroby bezpośrednio po zakończeniu chemioterapii opartej na pochodnych platyny. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania jako leczenie drugiego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, u histologii innej niż w przeważającym stopniu plaskonabłonkowym.

**Pemetrexed Sandoz:** inf. [konc. do prz. roztw.] **25 mg/ml** - 1 fioł. 20 ml ◆

Rx-z	100%	<b>685,74</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Pemetrexed Sandoz:** inf. [konc. do prz. roztw.] **25 mg/ml** - 1 fioł. 40 ml ◆

Rx-z	100%	<b>1372,62</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Pemetrexed Sandoz:** inf. [konc. do prz. roztw.] **25 mg/ml** - 1 fioł. 4 ml ◆

Rx-z	100%	<b>136,23</b>
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Pemetrexed Sandoz:** inf. [prosz. do prz. konc. do prz. roztw.] **100 mg** - 1 fioł. 10 ml ◆

Rx-z	100%	<b>X</b>
------	------	----------

**Pemetrexed Sandoz:** inf. [prosz. do prz. konc. do prz. roztw.] **500 mg** - 1 fioł. 50 ml ◆

Rx-z	100%	<b>X</b>
------	------	----------

**Pemetrexed Sandoz:** inf. [prosz. do prz. konc. do prz. roztw.] **1000 mg** - 1 fioł. 100 ml ◆

Rx-z	100%	<b>2948,40</b>
------	------	----------------

**Pemetrexed** (1) Chemioterapia ICD-10: C.49.

**W: Ziośliwy międzybłoniak oplotnicy.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z cisplatiną jest przeznaczony do stosowania u nieleczonych wcześniej chemioterapią pacjentów z nieoperacyjnym ziośliwym międzybłoniakiem oplotnicy. **Niedrobnokomórkowy rak płuca.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z cisplatiną wskazany jest, jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, u histologii innej niż w przeważającym stopniu plaskonabłonkowym. Lek w monoterapii jest wskazany do stosowania jako leczenie podtrzymujące u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, u histologii innej niż w przeważającym stopniu plaskonabłonkowym, u których nie nastąpiła progresja choroby bezpośrednio po zakończeniu chemioterapii opartej na pochodnych platyny. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania jako leczenie drugiego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, u histologii innej niż w przeważającym stopniu plaskonabłonkowym. Dawka 25 mg/ml: ten produkt leczniczy jest przeznaczony do stosowania wyłącznie u osób dorosłych.

**Pemetrexed Zentiva:** inf. [prosz. do prz. konc. do prz. roztw.] **100 mg** - 1 fioł. prosz. ◆

Rx-z	100%	<b>X</b>
------	------	----------

**Pemetrexed Zentiva:** inf. [prosz. do prz. konc. do prz. roztw.] **500 mg** - 1 fioł. prosz. ◆

Rx-z	100%	<b>X</b>
------	------	----------

**Pemetrexed** Zentiva

**Penicillamine**

**Cuprenil®:** tabl. powł. **250 mg** - 30 szt.

Rx	100%	<b>80,91</b>
	Dz <sup>(1)</sup>	bezp.
	R <sup>(2)</sup>	<b>3,20</b>
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Penicillamine** (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba Wilsona (3) Pacjenci 65+

**W:** Reumatoidalne zapalenie stawów o ciężkim przebiegu, choroba Wilsona (zwyrodnienie soczewkowo-wątrobowe), cystynuria, zaburcie ołowiu, przewlekłe aktywne zapalenie wątroby.

**Pentaerythryl tetranitrate**

**Galpent:** tabl. **100 mg** - 30 szt.

Rx	100%	<b>19,00</b>
----	------	--------------

**Pentaerythryl tetranitrate** Galena

**Pentaerythritol compositum:** tabl. **200,5 mg** - 20 szt. ◆

Rx	100%	<b>16,57</b>
----	------	--------------

**Glyceril trinitrate + Pentaerythryl tetranitrate** Galena

**Pentoxifylline**

**Agapurin®:** tabl. draż. **100 mg** - 60 szt.

Rx	100%	<b>11,00</b>
----	------	--------------

**Pentoxifylline** Zentiva

**Agapurin® SR 400:** tabl. powł. o przedl. uwalnianiu **400 mg** - 20 szt.







# ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



## Permethrin

Infectoscab 5%: krem 50 mg/g - 1 op. 30 g Rx 100% 118,11

Permethrin Solpherm

Permetryna Scabinol: żel 40 mg/g - 1 tuba 40 g Rx 100% 59,00

Permethrin Mercapharm

Permetryna Scabinol Forte: żel 50 mg/g - 1 tuba 60 g Rx 100% 90,00

Permethrin Mercapharm

## Pertussis toxoid

Adacel Polio: inj. [zaw.] 0,5 ml - 1 amp.-strzyk. (+ igła) Rx 100% 123,99

Tetanus toxoid + Pertussis toxoid + Diphtheria toxoid + Inactivated poliomyelitis vaccine Sanofi Pasteur

Tdap Szczepionka: inj. dom. [zaw.] - 1 amp.-strzyk. Rx 100% X

Tdap Szczepionka: inj. dom. [zaw.] - 5 amp.-strzyk. Rx 100% X

Tdap Szczepionka: inj. dom. [zaw.] - 10 amp.-strzyk. Rx 100% X

Tdap Szczepionka: inj. dom. [zaw.] - 20 amp.-strzyk. Rx 100% X

Diphtheria toxoid + Pertussis toxoid + Tetanus toxoid AJ Vaccines A/S

## Pertussis vaccine

Adacel: inj. [zaw.] 0,5 ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml (+2 igły) Rx 100% 94,36

Tetanus toxoid + Pertussis vaccine + Diphtheria toxoid Sanofi Pasteur

Boostrix: inj. [zaw.] 0,5 ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml Rx 100% 98,00

Diphtheria toxoid + Tetanus toxoid + Pertussis vaccine GSK Commercial

Boostrix Polio: inj. [zaw.] 0,5 ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml Rx 100% 149,43

Boostrix Polio: inj. [zaw.] 0,5 ml - 1 fiol. 0,5 ml Rx 100% 122,80

Tetanus toxoid + Pertussis vaccine + Inactivated poliomyelitis vaccine + Diphtheria toxoid GSK Commercial

DTP-Szczepionka błoniczo-tężcowo-krztuścowa adorsobwana: inj. podsk. [zaw.] 0,5 ml - 25 amp. 0,5ml Rx 100% X

Diphtheria toxoid + Tetanus vaccines + Pertussis vaccine BIOMED S.A.

## Pertuzumab

▼Perjeta: inj. [konc. do przyg. rozw.] 420 mg - 1 fiol. Rx-z 100% 10158,96

Pertuzumab (1) Program lekowy: leczenie raka piersi

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z trastuzumabem i chemioterapią w leczeniu neoadjuwantowym dorosłych pacjentów chorych na HER2-dodatniego raka piersi, miejscowo zaawansowanego, zapalnego lub we wczesnym stadium z wysokim ryzykiem wznowy; leczeniu adjuwantowym dorosłych pacjentów chorych na HER2-dodatniego raka piersi we wczesnym stadium z wysokim ryzykiem wznowy. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z trastuzumabem i docetaxelem u dorosłych pacjentów chorych na HER2-dodatniego raka piersi z przerzutami lub z nieresekcyjną wznową miejscową, którzy nie byli leczeni wcześniej za pomocą terapii przeciw-HER2 lub chemioterapii choroby przerzutowej.

## Phenobarbital

○ Bellergo®: tabl. powł. 0,1 mg+ 0,3 mg+ 20 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 20,74

Phenobarbital + Ergotamine + Atropa belladonna extract Herbapol Wrocław

○ Luminalum: tabl. 100 mg - 10 szt. ◆ Rx 100% 8,80

○ Luminalum: tabl. 100 mg - 10 szt. ◆ Rx 100% 5,09

Phenobarbital (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Pacidzka (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie uogólnionych napadów padaczkowych toniczno-klonicznych i napadów częściowych prostych, w szczególności padaczki lekoopornej. Produkt leczniczy nie jest wskazany do stosowania u dzieci.

## Phenylephrine bitartrate

○ Luminalum Unia: tabl. 15 mg - 10 szt. ◆ Rx 100% 4,99

○ Luminalum Unia: tabl. 100 mg - 10 szt. ◆ Rx 100% 6,91

○ Luminalum Unia: tabl. 100 mg - 10 szt. ◆ Rx 100% 3,20

Phenobarbital (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Pacidzka (3) Pacjenci 65+

W: Pacidzka - napady częściowe i uogólnione toniczno-kloniczne.

## Phenoxyethylpenicillin

Ospen® 750: zaw. doust. 0,75 mln j.m./5 ml - 1 but. 150 ml Rx 100% 57,11

Ospen® 750: zaw. doust. 0,75 mln j.m./5 ml - 1 but. 150 ml Rx 100% 13,71

Ospen® 750: zaw. doust. 0,75 mln j.m./5 ml - 1 but. 150 ml Rx 100% 24,24

Ospen® 750: zaw. doust. 0,75 mln j.m./5 ml - 1 but. 60 ml Rx 100% 8,80

Ospen® 750: zaw. doust. 0,75 mln j.m./5 ml - 1 but. 60 ml Rx 100% 2,88

Ospen® 750: zaw. doust. 0,75 mln j.m./5 ml - 1 but. 60 ml Rx 100% 2,88

Phenoxyethylpenicillin (1) W: Produkt leczniczy wskazany jest: w leczeniu następujących zakażeń o przebiegu lekkim do umiarkowanego, wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na penicylinę: zakażenia uszu, nosa i gardła, w tym zakażenia paciorkowcowe (pionica, zapalenie gardła, zapalenie gardła i migdałków podniebiennych, zapalenie błony śluzowej nosa i gardła, zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, angina Vincenta); zakażenia dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie oskrzeli, bakteryjne zapalenie płuc, odoskrzelowe zapalenie płuc z wyjątkiem tych przypadków, w których penicyliny należy podawać parenteralnie, lub jako kontynuacja leczenia produktami leczniczymi podawanymi parenteralnie; zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, różyczka, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyrączność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu powikłaniom po zakażeniach paciorkowcowych, takim jak: nawroty gorączki reumatycznej

Phenoxyethylpenicillin (1) W: Wskazane w leczeniu następujących zakażeń o przebiegu lekkim do umiarkowanego, wywołanych przez zakażenia penicylinę: zakażenia uszu, nosa i gardła, w tym zakażenia paciorkowcowe (pionica, zapalenie gardła, zapalenie gardła i migdałków podniebiennych, ropne zapalenie błony śluzowej nosa i gardła, zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, angina Vincenta); zakażenia dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie oskrzeli, bakteryjne zapalenie płuc, odoskrzelowe zapalenie płuc (jako kontynuacja leczenia produktami leczniczymi podawanymi parenteralnie); zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, różyczka, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyrączność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu powikłaniom po zakażeniach paciorkowcowych, takim jak: nawroty gorączki reumatycznej

Phenoxyethylpenicillin (1) W: Wskazane w leczeniu następujących zakażeń o przebiegu lekkim do umiarkowanego, wywołanych przez zakażenia penicylinę: zakażenia uszu, nosa i gardła, w tym zakażenia paciorkowcowe (pionica, zapalenie gardła, zapalenie gardła i migdałków podniebiennych, ropne zapalenie błony śluzowej nosa i gardła, zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, angina Vincenta); zakażenia dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie oskrzeli, bakteryjne zapalenie płuc, odoskrzelowe zapalenie płuc (jako kontynuacja leczenia produktami leczniczymi podawanymi parenteralnie); zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, różyczka, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyrączność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu powikłaniom po zakażeniach paciorkowcowych, takim jak: nawroty gorączki reumatycznej

Phenoxyethylpenicillin (1) W: Wskazane w leczeniu następujących zakażeń o przebiegu lekkim do umiarkowanego, wywołanych przez zakażenia penicylinę: zakażenia uszu, nosa i gardła, w tym zakażenia paciorkowcowe (pionica, zapalenie gardła, zapalenie gardła i migdałków podniebiennych, ropne zapalenie błony śluzowej nosa i gardła, zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, angina Vincenta); zakażenia dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie oskrzeli, bakteryjne zapalenie płuc, odoskrzelowe zapalenie płuc (jako kontynuacja leczenia produktami leczniczymi podawanymi parenteralnie); zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, różyczka, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyrączność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu powikłaniom po zakażeniach paciorkowcowych, takim jak: nawroty gorączki reumatycznej

Phenoxyethylpenicillin (1) W: Wskazane w leczeniu następujących zakażeń o przebiegu lekkim do umiarkowanego, wywołanych przez zakażenia penicylinę: zakażenia uszu, nosa i gardła, w tym zakażenia paciorkowcowe (pionica, zapalenie gardła, zapalenie gardła i migdałków podniebiennych, ropne zapalenie błony śluzowej nosa i gardła, zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, angina Vincenta); zakażenia dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie oskrzeli, bakteryjne zapalenie płuc, odoskrzelowe zapalenie płuc (jako kontynuacja leczenia produktami leczniczymi podawanymi parenteralnie); zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, różyczka, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyrączność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu powikłaniom po zakażeniach paciorkowcowych, takim jak: nawroty gorączki reumatycznej

Phenoxyethylpenicillin (1) W: Wskazane w leczeniu następujących zakażeń o przebiegu lekkim do umiarkowanego, wywołanych przez zakażenia penicylinę: zakażenia uszu, nosa i gardła, w tym zakażenia paciorkowcowe (pionica, zapalenie gardła, zapalenie gardła i migdałków podniebiennych, ropne zapalenie błony śluzowej nosa i gardła, zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, angina Vincenta); zakażenia dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie oskrzeli, bakteryjne zapalenie płuc, odoskrzelowe zapalenie płuc (jako kontynuacja leczenia produktami leczniczymi podawanymi parenteralnie); zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, różyczka, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyrączność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu powikłaniom po zakażeniach paciorkowcowych, takim jak: nawroty gorączki reumatycznej

Phenoxyethylpenicillin (1) W: Wskazane w leczeniu następujących zakażeń o przebiegu lekkim do umiarkowanego, wywołanych przez zakażenia penicylinę: zakażenia uszu, nosa i gardła, w tym zakażenia paciorkowcowe (pionica, zapalenie gardła, zapalenie gardła i migdałków podniebiennych, ropne zapalenie błony śluzowej nosa i gardła, zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, angina Vincenta); zakażenia dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie oskrzeli, bakteryjne zapalenie płuc, odoskrzelowe zapalenie płuc (jako kontynuacja leczenia produktami leczniczymi podawanymi parenteralnie); zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, różyczka, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyrączność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu powikłaniom po zakażeniach paciorkowcowych, takim jak: nawroty gorączki reumatycznej

Phenoxyethylpenicillin (1) W: Wskazane w leczeniu następujących zakażeń o przebiegu lekkim do umiarkowanego, wywołanych przez zakażenia penicylinę: zakażenia uszu, nosa i gardła, w tym zakażenia paciorkowcowe (pionica, zapalenie gardła, zapalenie gardła i migdałków podniebiennych, ropne zapalenie błony śluzowej nosa i gardła, zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, angina Vincenta); zakażenia dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie oskrzeli, bakteryjne zapalenie płuc, odoskrzelowe zapalenie płuc (jako kontynuacja leczenia produktami leczniczymi podawanymi parenteralnie); zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, różyczka, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyrączność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu powikłaniom po zakażeniach paciorkowcowych, takim jak: nawroty gorączki reumatycznej

Phenoxyethylpenicillin (1) W: Wskazane w leczeniu następujących zakażeń o przebiegu lekkim do umiarkowanego, wywołanych przez zakażenia penicylinę: zakażenia uszu, nosa i gardła, w tym zakażenia paciorkowcowe (pionica, zapalenie gardła, zapalenie gardła i migdałków podniebiennych, ropne zapalenie błony śluzowej nosa i gardła, zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, angina Vincenta); zakażenia dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie oskrzeli, bakteryjne zapalenie płuc, odoskrzelowe zapalenie płuc (jako kontynuacja leczenia produktami leczniczymi podawanymi parenteralnie); zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, różyczka, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyrączność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu powikłaniom po zakażeniach paciorkowcowych, takim jak: nawroty gorączki reumatycznej

Phenoxyethylpenicillin (1) W: Wskazane w leczeniu następujących zakażeń o przebiegu lekkim do umiarkowanego, wywołanych przez zakażenia penicylinę: zakażenia uszu, nosa i gardła, w tym zakażenia paciorkowcowe (pionica, zapalenie gardła, zapalenie gardła i migdałków podniebiennych, ropne zapalenie błony śluzowej nosa i gardła, zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, angina Vincenta); zakażenia dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie oskrzeli, bakteryjne zapalenie płuc, odoskrzelowe zapalenie płuc (jako kontynuacja leczenia produktami leczniczymi podawanymi parenteralnie); zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, różyczka, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyrączność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu powikłaniom po zakażeniach paciorkowcowych, takim jak: nawroty gorączki reumatycznej

Phenoxyethylpenicillin (1) W: Wskazane w leczeniu następujących zakażeń o przebiegu lekkim do umiarkowanego, wywołanych przez zakażenia penicylinę: zakażenia uszu, nosa i gardła, w tym zakażenia paciorkowcowe (pionica, zapalenie gardła, zapalenie gardła i migdałków podniebiennych, ropne zapalenie błony śluzowej nosa i gardła, zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, angina Vincenta); zakażenia dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie oskrzeli, bakteryjne zapalenie płuc, odoskrzelowe zapalenie płuc (jako kontynuacja leczenia produktami leczniczymi podawanymi parenteralnie); zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, różyczka, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyrączność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu powikłaniom po zakażeniach paciorkowcowych, takim jak: nawroty gorączki reumatycznej

Phenoxyethylpenicillin (1) W: Wskazane w leczeniu następujących zakażeń o przebiegu lekkim do umiarkowanego, wywołanych przez zakażenia penicylinę: zakażenia uszu, nosa i gardła, w tym zakażenia paciorkowcowe (pionica, zapalenie gardła, zapalenie gardła i migdałków podniebiennych, ropne zapalenie błony śluzowej nosa i gardła, zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, angina Vincenta); zakażenia dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie oskrzeli, bakteryjne zapalenie płuc, odoskrzelowe zapalenie płuc (jako kontynuacja leczenia produktami leczniczymi podawanymi parenteralnie); zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, różyczka, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyrączność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu powikłaniom po zakażeniach paciorkowcowych, takim jak: nawroty gorączki reumatycznej

Phenoxyethylpenicillin (1) W: Wskazane w leczeniu następujących zakażeń o przebiegu lekkim do umiarkowanego, wywołanych przez zakażenia penicylinę: zakażenia uszu, nosa i gardła, w tym zakażenia paciorkowcowe (pionica, zapalenie gardła, zapalenie gardła i migdałków podniebiennych, ropne zapalenie błony śluzowej nosa i gardła, zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, angina Vincenta); zakażenia dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie oskrzeli, bakteryjne zapalenie płuc, odoskrzelowe zapalenie płuc (jako kontynuacja leczenia produktami leczniczymi podawanymi parenteralnie); zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, różyczka, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyrączność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu powikłaniom po zakażeniach paciorkowcowych, takim jak: nawroty gorączki reumatycznej

Phenoxyethylpenicillin (1) W: Wskazane w leczeniu następujących zakażeń o przebiegu lekkim do umiarkowanego, wywołanych przez zakażenia penicylinę: zakażenia uszu, nosa i gardła, w tym zakażenia paciorkowcowe (pionica, zapalenie gardła, zapalenie gardła i migdałków podniebiennych, ropne zapalenie błony śluzowej nosa i gardła, zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, angina Vincenta); zakażenia dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie oskrzeli, bakteryjne zapalenie płuc, odoskrzelowe zapalenie płuc (jako kontynuacja leczenia produktami leczniczymi podawanymi parenteralnie); zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, różyczka, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyrączność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu powikłaniom po zakażeniach paciorkowcowych, takim jak: nawroty gorączki reumatycznej

i płasycy mniejziej, zapalenie wielostawowe, zapalenie wsierdzia, zapalenie kłębuszków nerkowych; zapobieganie bakteryjnemu zapaleniu wsierdzia u pacjentów z wrodzoną lub reumatyczną wadą serca przed i po małych zabiegach operacyjnych np. wyjęcie migdałków, ekstrakcja zęba itp. W leczeniu ciężkiego zapalenia płuc, ropniaka opłucnej, posocznicy, zapalenia osierdzia, zapalenia wsierdzia, zapalenia opon-rdzeniowych, zapalenia stawów i zapalenia szpiku, penicyliny należy podawać parenteralnie w ostrej fazie zakażenia. WP: Zakażenia u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku - profilaktyka; zakażenia u pacjentów z zaburzeniami odporności - profilaktyka; zakażenia u pacjentów z chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ospen® 1000: tabl. powł. 1 mln j.m. - 12 szt. Rx 100% 10,31

Ospen® 1000: tabl. powł. 1 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1000: tabl. powł. 1 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 12 szt. Rx 100% 14,52

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 49,75

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt. Rx 100% 3,20

**Memotropil® 20%:** inj. [roztw.] 200 mg/ml  
 -12 amp. 5 ml

**Piracetam** Polpharma

**Memotropil® 20%:** inf. [roztw.] 12 g/60 ml  
 -20 op. 60 ml

**Piracetam** Polpharma

**Nootropil®:** tabl. powł. 800 mg - 30 szt.

**Nootropil®:** tabl. powł. 800 mg - 90 szt.

**Nootropil®:** tabl. powł. 1,2 g - 60 szt.

**Nootropil®:** tabl. powł. 1,2 g - 100 szt.

**Nootropil® 20%:** roztw. doust. 200 mg/ml  
 -1 but. 200 ml

**Nootropil® 20%:** roztw. doust. 200 mg/ml  
 -1 but. 150 ml

**Nootropil® 33%:** roztw. doust. 330 mg/ml  
 -1 but. 125 ml

**Piracetam** UCB Pharma

**Piracetam Espesfa:** tabl. powł. 800 mg - 60 szt.

**Piracetam Espesfa:** tabl. powł. 1200 mg - 60 szt.

**Piracetam** Espesfa

**Pirenoxine**
**Catalin®:** tabl. [krople do oczu] 0,75 mg  
 -1 szt. + 15 ml rozp.

**Pirenoxine** Mitsubishi

**Pirfenidone**
**▼Esbriet:** kaps. twarde 267 mg - 63 szt.

**▼Esbriet:** kaps. twarde 267 mg - 252 szt.

**▼Esbriet:** tabl. powł. 267 mg - 63 szt.

**▼Esbriet:** tabl. powł. 267 mg - 252 szt.

**▼Esbriet:** tabl. powł. 801 mg - 84 szt.

**Pirfenidone** Roche Registration

**Pirfenidone Sandoz:** tabl. powł. 267 mg - 63 szt.

**Pirfenidone Sandoz:** tabl. powł. 267 mg - 252 szt.

**Pirfenidone Sandoz:** tabl. powł. 801 mg - 84 szt.

**Pirfenidone (1)Program lekowy:** leczenie idiopatycznego włóknienia płuc

**W:** Pirfenidone jest wskazany w leczeniu łagodnej do umiarkowanej postaci idiopatycznego włóknienia płuc (ang. IPF) u osób dorosłych.

**Pirfenidone Stada:** tabl. powł. 267 mg - 63 szt.

**Pirfenidone Stada:** tabl. powł. 267 mg - 252 szt.

**Pirfenidone Stada:** tabl. powł. 801 mg - 84 szt.

**Pirfenidone (1)Program lekowy:** leczenie idiopatycznego włóknienia płuc

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu łagodnej do umiarkowanej postaci idiopatycznego włóknienia płuc (ang. IPF) u osób dorosłych.

**Pirfenidone Zentiva:** tabl. powł. 267 mg - 63 szt.

**Pirfenidone Zentiva:** tabl. powł. 267 mg - 252 szt.

**Pirfenidone Zentiva:** tabl. powł. 801 mg - 84 szt.

**Pirfenidone (1)Program lekowy:** leczenie idiopatycznego włóknienia płuc

**W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu łagodnej do umiarkowanej postaci idiopatycznego włóknienia płuc (ang. IPF) u osób dorosłych.

**Piribedil**
**Pronoran®:** tabl. o przedł. uwalnianiu 50 mg - 30 szt.

**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.

**Piroxicam**
**Feldene:** inj. [roztw.] 20 mg/ml - 6 amp. 1 ml

**Piroxicam** Pfizer

**Flamexin®:** tabl. 20 mg - 20 szt.

**Piroxicam** Chiesi Poland

**Piroxicam Jelfa:** tabl. powł. 10 mg - 20 szt.

**Piroxicam Jelfa:** tabl. powł. 20 mg - 20 szt.

**Piroxicam** Bousch Health

**Pitavastatin**
**Pitamet:** tabl. powł. 2 mg - 30 szt.

**Pitamet:** tabl. powł. 4 mg - 30 szt.

**Pitavastatin** Teva B.V.

**Pitofenone**
**Spasmalgon:** inj. [roztw.] (500 mg+ 2 mg+ 0,02 mg/ml)  
 -10 amp. 5 ml

**Fenpiverinum bromide + Metamizole sodium + Pitofenone** Sopharma

**Pivmecillinam hydrochloride**
**X-Systo:** tabl. powł. 400 mg - 9 szt.

**Pivmecillinam hydrochloride** Karo Pharma AB

**Pixantrone**
**▼Pixuvri®:** inf. [prosz. do przyg. roztw.] 29 mg - 1 fiol.

**Pixantrone (1)Program lekowy:** leczenie chłoniaków złośliwych

**W:** Produkt jest wskazany do stosowania w monoterapii w leczeniu wielokrotnie nawracającego lub opornego na leczenie, agresywnego chłoniaka niezajrzmczego z komórek B (ang. NHL) u osób dorosłych. Nie udowodniono korzyści z leczenia piksantronem stosowanym w piątej lub dalszej linii chemioterapii u pacjentów z opornością na ostatnio stosowane leczenie.

**Plantago lanceolata**
**Bronchisan fix:** ziola do zaparzania 2 mg/ml  
 -20 sasz. 3 g

**Plantago lanceolata + Linden inflorescence** Polpharma

**Flegatussin:** syrop (0,0026 g+ 2,35 g)/5 ml  
 -1 but. 115 ml

**Plantago lanceolata + Verbascum sp. + Bromhexine hydrochloride** Polpharma

**Plerixafor**
**Mozobil:** inj. [roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 1,2 ml

**Plerixafor (1)Chemioterapia ICD-10: C71.**
**W:** Produkt w skojarzeniu z czynnikiem wzrostu kolonii granulocytów (G-CSF) jest stosowany do zwiększenia mobilizacji macierzystych komórek krwiotwórczych we krwi obwodowej w celu ich pobrania, a następnie autologicznego przeszczepienia pacjentom z chłoniakiem lub szpiczakiem mnogim, u których mobilizacja tych komórek jest niewystarczająca.

**Pneumococcal vaccine**
**Apexxnar:** inj. [roztw.] 0,5 ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła

**Pneumococcal vaccine** Pfizer

**Pneumovax®23:** inj. [roztw.] 0,5 ml  
 -1 amp.-strzyk. 0,5 ml

**Pneumovax®23:** inj. [roztw.] 0,5 ml - 1 fiol. 0,5 ml

**Pneumococcal vaccine** MSD

**Prevenar 13®:** inj. [zaw.] 0,5 ml - 1 amp.-strzyk.

**Prevenar 13®:** inj. [zaw.] 0,5 ml - 1 amp.-strzyk. (+ igła)

**Pneumococcal vaccine (1)Profilaktyka osób powyżej 65 rż. ze zwiększonym**
**umiarkowanym (do wysokiego) ryzykiem choroby pneumokokowej tj. z: przewlekłą chorobą serca, przewlekłą chorobą wątroby, przewlekłą chorobą płuc, cukrzycą, implantem ślimakowym, wyciekami płynu mózgowo-rdzeniowego, wrodzoną lub nabytą asplenią, niedokrwistością sierpowatą i innymi hemoglobinopatiami, przewlekłą niewydolnością nerek, wrodzonym lub nabytym niedoborem odporności, uogólnioną chorobą nowotworową, zakażeniem wirusem HIV, chorobą Hodgkina, jatrogenną immunosupresją, białaczką, szpiczakiem mnogim, przeszczepem narządu litégo (2)Pacjenci 65+**
**W:** Czynne uodpornienie przeciwko chorobie inwazyjnej, zapaleniu płuc i ostremu zapaleniu ucha środkowego wywoływanych przez bakterie *Streptococcus pneumoniae* u niemowląt, dzieci i młodzieży od ukończenia 6. tyg. do ukończenia 17. rż. Czynne uodpornienie przeciwko chorobie inwazyjnej i zapaleniu płuc wywoływanych przez bakterie *Streptococcus pneumoniae* u dorosłych w wieku  $\geq 18$  lat i osób w późniejszym wieku. Informacje dotyczące ochrony przeciw określonym serotypom pneumokokowym, patrz ChPL. Stosowanie szczepionki powinno 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.

**Synflorix™:** inj. dom. [zaw.] 0,5 ml  
 -1 amp.-strzyk. 0,5 ml

**Pneumococcal vaccine** GSK Commercial

**Podophyllotoxin**
**Condyline®:** roztw. na skórkę 5 mg/ml - 1 but. 3,5 ml

**Podophyllotoxin** Karo Pharma AB

**Polatuzumab vedotine**
**▼Polivy:** inf. doż./inj. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 30 mg - 1 fiol.

**▼Polivy:** inf. doż./inj. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 140 mg - 1 fiol.

**Polatuzumab vedotine (1)Program lekowy:** leczenie chłoniaków złośliwych

**W:** Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytuksymabem, cyklofosfamidem, dokсорubicyną i prednizonem (R-CHP) jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B (ang. DLBCL), którzy nie byli poddani wcześniejszej terapii. Produkt leczniczy w skojarzeniu z bendamustyną i rytuksymabem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotowym/opornym chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B (DLBCL), którzy nie kwalifikują się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych.

**Poliomyelitis vaccines**
**Poliiorix:** inj. [roztw.] - 1 fiol. 0,5 ml

**Poliomyelitis vaccines** GSK Pharmaceuticals SA

**Polio Sabin - oral:** zaw. doust. 1 ml - 1 fiol. 1 ml (10 dawek)

**Poliomyelitis vaccines** GSK Pharmaceuticals SA

**Poliiovirus inactivated**
**Infanrix® HEXA:** inj. [prosz.+ zaw.] 0,5 ml  
 -1 fiol.+ 1 amp.

**Infanrix® HEXA:** inj. [prosz.+ zaw.] 0,5 ml  
 -1 fiol.+ 1 amp. strzyk.+ igła

**Tetanus toxoid + Hepatitis B vaccine + Haemophilus influenzae type b vaccine + Poliiovirus inactivated + Diphtheria toxoid** GSK Pharmaceuticals SA

**Infanrix® IPV+Hib:** inj. dom. [prosz.+ zaw.] 0,5 ml  
 -1 amp.-strzyk.+ 1 fiol. prosz. (+2 igtly)

**Haemophilus influenzae type b vaccine + Poliiovirus inactivated + Diphtheria toxoid + Tetanus toxoid** GSK Pharmaceuticals SA

**Polymyxin B sulphate**
**Actecorin®:** krople do oczu i uszu [zaw.] (5 mg+ 10000 j.m.+ 15 mg/ml - 1 op. 5 ml)

**Polymyxin B sulphate + Hydrocortisone acetate + Oxytetracycline hydrochloride** Bousch Health

**Dexadent®:** maść (100 mg+ 25 mg+ 2,5 mg)/g  
 -1 tuba 5 g

**Dexamethasone acetate + Framycetin sulphate + Polymyxin B sulphate** Chemo-Elektromet

**Maxitrol®:** krople do oczu [zaw.] (1 mg+ 3500 j.m.+ 6000 j.m./ml - 1 but. 5 ml)

**Maxitrol®:** maść do oczu (1 mg+ 3500 j.m.+ 6000 j.m./g - 1 op. 3,5 g)

**Dexamethasone + Neomycin + Polymyxin B sulphate** Novartis Pharma

**Maxitrol® - (IR):** maść do oczu (1 mg+ 3500 j.m.+ 6000 j.m./g - 1 tuba 3,5 g)

**Polymyxin B sulphate + Dexamethasone + Neomycin sulphate** Pharmapoint

**Polyvinyl alcohol**
**▼Lacrilair®:** krople do oczu [roztw.] 14 mg/ml - 2 but. 5 ml

**Polyvinyl alcohol** Polfa Warszawa

**Pomalidomide**
**▼Imnovid:** kaps. twarde 1 mg - 14 szt.

**▼Imnovid:** kaps. twarde 1 mg - 21 szt.

**▼Imnovid:** kaps. twarde 2 mg - 14 szt.

**▼Imnovid:** kaps. twarde 2 mg - 21 szt.

**▼Imnovid:** kaps. twarde 3 mg - 14 szt.

**▼Imnovid:** kaps. twarde 3 mg - 21 szt.

**▼Imnovid:** kaps. twarde 4 mg - 14 szt.

**▼Imnovid:** kaps. twarde 4 mg - 21 szt.

**Pomalidomide (1)Program lekowy:** lenalidomid w leczeniu chorych na opornego lub nawrotowego szpiczaka mnogiego

**W:** Produkt leczniczy w skojarzeniu z bortezomibem i deksametazonem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, u których stosowano uprzednio co najmniej jeden schemat leczenia zawierający lenalidomid. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotowym i opornym szpiczakiem mnogim, u których stosowano uprzednio co najmniej dwa schematy leczenia zawierające zarówno lenalidomid i bortezomib, i u których w trakcie ostatniego leczenia nastąpiła progresja choroby.

**Ponatinib**
**▼Iclusig:** tabl. powł. 15 mg - 60 szt.

**▼Iclusig:** tabl. powł. 45 mg - 30 szt.

**Ponatinib (1)Program lekowy:** leczenie dazatynibem ostrej białaczki limfoblastycznej z chromosomem Filadelfia (Ph+), Program lekowy: leczenie przewlekłej białaczki szpikowej

**W:** Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów z: fazą przewlekłą, faza akceleracji lub faza przelomu blastycznego przewlekłej białaczki szpikowej (CML) z opornością lub nietolerancją leczenia dazatynibem lub nilotinibem i dla których kolejne leczenie imatinibem nie jest właściwe ze względów klinicznych, lub u pacjentów z mutacją T315i; ostrą białaczką limfoblastyczną z obecnością chromosomu Filadelfia (Ph+ ALL) z opornością lub nietolerancją leczenia dazatynibem i dla których kolejne leczenie imatinibem nie jest właściwe ze względów klinicznych, lub u pacjentów z mutacją T315i.

**Ponesimod**
**▼Ponvory:** tabl. powł. 2 mg+ 3 mg+ 4 mg+ 5 mg+ 6 mg+ 7 mg+ 8 mg+ 9 mg+ 10 mg - 14 szt.

**Ponesimod** Incyte Biosciences Distribution B.V.





Naszym wyborem **enarenal**  
enalapril maleas

▼ **Ponvory:** tabl. powł. 2 mg+ 3 mg+ 4 mg+ 5 mg+ 6 mg+ 7 mg+ 8 mg+ 9 mg+ 10 mg - 14 szt.

Rx-z	100%	613,40
	g <sup>(1)</sup>	bezpł.
Rx-z	100%	4138,57
	g <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼ **Ponvory:** tabl. powł. 20 mg - 28 szt.

**Ponesimod (1)** Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

W: Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rozrzedzającymi postaciami stwardnienia rozsianego (RMS) w okresie aktywności choroby, co określono na podstawie cech klinicznych lub stwierdzono w badaniach obrazowych.

Janssen-Cilag International N.V.

### Posaconazole

**Noxafil:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 300 mg - 1 fiol. X

Rx-z	100%	686,88
	g <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Posaconazole AHCL:** zaw. doust. 40 mg/ml

- 1 but. 105 ml

Rx-z	100%	686,88
	g <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Posaconazole (1)** Chemioterapia ICD-10: C.0.14.a.; C.0.14.b.; C.0.14.c.

W: Produkt leczniczy zawieszina doustna 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 grzybniki oporne na itraconazol lub w przypadku nietolerancji itraconazolu przez pacjenta; kokcydiodiomikoza oporna na amfoterycynę B, itraconazol lub flukonazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; kandydoza jamy ustnej 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 Glenmark:** zaw. doust. 40 mg/ml

- 1 but. 105 ml

Rx-z	100%	673,14
	g <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. - wotrma profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wstąpienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarninowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 rż. - wotrma profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 rż. - wotrma profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory lite u dzieci do 18 rż. - wotrma profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana 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 grzybniki oporne na itraconazol lub w przypadku nietolerancji itraconazolu przez pacjenta; kokcydiodiomikoza oporna na amfoterycynę B, itraconazol lub flukonazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; kandydoza jamy ustnej 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

- 1 but. 105 ml

Rx-z	100%	684,02
	g <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. - wotrma profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wstąpienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarninowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 rż. - wotrma profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 rż.

- wotrma profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory lite u dzieci do 18 rż. - wotrma profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana 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 grzybniki oporne na itraconazol lub w przypadku nietolerancji itraconazolu przez pacjenta; kokcydiodiomikoza oporna na amfoterycynę B, itraconazol lub flukonazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; kandydoza jamy ustnej 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. Lek 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 Sandoz:** zaw. doust. 40 mg/ml

- 1 but. 105 ml

Rx-z	100%	X
------	------	---

### Posaconazole

**Posaconazole Stada:** zaw. doust. 40 mg/ml

- 1 but. 105 ml

Rx-z	100%	675,43
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	Dz <sup>(2)</sup>	3,20
	R <sup>(3)</sup>	bezpł.
	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. - wotrma profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wstąpienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarninowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 rż. - wotrma profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory lite u dzieci do 18 rż. - wotrma profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii (4) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy w zaw. doustnej jest wskazany w leczeniu następujących zakażeń grzybiczych u dorosłych: inwazyjna aspergiloza oporna na amfoterycynę B lub itraconazol lub w przypadku nietolerancji tych produktów leczniczych przez pacjenta; fuzarioza oporna na amfoterycynę B lub w przypadku nietolerancji amfoterycyny B przez pacjenta; chromoblastomikoza i grzybniki oporne na itraconazol lub w przypadku nietolerancji itraconazolu przez pacjenta; kokcydiodiomikoza oporna na amfoterycynę B, itraconazol lub flukonazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; kandydoza jamy ustnej 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 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 mogącą powodować długotrwałą neutropenię i u których istnieje duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych; pacjenci po przeszczepieniu hematopoetycznych komórek macierzystych (ang. HSCT) otrzymujący duże dawki leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi, u których istnieje duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych.

**Posaconazole Teva:** zaw. doust. 40 mg/ml

- 1 but. 105 ml

Rx-z	100%	673,14
	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. - wotrma profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wstąpienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarninowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 rż. - wotrma profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 rż. - wotrma profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory lite u dzieci do 18 rż. - wotrma profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej 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 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 grzybniki oporne na itraconazol lub w przypadku nietolerancji itraconazolu przez pacjenta; kokcydiodiomikoza oporna na amfoterycynę B, itraconazol lub flukonazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; kandydoza jamy ustnej

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.

Teva B.V.

### Potassium

**Litorsal:** tabl. - 24 szt. SD 100% 12,80

**Glucose + Potassium + Ascorbic acid + Sodium**

Natur Produkt

### Potassium bicarbonate

**Ranigast® S-O-S MLECZKO:** zaw. doust. (410 mg+ 51 mg+ 205 mg)/15 ml - 1 but. 200 ml W/Ma 100% 19,53

**Potassium bicarbonate + Sodium alginate + Calcium carbonate Polpharma**

### Potassium chloride

**Acidolit®:** prosz. do przyg. roztw. doust. -10 sas. 4,35 g Ł 100% 22,94

**Acidolit®:** prosz. do przyg. roztw. doust. [smak jabłkowy] -10 sas. 4,4 g Ł 100% 23,30

**Acidolit®:** prosz. do przyg. roztw. doust. [smak malinowy] - 10 sas. 4,4 g Ł 100% 21,89

**Sodium chloride + Potassium chloride + Sodium citrate + Glucose**

Polpharma

**Clensia:** prosz. do przyg. roztw. doust. - 8 sas. Rx 100% 39,80

**Sodium citrate + Macrogol 4000 + Simeticone + Potassium chloride + Sodium chloride**

Alfaisma Polska

**Gnak:** inf. [roztw.] - 10 wor. 1000 ml Rx 100% 11,80

**Glucose + Magnesium chloride hexahydrate + Sodium acetate trihydrate + Sodium chloride + Potassium chloride**

Baxter

**Kaldym®:** kaps. o przedl. uwalnianiu 600 mg - 50 szt. Rx 100% 19,99

**Kaldym®:** kaps. o przedl. uwalnianiu 600 mg - 100 szt. Rx 100% 34,99

### Potassium chloride

Egis

**Kalii chloridum 0,3% + Glucosum 5% Kabi:** inf./inj. [roztw.] (3 mg + 50 mg)/ml - 10 but. 500 ml Lz 100% -

**Glucose + Potassium chloride**

Fresenius Kabi

**Kalipoz® prolongatum:** tabl. o przedl. uwalnianiu 391 mg - 30 szt. Rx 100% X

**Kalipoz® prolongatum:** tabl. o przedl. uwalnianiu 391 mg - 60 szt. Rx 100% 8,76

**Kalipoz® prolongatum:** tabl. o przedl. uwalnianiu 391 mg - 60 szt. Rx 100% 3,20

**Potassium chloride (1)W:** Profilaktyka i leczenie stanów niedoboru potasu. Niedobory potasu w organizmie powstają najczęściej na skutek: podawania leków moczopędnych, produktów glikokortykosteroidowych, glikozydów naseroowych; przewlekłych biegunki i wymiotów; przebiegu niektórych chorób nerek. Niedobór potasu towarzyszy także takim chorobom, jak: wotrmy hiperaldosteronizm; marskość wątroby z wodobrzuszem; chorobą układu krążenia; cukrzycą. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

6SK PSC Poland sp. z o.o.

**Kalium chloratum 15% Kabi:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 150 mg/ml - 20 amp. 10 ml Rx 100% 121,29

**Kalium chloratum 15% Kabi:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 150 mg/ml - 20 amp. 20 ml Rx 100% 138,90

**Potassium chloride**

Fresenius Kabi

**Kalium Chloratum WZF 15%:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 150 mg/ml - 10 fiol. 20 ml Lz 100% -

**Kalium Chloratum WZF 15%:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 150 mg/ml - 50 amp. 10 ml Lz 100% -

### Potassium chloride

Polfa Warszawa

**Kalium Polfarmex:** syrop 391 mg/5 ml - 1 but. 150 ml Rx 100% 28,62

### Potassium chloride

Polfarmex

**Plyn Ringera Fresenius:** inf. doż. [roztw.] - 1 but. 500 ml Rx 100% X

**Plyn Ringera Fresenius:** inf. doż. [roztw.] - 1 poj. 1000 ml KabiPac Rx 100% X

**Plyn Ringera Fresenius:** inf. doż. [roztw.] - 1 poj. 100 ml Rx 100% X

**Plyn Ringera Fresenius:** inf. doż. [roztw.] - 1 poj. 250 ml Rx 100% X

**Plyn Ringera Fresenius:** inf. doż. [roztw.] - 1 poj. 250 ml Rx 100% X

**Plyn Ringera Fresenius:** inf. doż. [roztw.] - 1 poj. 500 ml Rx 100% X

**Calcium chloride + Sodium chloride + Potassium chloride**

Fresenius Kabi

**Potassium chloride 15% - import docelowy:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 150 mg/ml - 20 amp. 10 ml Lz 100% -

### Potassium chloride

Noridem

**Ringer Lactate:** inf. doż. [roztw.] - 1 wor. 500 ml Rx 100% 7,56

**Ringer Lactate:** inf. doż. [roztw.] - 1 wor. 1000 ml Rx 100% 9,59

**Ringer Lactate:** inf. doż. [roztw.] - 1 wor. 500 ml Rx 100% 8,79

**Potassium chloride + Sodium chloride + Calcium chloride + Sodium lactate**

Baxter



Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:  
2 mg x 15 tabl.

**Potassium citrate**

Cytrolof®: granulát do prz. roz. doust. (14,5 g + 46,4 g + 39,1 g)/100 g - 1 poj. 220 g	Rx	100%	70,83
		30% <sup>(1)</sup>	21,25
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Sodium citrate + Citric acid + Potassium citrate (1)W: Kamica dróg moczowych złożona z kwasu moczowego i moczanów. Dna moczanowa. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Kalium effervescens (bezcukrowy): granulát mus. 782 mg/3 g - 20 sas. 3 g	Rx	100%	30,30
		30% <sup>(1)</sup>	26,21
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Potassium citrate (1)W: Stany niedoboru potasu niezależnie od przyczyny, w długotrwałych biegunkach, przy istnieniu przel. jelitowych, podczas leczenia lekami, które mogą doprowadzić do hipokaliemii np. niektórymi lekami moczopędnymi, hormonami sterydowymi, glikozydami naparstnicy. Produkt leczniczy może być stosowany u chorych w przebiegu cukrzycy. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Litocid®: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 680 mg - 100 szt.	Rx	100%	44,60
--	----	------	-------

**Potassium iodide**

Jodek potasu G.L. Pharma: tabl. 65 mg - 10 szt.	Rx	100%	21,00
---	----	------	-------

**Potassium sorbate**

Help4Skin Gojenie Oparzeń: żel hydrokoloidowy - 1 but. 75 g	WMo	100%	40,91
---	-----	------	-------

Sodium benzoate + Acidic colloidal carborer + Water + Potassium sorbate + Carnosine

Help4Skin Gojenie Ran: żel hydrokoloidowy [spray] - 1 op. 75 g	WMo	100%	38,80
--	-----	------	-------

Water + Sodium benzoate + Acidic colloidal carborer + Potassium sorbate + Carnosine

Help4Skin Gojenie Ran: żel hydrokoloidowy - 1 tuba 20 g	WMo	100%	24,18
---	-----	------	-------

Water + Acidic colloidal carborer + Sodium benzoate + Carnosine + Potassium sorbate

▼Ezielen: roz. doust. [konc.] (17,51 g + 3,276 g + 3,13 g)/but. - 2 but. + 1 kubek	Rx	100%	72,00
--	----	------	-------

Potassium sulfate + Sodium sulfate + Magnesium sulfate

▼Ezielen (IR): roz. doust. [konc.] (17,51 g + 3,276 g + 3,13 g)/but. - 2 but. + 1 kubek	Rx	100%	53,00
---	----	------	-------

Magnesium sulphate + Potassium sulfate + Sodium sulfate

**Povidone - Iodine**

Betadine® VAG: globulki douchowe 200 mg - 14 szt.	Rx	100%	22,91
---	----	------	-------

**Pramipexole**

Oprymeia: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,26 mg + 0,52 mg + 1,05 mg - 21 szt.	Rx	100%	26,18
--	----	------	-------

Oprymeia: tabl. o przedl. uwalnianiu 1,05 mg - 30 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	10,05
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	58,93
		30% <sup>(1)</sup>	19,42

Oprymeia: tabl. o przedl. uwalnianiu 1,57 mg - 30 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	25,40
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		100%	84,68
		30% <sup>(1)</sup>	111,69

Oprymeia: tabl. o przedl. uwalnianiu 2,1 mg - 30 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	33,51
---	----	--------------------	-------

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 działania lewodopy słabnie lub staje się nierówne i występują wahania skuteczności leczenia (wyczerpanie dawki lub efekt przelazania-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 działania lewodopy słabnie lub staje się nierówne i występują wahania skuteczności leczenia (wyczerpanie dawki lub efekt przelazania - zjawisko „on-off”).

**Pranoprofen**

Prattack: krople do oczu [roz. w.] 1 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	55,20
--	----	------	-------

**Prasterone**

▼Intrarsa: globulka 6,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
--------------------------------------	----	------	---

**Prasugrel**

Bewim: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	91,96
------------------------------------	----	------	-------

Effient: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	98,00
-------------------------------------	----	------	-------

Effient: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	98,00
--------------------------------------	----	------	-------

**Prednisolone**

Alpicort®: płyn do stos. na skórę (2 mg + 4 mg)/ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	71,49
--	----	------	-------

Salicylic acid + Prednisolone

Alpicort® E: płyn do stos. na skórę (2 mg + 0,05 mg + 4 mg)/ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	109,29
--	----	------	--------

Estradiol benzoate + Prednisolone + Salicylic acid

Alpicort® E (IR): płyn do stos. na skórę (2 mg + 0,05 mg + 4 mg)/ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	48,30
---	----	------	-------

Salicylic acid + Prednisolone + Estradiol benzoate

Encortolon®: tabl. 5 mg - 20 szt. (blister)	Rx	100%	13,03
		R <sup>(1)</sup>	7,16
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Prednisolone (1)W: Zaburzenia endokrynologiczne. Niewydolność kory nadnerzy pierwotna (choroba Addisona) i wtórna (lekami z wyboru są hydrokortyzon i kortyzon, syntetyczne analogi mogą być stosowane z mineralokortykoidami). Zespół nadnerzowo-płciowy (wrodzony, hiperplazja nadnerzy); leczenie stosuje się w celu zahamowania wyrzycia spowodowanego nadmiernym wytwarzaniem androgenów w nadnerzach wskutek niedoboru enzymu w syntezie glikokortykoidów i mineralokortykoidów, niewystarczającej produkcji tych hormonów i pobudzenia kory nadnerzy przez hormony przysadki. Zaleca się podawanie sodu; u niektórych pacjentów może być konieczne także podawanie mineralokortykoidów. Ostra niewydolność kory nadnerzy. Nieropne zapalenie tarczycy. Hiperkalcemia związana z chorobą nowotworową. Choroby alergiczne o ciężkim przebiegu, odporne na inne metody leczenia. Choroba posurowicza. Reakcje nadwrażliwości na leki. Calorocyzy lub sezonowy alergiczny nieżyt nosa. Kolagenozy w okresach zaostrenia lub w niektórych przypadkach jako leczenie podtrzymujące. Ostre goścące zapalenie mięśnia sercowego. Toczeń rumieniowaty układowy. Choroby dermatologiczne. Złuszczone zapalenie skóry. Opryszczkowe pęcherzowe zapalenie skóry. Ciężkie lojotokowe zapalenie skóry. Ciężkie zapalenie choroby skóry. Ciężki rumień wielopostaciowy (zespół Stevens-Johnsona). Kontaktowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złaziarniak grzybiasty. Pęcherzyczka. Ciężka łuszczyca. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostrenia (długotrwałe leczenie jest niewskazane). Wrzodziejące zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwono-krwinkowego. Małopłytkowość wtórna u dorosłych. Idiopatyczna układowa małopłytkowca (choroba Werthofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka ostra lub przewlekła. Zespół nerczykowy. Glikokortykosteroidy wskazane są w celu wywołania diurezy lub uzyskania remisji w przypadku białkomoczu w zespolu nerczykowym idiopatycznym bez mocznicy lub w celu poprawy czynności nerek u chorych z toczniem rumieniowatym. W idiopatycznym zespolu nerczykowym długotrwałe leczenie może być konieczne w celu zapobieżenia częstym nawrotom. Choroby neurologiczne. Stwardnienie rozsiane w okresach zaostrenia. Choroby oka (ciężkie ostre i przewlekłe procesy zapalne). Zapalenie tęczówki. Zapalenie tęczówki i ciała rzęskowego. Zapalenie naczyniówki i siatkówki. Rozlane zapalenie błony naczyniowej tylnego odcinka oka. Zapalenie nerwu wzrokowego. Współliczne zapalenie naczyniówki. Zapalenie przedniego odcinka oka. Alergiczne zapalenie spojówek. Zapalenie rogówki (nie związane z zakażeniem wirusem opryszczki lub zakażeniem grzybiczym). Alergiczne owrzodzenie brzożne rogówki. Choroby układu oddechowego. Beryzoza. Zespół Löfflera nie poddający się leczeniu innymi środkami. Zachyłkowe zapalenie płuc. Objawowa sarkoidoza. Astma oskrzelowa. Pionująca lub rozsiana grzylica płuc (z jednoczesnym leczeniem przeciwpłytkowym). Choroby reumatyczne (jako leczenie wspomagające w stanach zaostrenia). Zesztywniające zapalenie stawów kręgosłupa. Łuszczykowe zapalenie stawów. Reumatoidalne zapalenie stawów. Młodzieńcze reumatoidalne zapalenie stawów (w przypadkach opornych na inne metody leczenia). Niereumatyczne choroby układu kostno-stawowego. Ostre dnawe zapalenie stawów. Porazkowe zapalenie kości i stawów. Zapalenie błony maziowej u pacjentów z zapaleniem kości stawów. Ostre i podostre zapalenie kaletki maziowej. Inne. Gruczołcze zapalenie opon mózgowo-rzędziowych z blokiem podjąciowym (jednocześnie z leczeniem przeciwpłytkowym). Włośnica z zajęciem mięśnia sercowego lub układu nerwowego. WP: Autoimmunizacyjne zapalenie trzustki u dzieci do 18 r.; ooczynoflowe zapalenie jelit u dzieci do 18 r. (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

enie stawów w przebiegu sarkoidozy (SD: b początkowo); zapalenie serca w przebiegu gorączki reumatycznej, ponad 2-3 m-ce w ciężkich przypadkach (SD: a); młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów w ciężkiej postaci układowej (choroba Still'a) lub z zapaleniem tęczówki i ciała rzęskowego, które nie ustępuje po leczeniu miejscowym (SD: a). Pulmonologia: astma oskrzelowa (SD: c do a), jednocześnie zaleca się podawanie leków rozszerzających oskrzela; zaostrenie zespołu POChP (SD: b) - zalecany czas leczenia: do 10 dni; śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (SD: b), zwiększenie płuc (SD: b), zarostowe zapalenie oskrzelików z ograniczającym się zapaleniem płuc (BOOP) (SD: b stopniowo zmniejszając dawki), w razie potrzeby w skojarzeniu z lekami immunosupresyjnymi, przewlekłe eozynofilowe zapalenie płuc (SD: b stopniowo zmniejszając dawki), długotrwałe leczenie przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium III i II (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc) (SD: b); profilaktyka zespołu obrzędu oddechowego u wcześniaków (SD: b, 2 dawki pojedynczo). Choroby ośrodkowego układu nerwowego: ciężkie postacię parkinsonizmu i alergicznego nieżytu nosa po niewpoziwieniu leczenia glikokortykosteroidami podawanymi donosowo (SD: c); nagłe zmęczenie krani i dróg oddechowych; dermatoneurochory, podgółnowe zapalenie krani (pseudopark) (SD: b do a). Dermatologia: choroby skóry i błon śluzowych, które ze względu na stopień nasilenia i/lub zajmowaną powierzchnię albo zajęcia narządów wewnętrznych nie mogą być odpowiednio leczone glikokortykosteroidami stosowanymi miejscowo (lub nie odpowiadają na takie leczenie). Należą do nich: choroby alergiczne, pseudobłoniak i choroby alergiczne związane z zakażeniami; np. ostra pokrzywka, reakcje anafilakoidalne, wysypka polekowa, wielopostaciowy rumień wysiękowy, toksyczna rozplywna martwica naskórka (zespół Lyell'a), ostra uogólniona osutka krostkowa, rumień guzowaty, ciężka gorączkowa dermatoza neutrofilowa (zespół Sweet'a), alergiczny wyprysk kontaktowy (SD: b do a); wyprysk; np. wyprysk atopowy, wyprysk kontaktowy, wyprysk bakteryjny (pleniakowaty) (SD: b do a); choroby złaziarnikowe; np. sarkoidoza, złaziarnikowe zapalenie warg (skopobojawowa postać zespołu Melkersson-Rosenthal'a) (SD: b do a); dermatozy pęcherzowe; np. pęcherzyczka zwykła, pemfigoid pęcherzowy, łagodny pemfigoid błon śluzowych, linijna IgA dermatoza (SD: b do a); zapalenia naczyń; np. alergiczne zapalenie naczyń, guzowate zapalenie tętnic (SD: b do a); choroby autoimmunologiczne; np. zapalenie skośno-mięśniowe, twardzina układowa (faza stwardnieniowa), przewlekły toczень rumieniowaty krążkowy i podosta postać skłona tocznia rumieniowatego (SD: b do a); dermatozy ciążowe; np. opryszczka ciążowa, rumień opryszczkowy (SD: d do a); dermatozy rumieniowo-złuszczeniowe; np. naskórka krostkowa, łupież czerwony mieszkowy, gruda przyłuszczyca (SD: c do a); erytrodemia, w tym przypadki zespołu Sézaryego (SD: c do a); inne choroby; np. reakcja Jarisha-Cherxheimera na penicylinę zastosowaną w leczeniu kity, naczyniak krwionośny jamisty z szybką postępującą wyczerpaną wtęszczem, choroba Behçeta, piędmiada zgorzeliwna, eozynofilowe zapalenie powięzi, liszaj czerniowy rumieniowaty, dziecięce pęcherzowe owrzodzenie naskórka (SD: c do a). Hematologia/onkologia: autoimmunologiczna niedokrwistość hemolityczna (SD: c do a), samoinicjalna płamica małopłytkowa (choroba Werthofa) (SD: a), ostra małopłytkowość przemijająca (SD: a), ostria białaczka limfoblastyczna, ziarnica złośliwa, chłoniak nieziarniczny, przewlekła białaczka limfocytowa, makroglobulinemia Waldenströma, szpiczak mnogii (SD: e), hiperkalcemia w przebiegu postawowej choroby nowotworowej (SD: c do a), profilaktyka i leczenie wmyotów wywołanych cytostatykami (SD: b do a), stosowanie w ramach leczenia przeciwnowotworowego; terapia paliatywna chorób nowotworowych. Uwaga: prednizon może być stosowany w celu łagodzenia objawów, np. w przypadku braku apetytu, jadłowstrętu i ogólnego osłabienia w przebiegu zaawansowanych chorób nowotworowych po wyczerpaniu możliwości specyficznych terapii. Szczegółowe informacje można znaleźć w aktualnej literaturze specjalistycznej. Neurologia (SD: a): miesienna (lekkiem pierwszego wyboru jest azatypolony), przewlekły zespół Guillaina-Barre'ego, zespół Tolosa-Hunta; polineuropatia w przebiegu gampatii monoklonalnej; stwardnienie rozsiane (przy dostępnym stopniowym zmniejszaniu dawek po wcześniejszym rozjałowieniu podawaniu dużych dawek glikokortykosteroidów w przebiegu ostrego rzutu choroby); napady zgięciowe (zespół Westa). Choroby zakazne: stany toksyczne w przebiegu ciężkich chorób zakaźnych (w skojarzeniu z antybiotykami lub chemioterapeutykami), np. gruczołcze zapalenie opon mózgowo-rzędziowych (SD: b), ciężkie postacię grzylicy płuc (SD: b). Choroby oczu (SD: b do a); w chorobach układowych obejmujących oczy i w procesach immunologicznych w obrębie oczodołu i oka; neuropatia nerwu wzrokowego (np. obrzymiomokomówkowe zapalenie tętnic, przednia niedokrwienne neuropatia nerwu wzrokowego (AION), urazowa neuropatia nerwu wzrokowego), choroba Behçeta, sarkoidoza, orbitopatia tarczycowa, rzekomy guz oczodołu, odrzucenie przeszczepu i w niektórych zapaleniach błony naczyniowej, takich jak zespół Harady i współliczne zapalenie naczyniówki; w następujących chorobach ogólnoustrojowe podawanie glikokortykosteroidów wskazane jest tylko w przypadku nieskutecznej terapii lekami stosowanymi miejscowo; zapalenie twardówki, zapalenie nadtwardówki, zapalenie rogówki, przewlekłe zapalenie ciała rzęskowego, zapalenie błony naczyniowej, alergiczne zapalenie spojówek, oparzenia związkami zasadowymi, w skojarzeniu z leczeniem przeciwbakteryjnym w przypadku autoimmunologicznego zapalenia z związanej z kłą śródmiąższowego zapalenia ropnego zapalenie zrbu rogówki wywołany wirusem opryszczki pospolitej, tylko jeśli nabłonek rogówki jest nieszkodzony i zapewniona jest regularna kontrola okulistyczna. Gastroenterologia/Hepatologia: wrzodziejące zapalenie jelita grubego (SD: b do c); choroba Leśniowskiego-Crohna (SD: b); autoimmunologiczne zapalenie wątroby (SD: b); oparzenia przelyku substancjami żrącymi (SD: a); Nefrologia: szpiczki ropowe kłębuszkowe zapalenie nerek (SD: a); rozplamowe zewnątrzkrążkowe kłębuszkowe zapalenie nerek (SD: a); gułtownie postępujące kłębuszkowe zapalenie nerek (SD: leczenie dużymi dawkami w pulsach, na ogół w skojarzeniu z cytostatykami), zmniejszenie dawki i zakończenie leczenia w zespolu Goodpasture'a, we wszystkich innych postaciach długotrwałe leczenie (SD: d); idiopatyczne zwłóknienie poazotrzewnowe (SD: b). WP: Autoimmunizacyjne zapalenie trzustki u dzieci do 18 r.; eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 r. (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Prednisolone (1)W: Lek jest wskazany do leczenia chorób, które wymagają ogólnoustrojowego podawania glikokortykosteroidów. Do tych chorób, w zależności od ich objawów i stopnia ciężkości, należą [schematy dawkowania (SD): od a do d, patrz punkt „Dawkowanie”]: lek stosowany jest u dorosłych, dzieci w każdej grupie wiekowej oraz młodzieży. Leczenie substytucyjne: niewydolność kory nadnerczy o dowolnej przyczynie (np. choroba Addisona, zespół nadnerzowo-płciowy, stan po usunięciu operacyjnym nadnerzy, niedobór ACTH) po zakończeniu wstania (lekami z wyboru są hydrokortyzon i kortyzon); stany stresowe po długotrwałym leczeniu kortykosteroidami. Reumatologia: aktywna faza układowego zapalenia naczyń; guzowate zapalenie tętnic (SD: a, b, u pacjentów z dodatnim wynikiem testu serologicznego w kierunku zapalenia wątroby typu B należy ograniczyć czas trwania leczenia do 2 tyg.), obrzymiomokomówkowe zapalenie tętnic, polimiálny reumatyzm (SD: c), zapalenie tętnicy skroiwowej (SD: a, w przypadku nagłej utraty wzroku początkowo dożylna terapia glikokortykosteroidami w pulsach, a następnie leczenie podtrzymujące z monitorowaniem OB), złaziarnikowatość Wegenera: leczenie początkowe (SD: a-b) w skojarzeniu z metotrexatem (łagodne postacię nieobjawujące nerek) lub schematu Fauci (ciężkie postacię obejmujące nerki i/lub płuca), podtrzymywanie remisji; (SD: d stopniowo zmniejszając dawki) w skojarzeniu z lekami immunosupresyjnymi zespół Churga i Strauss: leczenie początkowe (SD: a-b) z manifestacją narządową i ciężkie postacię w skojarzeniu z lekami immunosupresyjnymi, podtrzymywanie remisji (SD: d); aktywne fazy układowych chorób reumatycznych (SD: a, b); toczень rumieniowaty układowy, zapalenie wielomięśniowe, przewlekłe zanikowe zapalenie wielochrzgawkowe, mieszaną chorobą tkanki łącznej; aktywne reumatoidalne zapalenie stawów (SD: a) i/lub z objawami pozastawowymi (SD: b); inne postaci reumatoidalnego zapalenia stawów, które ze względu na nasilenie objawów wymagają podawania glikokortykosteroidów, a NLPZ nie mogą być stosowane; zapalenie stawów kręgosłupa, zeszywniające zapalenie stawów kręgosłupa z zajęciem stawów obwodowych (SD: b, c), łuszczykowe zapalenie stawów (SD: c, d), enteropatyczne zapalenie stawów ze znaczną aktywnością procesu zapalnego (SD: a), reaktywne postacię zapalenia stawów (SD: c), zapal-

Predasol: tabl. 20 mg - 20 szt.	Rx	100%	36,26
		R <sup>(1)</sup>	4,27
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

Prednisolone hemisuccinate

Predasol: inj. [prosz. + rozp. do prz. roz. w.] 25 mg - 3 amp. (+ rozp. 2 ml)	Rx	100%	59,62
---	----	------	-------

Predasol: inj. [prosz. + rozp. do prz. roz. w.] 50 mg - 3 amp. (+ rozp. 2 ml)	Rx	100%	90,00
---	----	------	-------

Predasol: inj. [prosz. + rozp. do prz. roz. w.] 250 mg - 1 fiol. (+1 rozp. 5 ml)	Rx	100%	38,30
--	----	------	-------

Predasol: inj. [prosz. + rozp. do prz. roz. w.] 1000 mg - 1 fiol. (+1 rozp. 10 ml)	Rx	100%	110,00
--	----	------	--------

Prednisolone hemisuccinate Sun Farm

**Prednisone**

Encortolon®: tabl. 1 mg - 20 szt. (fiol.)	Rx	100%	8,32
---	----	------	------

Encortolon®: tabl. 1 mg - 20 szt. (blister)	Rx	100%	10,62
		R <sup>(1)</sup>	9,56
		C <sup>(3)</sup>	8,21
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

Encortolon®: tabl. 1 mg - 20 szt. (blister)



METRONIDAZOL METRONIDAZOL		METRONIDAZOL POLPHARMA		ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM	
Encorton®: tabl. 5 mg - 20 szt.	Rx	100% 15,37 R <sup>(1)</sup> 9,95 B <sup>(2)</sup> 7,07 C <sup>(3)</sup> bezpl. DZ <sup>(4)</sup> bezpl. S <sup>(5)</sup> bezpl.	Linefor: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆ Linefor: kaps. twarde 300 mg - 56 szt. ◆ <b>Pregabalin</b> Lyrica®: kaps. twarde 75 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% 37,80 100% 59,92
	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. S <sup>(5)</sup> bezpl.	Lyrica®: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 15,46 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 5,61 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Encorton®: tabl. 5 mg - 100 szt. (blistry)	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. S <sup>(5)</sup> bezpl.	Lyrica®: kaps. twarde 150 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% 52,19 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	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. S <sup>(5)</sup> bezpl.	Lyrica®: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 26,43 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,53 S <sup>(3)</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. S <sup>(5)</sup> bezpl.	<b>Pregabalin</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym WP: Neuropatia u dzieci do 18 rż. (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.	Rx	100% 103,04 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	Rx	100% 102,90 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Lyrica® (IR): kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆ Lyrica® (IR): kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 102,90 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Prednison (1) W: Choroby układu endokrynny: niewydolność kory nadnerczy pierwotna (choroba Addisona) i wtórna (lekami z wyboru są hydrokortyzon i kortyzon, syntetyczne pochodne mogą być stosowane z mineralokortykoidami); wrodzona hiperplazja nadnerczy; hiperkalcemia związana z chorobą nowotworową; zapalenie tarczycy (nieropne). Choroby alergiczne o ciężkim przebiegu, oporne na inne metody leczenia: kontaktowe zapalenie skóry; atopowe zapalenie skóry; choroba posurowicza; reakcje nadwrażliwości na leki; calorcynny 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); tocznia rumieniowaty układowy. Choroby skóry i błon śluzowych: złuszczeniowe zapalenie skóry; opryszczkowe pecherzowe zapalenie skóry; ciężkie łojotokowe zapalenie skóry; ciężki rumień wielopostaciowy (zespół Stevens-Johnsona); ziarnin- iak grzybiasty; pecherzyca; ciężka łuszczyca. Choroby przewodu pokarmowego (w okresach zaostrzenia; długotrwałe leczenie jest niewskazane): wrzodziejące zapalenie okrężnicy; choroba Leśniowskiego-Crohna. Choroby układu krwionośnego: niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna); niedokrwistość aplastyczna wrodzona; niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonego krwinka; mialopitykwość wtórna u dorosłych; idiopatyczna pniacica mialopitykwa (choroba Werthofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe (jako leczenie paliatywne, łącznie z odpowiednim leczeniem przeciwnowotworowym): białaczka i chłoniaki u dorosłych; ostra białaczka u dzieci; zespół nerczycowy; glikokortykosteroidy wskazane są w celu wywołania diurezy lub uzyskania remisji w przypadku białaczki w zespole nerczycowym idiopatycznym bez mocznicy lub w celu poprawy czynności nerek u chorych z tocznią rumieniowatym. W idiopatycznym zespole nerczycowym 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 tęczówki; zapalenie błony naczyniowej tęczynki; zapalenie naczyńki i siatkówki; rozlane zapalenie błony naczyniowej tęczynki; zapalenie nerwu wzrokowego; współzależne zapalenie naczyńki; zapalenie przedniego odcinka oka; alergiczne zapalenie spojówek; zapalenie rogówki (nie związane z zakażeniem wirusem opryszczki lub zakażeniem grzybiczym); alergiczne owrozdzenie brzożnej rogówki. Choroby układu oddechowego: beryloza; zespół Löfflera; zachyłowe zapalenie płuc; objawowa sarkoidoza; piorunująca lub rozsiana gruźlica płuc (z jednoczesnym leczeniem przeciwgrzybiczym); astma oskrzelowa. Choroby reumatyczne (jako leczenie wspomagające w stanach zaostrzenia): zeszytniające zapalenie stawów kręgosłupa; łuszczycowe zapalenie stawów; reumatoidalne zapalenie stawów; młodzieńcze reumatoidalne zapalenie stawów (w przypadkach opornych na inne metody leczenia). Inne, niereumatyczne stany zapalne układu kostno-stawowego: ostre i podostre zapalenie kaletki; ostre drżawie zapalenie stawów; ostre, niewiosne zapalenie pochewki ścięgna; pourazowe zapalenie kości i stawów; zapalenie błony maziowej u pacjentów z zapaleniem kości i stawów; zapalenie nadkłykcia. Inne: gruźlicze zapalenie opon mózgowych z blokiem podjąęzycznym (jednocześnie z leczeniem przeciwgrzybiczym); włósnica z zajęciem mięśnia sercowego lub układu nerwowego. WP: Eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; miastenia; zesp. miasteniczny; miopia zapalna; neuropatia zapalna (z wyjątkiem zespołu Guillaina - Barrego); obrucyjne choroby płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL; choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż określone w ChPL; stan po przeżyciepepe narządu, kończyny, tkanki, komórek lub szpiku; miopia wrodzona u dzieci do 18 rż. (2) Nowotwory złośliwe (3) Kobiety w ciąży (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+	Rx	100% 37,80 100% 59,92			
	Rx	100% 102,90 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	Lyrica® (IR): kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 102,90 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Rectodel: czopki 100 mg - 2 szt.	Rx	100% 45,00	<b>Pregabalin</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym WP: Neuropatia u dzieci do 18 rż. (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.	Rx	100% 21,66 100% 21,66 100% 15,93 100% 27,08 100% 29,47 100% 41,42 100% 66,27
	Rx	100% 45,00	Pragiola: kaps. twarde 25 mg - 56 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 50 mg - 56 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 75 mg - 28 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 150 mg - 28 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 300 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 21,66 100% 21,66 100% 15,93 100% 27,08 100% 29,47 100% 41,42 100% 66,27
Prednison	Rx	100% 45,00	<b>Pregabalin</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym WP: Neuropatia u dzieci do 18 rż. (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.	Rx	100% 21,93 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	Rx	100% 45,00	Pragiola: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 150 mg - 28 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 300 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 21,93 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.
Pregabalin	Rx	100% 14,54 100% 16,47 100% 25,38 100% 23,12 100% 30,47	<b>Pregabalin</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym WP: Neuropatia u dzieci do 18 rż. (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 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.	Rx	100% 31,36 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl. 100% 38,51 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl. 100% 46,81 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl. 100% 56,24 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,98 S <sup>(3)</sup> bezpl.
	Rx	100% 14,54 100% 16,47 100% 25,38 100% 23,12 100% 30,47	Linefor: kaps. twarde 75 mg - 14 szt. ◆ Linefor: kaps. twarde 75 mg - 28 szt. ◆ Linefor: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆ Linefor: kaps. twarde 150 mg - 14 szt. ◆ Linefor: kaps. twarde 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 19,90 100% 19,90 100% 22,00 100% 29,80 100% 10,72 100% 13,62 100% 13,83 100% 20,67 100% 19,00 100% 22,00 100% 32,00 100% 45,00 100% 13,00 100% 16,96 100% 30,24 100% 25,88 100% 66,77 100% 31,92 100% 44,92 100% 126,86 100% 96,88 100% 7,06 100% 11,76 100% 14,11 100% 19,20 100% 25,60 100% 47,00 100% 21,38 100% 34,20 100% 39,97 100% 8,49 100% 39,49
Rectodel: czopki 100 mg - 2 szt.	Rx	100% 45,00	<b>Pregabalin</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym WP: Neuropatia u dzieci do 18 rż. (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 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.	Rx	100% 19,90 100% 19,90 100% 22,00 100% 29,80 100% 10,72 100% 13,62 100% 13,83 100% 20,67 100% 19,00 100% 22,00 100% 32,00 100% 45,00 100% 13,00 100% 16,96 100% 30,24 100% 25,88 100% 66,77 100% 31,92 100% 44,92 100% 126,86 100% 96,88 100% 7,06 100% 11,76 100% 14,11 100% 19,20 100% 25,60 100% 47,00 100% 21,38 100% 34,20 100% 39,97 100% 8,49 100% 39,49
	Rx	100% 45,00	Pragiola: kaps. twarde 25 mg - 56 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 50 mg - 56 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 75 mg - 28 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 150 mg - 28 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 300 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 19,90 100% 19,90 100% 22,00 100% 29,80 100% 10,72 100% 13,62 100% 13,83 100% 20,67 100% 19,00 100% 22,00 100% 32,00 100% 45,00 100% 13,00 100% 16,96 100% 30,24 100% 25,88 100% 66,77 100% 31,92 100% 44,92 100% 126,86 100% 96,88 100% 7,06 100% 11,76 100% 14,11 100% 19,20 100% 25,60 100% 47,00 100% 21,38 100% 34,20 100% 39,97 100% 8,49 100% 39,49
Prednison	Rx	100% 45,00	<b>Pregabalin</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym WP: Neuropatia u dzieci do 18 rż. (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.	Rx	100% 19,90 100% 19,90 100% 22,00 100% 29,80 100% 10,72 100% 13,62 100% 13,83 100% 20,67 100% 19,00 100% 22,00 100% 32,00 100% 45,00 100% 13,00 100% 16,96 100% 30,24 100% 25,88 100% 66,77 100% 31,92 100% 44,92 100% 126,86 100% 96,88 100% 7,06 100% 11,76 100% 14,11 100% 19,20 100% 25,60 100% 47,00 100% 21,38 100% 34,20 100% 39,97 100% 8,49 100% 39,49
	Rx	100% 45,00	Pragiola: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 150 mg - 28 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆ Pragiola: kaps. twarde 300 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 19,90 100% 19,90 100% 22,00 100% 29,80 100% 10,72 100% 13,62 100% 13,83 100% 20,67 100% 19,00 100% 22,00 100% 32,00 100% 45,00 100% 13,00 100% 16,96 100% 30,24 100% 25,88 100% 66,77 100% 31,92 100% 44,92 100% 126,86 100% 96,88 100% 7,06 100% 11,76 100% 14,11 100% 19,20 100% 25,60 100% 47,00 100% 21,38 100% 34,20 100% 39,97 100% 8,49 100% 39,49
Pregabalin	Rx	100% 14,54 100% 16,47 100% 25,38 100% 23,12 100% 30,47	<b>Pregabalin</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym WP: Neuropatia u dzieci do 18 rż. (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 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.	Rx	100% 19,90 100% 19,90 100% 22,00 100% 29,80 100% 10,72 100% 13,62 100% 13,83 100% 20,67 100% 19,00 100% 22,00 100% 32,00 100% 45,00 100% 13,00 100% 16,96 100% 30,24 100% 25,88 100% 66,77 100% 31,92 100% 44,92 100% 126,86 100% 96,88 100% 7,06 100% 11,76 100% 14,11 100% 19,20 100% 25,60 100% 47,00 100% 21,38 100% 34,20 100% 39,97 100% 8,49 100% 39,49
	Rx	100% 14,54 100% 16,47 100% 25,38 100% 23,12 100% 30,47	Linefor: kaps. twarde 75 mg - 14 szt. ◆ Linefor: kaps. twarde 75 mg - 28 szt. ◆ Linefor: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆ Linefor: kaps. twarde 150 mg - 14 szt. ◆ Linefor: kaps. twarde 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 19,90 100% 19,90 100% 22,00 100% 29,80 100% 10,72 100% 13,62 100% 13,83 100% 20,67 100% 19,00 100% 22,00 100% 32,00 100% 45,00 100% 13,00 100% 16,96 100% 30,24 100% 25,88 100% 66,77 100% 31,92 100% 44,92 100% 126,86 100% 96,88 100% 7,06 100% 11,76 100% 14,11 100% 19,20 100% 25,60 100% 47,00 100% 21,38 100% 34,20 100% 39,97 100% 8,49 100% 39,49



Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
 prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Prep. zlož.	Wmo	100%	89,90	ALLERGIKA® krem do twarzy MED: krem - op. 50 ml	Wmo	100%	79,90	ALLERGIKA® krem z olejem z wiesiolka 20% MED: krem - op. 100 ml	SD	100%	42,54	Biotebal® PLUS włosy, skóra, paznokcie: tabl. -30 szt.	DK	100%	44,50	Cutis Ł - lakier do paznokci: lakier do paznokci - op. 10 ml	Wmo	100%	34,30	Debuti®: czopki doodbytnicze 300 mg - 10 szt.	SD	100%	9,45	Diabetosan fix: mieszanka 2 g - 20 sasz.	DK	100%	26,52	Eloderm krem aktywny OD 1. DNIA ŻYCIA: krem -1 op. 75 ml	DK	100%	24,82	Eloderm krem OD 1. DNIA ŻYCIA: krem -1 op. 75 ml	DK	100%	31,09	Eloderm szampon od 1. DNIA ŻYCIA: szampon -1 op. 200 ml	DK	100%	X	Eloderm Żel do mycia ciała i włosów 2w1 od 1. dnia: żel - 1 but. 200 ml	OTC	100%	21,70	Fitolizyna®: pasta do stos. w j. ustnej - 1 tuba 100 g	SD	100%	33,68	Fitolizyna® Nefrocaps Forte: kaps. - 30 szt.	Wmo	100%	28,61	Fonix Ból Uszu: spray - 15 ml	Wmo	100%	27,30	Fonix Higiena Uszu: spray - 30 ml	OTC	100%	11,07	Gastrosan fix: ziola do zaparzania (1 g+ 0,66 g+ 0,34 g)/2 g - 20 szt.	Wmo	100%	29,70	Genivag: żel dopochwowy - 7 aplik. 5 g	Wmo	100%	30,49	Golamir: spray do gardła - op. 30 ml	Wmo	100%	25,99	Golamir: tabl. do ssania - 20 szt.	Wmo	100%	18,00	Granusept® roztwór: płyn - but. 1000 ml	Wmo	100%	49,00	Granusept® roztwór: płyn - but. 500 ml	Wmo	100%	18,00	Granusept® roztwór: płyn - but. z atom. 60 ml	OTC	100%	10,35	Hepatosan fix: mieszanka 2 g - 20 sasz.	OTC	100%	11,62	HERBAPini: syrop (424 mg+ 64 mg+ 3 mg)/5 ml -1 but. 150 g	SD	100%	37,64	Ibuvit MultiSpec: tabl. o kontrol. uwalnianiu, trójwarstwowa - 30 szt.	OTC	100%	7,04	Kropki żółądkowe forte: krople doustne - 1 but. 35 g	Wmo	100%	16,71	Lacrima® Natura: krople do oczu - 1 op. 10 ml	SD	100%	35,00	Lactinova® femina: kaps. - 21 szt.	OTC	100%	12,34	Lactosan fix: mieszanka ziolowa do zaparzania 1,5 g -20 sasz. 1,5 g	SD	100%	37,15	Lipiforma Bergamia: kaps. - 30 szt.	DK	100%	33,00	Nivelium Pro: balsam - op. 400 ml	DK	100%	19,60	Nivelium Pro: krem specjalny - op. 75 ml	OTC	100%	10,88	Normosan: ziola do zaparzania - 1 op. 100 g	OTC	100%	10,88	Normosan fix: ziola do zaparzania 1,4 g - 20 sasz.	OTC	100%	12,57	Optilyte: inf. [roztw.] - 1 poj. 1 l	Rx	100%	7,18	Optilyte: inf. [roztw.] - 1 poj. 250 ml	Rx	100%	8,06	Optilyte: inf. [roztw.] - 1 poj. 500 ml	Rx	100%	X	Optilyte: inf. [roztw.] - 1 poj. 500 ml	Rx	100%	X	Prep. zlož.	Fresenius Kabi	Pectosol: konc. do sporz. roztw. doust. - 1 but. 40 g	OTC	100%	11,89	Prep. zlož.	Polpharma	Pirolam® odżywka do paznokci z ceramidami: odżywka - 1 op. 11 ml	DK	100%	23,26	Prep. zlož.	Polpharma	Pirolam® Szampon: szampon - 1 op. 60 ml	DK	100%	31,50	Pirolam® Szampon: szampon - 1 op. 150 ml	DK	100%	46,30	Pirolam® Szampon: szampon - 6 sasz. 6 ml	DK	100%	22,32	Prep. zlož.	Polpharma	Plenvu: prosz. do przyg. roztw. doust. - 1 zestaw	Rx	100%	79,90	Prep. zlož.	Norgine B.V.	Pyralgina® Termo Hot: plaster rozgrzewający - 1 szt.	Wmo	100%	3,94	Prep. zlož.	Polpharma	Salviasept: krople - 1 but. 35 g/38 ml	OTC	100%	11,09	Prep. zlož.	Polpharma	SmofoKabiven extra Nitrogen: inf. [emulsja] - 4 wor. 1518 ml	Rx	100%	X	SmofoKabiven extra Nitrogen: inf. [emulsja] - 4 wor. 1012 ml	Rx	100%	X	SmofoKabiven extra Nitrogen: inf. [emulsja] - 4 wor. 2025 ml	Rx	100%	X	Prep. zlož.	Fresenius Kabi	Sulphosal: maść - tuba 100 ml	DK	100%	54,99	Prep. zlož.	medac	Supliven: inf. [konc. do przyg. roztw.] - 20 amp. 10 ml	Rx	100%	291,72	Prep. zlož.	Fresenius Kabi	TRUE Test 36: plaster do prób prowokacyjnych - 10 zestawów	Rx	100%	270,00	Prep. zlož.	Smartpractice Demnark ApS	Vamin 14 Electrolyte-Free: inf. [roztw.] - 1 but. 1000 ml	Lz	100%	-	Vamin 14 Electrolyte-Free: inf. [roztw.] - 1 butelka 500 ml	Lz	100%	-	Vamin 18 Electrolyte-Free: inf. [roztw.] - 1 but. 500 ml	Lz	100%	-	Vamin 18 Electrolyte-Free: inf. [roztw.] - 1 but. 1000 ml	Lz	100%	-	Prep. zlož.	Fresenius Kabi	XyloGel Hydro: żel do nosa - 1 atomizer 10 ml	Wmo	100%	15,76	Prep. zlož.	Polfa Warszawa	Ziel. Apt. Senes fix: ziola do zaparzania 1 g - 30 toreb.	OTC	100%	8,33	Prep. zlož.	Polpharma	▼Dovprela: tabl. 200 mg - 26 szt. ◆	Rx-z	100%	16382,09	Prep. zlož.	bezpł.	Pretomanide	▼Dovprela: tabl. 200 mg - 26 szt. ◆	Rx-z	100%	16382,09	Prep. zlož.	bezpł.	Pretomanide (1)Program lekowy: leczenie chorych na gruźlicę lekooporną (MDR/XDR)	W:	Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z bedakiliną i linezolidem u dorosłych w leczeniu gruźlicy płuc o rozszerzonej oporności na leki (ang. XDR) lub wielolekoopornej (ang. MDR) nietolerującej leczenia lub niereagującej na leczenie. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania antybakteryjnych produktów leczniczych.	Mylan IRE Healthcare	Pridinol	Myditin: tabl. 3 mg - 20 szt.	Rx	100%	29,00	Myditin: tabl. 3 mg - 50 szt.	Rx	100%	58,00	Pridinol	Pridinol® Alvogen: tabl. 5 mg - 50 szt.	Rx	100%	22,70	Pridinol	Prilocaine	EMLA PLASTER®: plaster leczniczy 25 mg+ 25 mg - 2 szt.	Rx	100%	29,70	Prilocaine + Lidocaine	EMLA®: krem (25 mg+ 25 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	105,01	EMLA®: krem (25 mg+ 25 mg)/g - 1 tuba 5 g	Rx	100%	29,31	Prilocaine + Lidocaine	Primidone	Mizodin: tabl. 250 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	X	Primidone	Prochlorperazine	Chloropernazinum®: tabl. 10 mg - 50 szt.	Rx	100%	12,74	Prochlorperazine	Progesterone	Bijuva: kaps. miękkie 1 mg+ 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	X	Estradiol + Progesterone	Crinone®: żel dopochwowy 80 mg/g - 15 jednoraz. aplikat. 1,125 g	Rx	100%	X	Progesterone	Cyclogest: globulki dopochwowe 400 mg - 15 szt.	Rx	100%	69,46	Progesterone	Lustork: tabl. dopochwowa 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X	Lustork: tabl. dopochwowa 50 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	X	Lustork: tabl. dopochwowa 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	68,50	Lustork: tabl. dopochwowa 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	X	Lustork: tabl. dopochwowa 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	93,67	Lustork: tabl. dopochwowa 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	X	Progesterone	Luteina®: tabl. dopochwowa 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	33,12	Luteina®: tabl. dopochwowa 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,41	Luteina®: tabl. dopochwowa 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.	Luteina®: tabl. dopochwowa 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.	Luteina®: tabl. dopochwowa 100 mg - 60 szt.	Rx	100%	122,12	Luteina®: tabl. dopochwowa 100 mg - 60 szt.	Rx	100%	39,19	Luteina®: tabl. dopochwowa 100 mg - 60 szt.	Rx	100%	bezpł.	Luteina®: tabl. dopochwowa 100 mg - 60 szt.	Rx	100%	bezpł.	Luteina®: tabl. dopochwowa 200 mg - 30 szt.	Rx	100%	105,64	Luteina®: tabl. dopochwowa 200 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,36	Luteina®: tabl. dopochwowa 200 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.	Luteina®: tabl. dopochwowa 200 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.	Progesterone (1)W: Wskazania do refundacji. Dawka 100 mg. Produkt leczniczy jest wskazany: w stanach niedoboru endogennego progesteronu pod postacią zaburzeń cyklu miesiączkowego, bolesnego miesiączkowania, cykli bezowulacyjnych, zespołu napięcia przedmiesiączkowego i czynnościowych krwawień macicznych. W leczeniu endometriozy. W programach zapłodnienia in vitro. W leczeniu niepłodności związanej z niedomogą lutealną. W leczeniu poronień nawiąkowych i zagrażających; w leczeniu niewydolności fazy lutealnej okresu przedmenopauzalnego; w ramach hormonalnej terapii zastępczej; u kobiet po menopauzie z zachowaną macicą, celem ochrony endometrium. Dawka 200 mg. Luteina jest wskazana w programach zapłodnienia in vitro. Zapobieganie wzrostom endometrium u kobiet przyjmujących estrogeny (np. w HTZ). Wskazania z ChPL. Dawka 100 mg. Produkt leczniczy jest wskazany: w stanach niedoboru endogennego progesteronu pod postacią zaburzeń cyklu miesiączkowego, bolesnego miesiączkowania, cykli bezowulacyjnych, zespołu napięcia przedmiesiączkowego i czynnościowych krwawień macicznych; w leczeniu endometriozy; w programach zapłodnienia in vitro; w leczeniu niepłodności związanej z niedomogą lutealną; w leczeniu poronień nawiąkowych i zagrażających; w leczeniu niewydolności fazy lutealnej okresu przedmenopauzalnego; w ramach hormonalnej terapii zastępczej; u kobiet po menopauzie z zachowaną macicą, celem ochrony endometrium; w zapobieganiu porodom przedwczesnym u kobiet w ciąży pojedynczej; z krótką szyjką macicy (w badaniu ultrasonograficznym, szyjka macicy w połowie II trymestru ≤ 25 mm) i/lub ze spontanicznymi porodami przedwczesnymi w wywiadzie. Dawka 200 mg. Produkt leczniczy jest wskazany: w programach zapłodnienia in vitro; zapobieganie wzrostom endometrium u kobiet przyjmujących estrogeny (np. w hormonalnej terapii zastępczej); w zapobieganiu porodom przedwczesnym u kobiet w ciąży pojedynczej; z krótką szyjką macicy (w badaniu ultrasonograficznym, szyjka macicy w połowie II trymestru ≤ 25 mm) i/lub ze spontanicznymi porodami przedwczesnymi w wywiadzie. WP: Profilaktyka i wspomaganie leczenia ciąży zagrożonej porodem przedwczesnym, w przypadkach innych niż określone w ChPL (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+	Adamed	Progesterone (1)W: Wskazania do refundacji. Dawka 100 mg. Produkt leczniczy jest wskazany: w stanach niedoboru endogennego progesteronu pod postacią zaburzeń cyklu miesiączkowego, bolesnego miesiączkowania, cykli bezowulacyjnych, zespołu napięcia przedmiesiączkowego, czynnościowych krwawień macicznych. Endometriozia. Zapłodnienie in vitro. Niepłodność związana z niedomogą lutealną. Poronienia nawykowe i zagrażające na tle niedoboru progesteronu. Niewydolność fazy lutealnej okresu przedmenopauzalnego. Hormonalna terapia zastępcza. (Progesteron jest stosowany u kobiet po menopauzie z zachowaną macicą, celem hormonalnej terapii zastępczej, celem ochrony endometrium). WP: Profilaktyka i wspomaganie leczenia ciąży zagrożonej porodem przedwczesnym, w przypadkach innych niż określone w ChPL (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+	Adamed	Progesterone (1)W: Wskazania do refundacji. Dawka 100 mg. Produkt leczniczy jest wskazany: w stanach niedoboru endogennego progesteronu pod postacią zaburzeń cyklu miesiączkowego, bolesnego miesiączkowania, cykli bezowulacyjnych, zespołu napięcia przedmiesiączkowego, bolesnego miesiączkowania, cykli bezowulacyjnych, zespołu napięcia przedmiesiączkowego i czynnościowych krwawień macicznych; w leczeniu endometriozy; w programach zapłodnienia in vitro; w leczeniu niepłodności związanej z niedomogą lutealną; w leczeniu poronień nawiąkowych i zagrażających; w leczeniu niewydolności fazy lutealnej okresu przedmenopauzalnego; w ramach hormonalnej terapii zastępczej; u kobiet po menopauzie z zachowaną macicą, celem ochrony endometrium; w zapobieganiu porodom przedwczesnym u kobiet w ciąży pojedynczej; z krótką szyjką macicy (w badaniu ultrasonograficznym, szyjka macicy w połowie II trymestru ≤ 25 mm) i/lub ze spontanicznymi porodami przedwczesnymi w wywiadzie. WP: Profilaktyka i wspomaganie leczenia ciąży zagrożonej porodem przedwczesnym, w przypadkach innych niż określone w ChPL (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+	Adamed	Progesterone (1)W: Zaburzenia miesiączkowania spowodowane niedoborem endogennego progesteronu; wtrym braku miesiączki; zespół napięcia przedmiesiączkowego; czynnościowe krwawienia z dróg rodnych; niewydolność ciała żółtego; cykle bezowulacyjne; wspomaganie i wspomagająco w leczeniu bezpłodności np. w zapłodnieniu in vitro i innych technikach wspomaganego rozrodu (ART); poronienia nawykowe i za-
-------------	-----	------	-------	---	-----	------	-------	---	----	------	-------	--	----	------	-------	--	-----	------	-------	---	----	------	------	--	----	------	-------	--	----	------	-------	--	----	------	-------	---	----	------	---	---	-----	------	-------	--	----	------	-------	--	-----	------	-------	-------------------------------	-----	------	-------	-----------------------------------	-----	------	-------	--	-----	------	-------	--	-----	------	-------	--------------------------------------	-----	------	-------	------------------------------------	-----	------	-------	---	-----	------	-------	--	-----	------	-------	---	-----	------	-------	---	-----	------	-------	---	----	------	-------	--	-----	------	------	--	-----	------	-------	---	----	------	-------	------------------------------------	-----	------	-------	---	----	------	-------	-------------------------------------	----	------	-------	-----------------------------------	----	------	-------	--	-----	------	-------	---	-----	------	-------	--	-----	------	-------	--------------------------------------	----	------	------	---	----	------	------	---	----	------	---	---	----	------	---	-------------	----------------	---	-----	------	-------	-------------	-----------	--	----	------	-------	-------------	-----------	---	----	------	-------	--	----	------	-------	--	----	------	-------	-------------	-----------	---	----	------	-------	-------------	--------------	--	-----	------	------	-------------	-----------	--	-----	------	-------	-------------	-----------	--	----	------	---	--	----	------	---	--	----	------	---	-------------	----------------	-------------------------------	----	------	-------	-------------	-------	---	----	------	--------	-------------	----------------	--	----	------	--------	-------------	---------------------------	---	----	------	---	---	----	------	---	--	----	------	---	---	----	------	---	-------------	----------------	---	-----	------	-------	-------------	----------------	---	-----	------	------	-------------	-----------	-------------------------------------	------	------	----------	-------------	--------	-------------	-------------------------------------	------	------	----------	-------------	--------	--	----	--	----------------------	----------	-------------------------------	----	------	-------	-------------------------------	----	------	-------	----------	---	----	------	-------	----------	------------	--	----	------	-------	------------------------	--	----	------	--------	---	----	------	-------	------------------------	-----------	-----------------------------------	----	------	---	-----------	------------------	--	----	------	-------	------------------	--------------	--	----	------	---	--------------------------	--	----	------	---	--------------	---	----	------	-------	--------------	---	----	------	---	---	----	------	---	--	----	------	-------	--	----	------	---	--	----	------	-------	--	----	------	---	--------------	--	----	------	-------	--	----	------	-------	---	----	------	--------	---	----	------	--------	---	----	------	--------	---	----	------	-------	---	----	------	--------	---	----	------	--------	---	----	------	--------	---	----	------	-------	---	----	------	--------	---	----	------	--------	--	--------	---	--------	---	--------	---



## W trosce o pacjenta z migreną!

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

grażające z powodu niedoboru endogenego progesteronu; zapobieganie rozrostom endometrium u kobiet przyjmujących estrogeny (np. w hormonalnej terapii zastępczej). (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Lutinus: tabl. dopochwowa 100 mg - 21 szt. Rx 100% 220,00  
Progesterone Adamed Ferring

Progesterone Besins: kaps. miękkie 100 mg - 30 szt. Rx 100% 43,00  
Progesterone Besins Healthcare

Progesterone Besins: kaps. miękkie 200 mg - 15 szt. Rx 100% 39,99  
Progesterone Besins Healthcare

Prolutex: inj. [roztw.] 25 mg/ml - 7 fiol. 1,119 ml Rx 100% 145,80  
Progesterone IBSA Poland

Utrogestan: kaps. dopochwowe, miękkie 200 mg - 15 szt. Rx 100% 42,84  
R<sup>(1)</sup> 3,56  
C<sup>(2)</sup> bezpl.  
DZ<sup>(3)</sup> bezpl.  
S<sup>(4)</sup> bezpl.

Utrogestan: kaps. dopochwowe, miękkie 200 mg - 21 szt. Rx 100% 70,00

**Progesterone (1)W:** Produkt jest wskazany u kobiet w celu: suplementacji fazy lutealnej w trakcie cykli stosowania technik wspomaganego rozrodu (ang. ART); zapobiegania porodom przedwczesnym u kobiet w ciąży pojedynczej z krótką szyjką macicy (w badaniu ultrasonograficznym, szyjka macicy w połowie II trymestru  $\leq 25$  mm) i/lub ze spontanicznymi porodami przedwczesnymi w wywiadzie. **WP:** Profilaktyka i wspomaganie leczenia ciąży zagrożonej porodem przedwczesnym, w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**Proguanil**

Malarone: tabl. powł. 250 mg+ 100 mg - 12 szt. Rx 100% 197,00  
Proguanil + Atovaquone GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

**Proguanil hydrochloride**

Falcimar: tabl. powł. 250 mg+ 100 mg - 12 szt. Rx 100% 106,92  
Proguanil hydrochloride + Atovaquone Imed

**Promazine hydrochloride**

Promazine Hasco: tabl. powł. 25 mg - 60 szt. Rx 100% 28,99  
Promazine Hasco: tabl. powł. 50 mg - 60 szt. Rx 100% 38,49  
Promazine Hasco: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. Rx 100% 38,99

**Promazine hydrochloride**

Promazin Jelfa®: draż. 25 mg - 60 szt. Rx 100% 30,40  
Promazin Jelfa®: draż. 50 mg - 60 szt. Rx 100% 39,50  
Promazin Jelfa®: draż. 100 mg - 60 szt. Rx 100% 38,41

**Promazine hydrochloride**

**Promethazine hydrochloride**

Diphergan®: draż. 10 mg - 20 szt. Rx 100% 23,00  
Diphergan®: draż. 25 mg - 20 szt. Rx 100% 26,00

**Promethazine hydrochloride**

Diphergan®: syrop 5 mg/5 ml - 1 but. 150 ml Rx 100% 25,00  
Promethazine hydrochloride Bausch Health

Polfegan: syrop 5 mg/5 ml - 1 op. 150 ml Rx 100% 33,83  
Promethazine hydrochloride Polfarmex

**Propafenone hydrochloride**

Polfenon®: tabl. powł. 150 mg - 20 szt. Rx 100% 8,65  
R<sup>(1)</sup> 2,88  
DZ<sup>(2)</sup> bezpl.  
S<sup>(3)</sup> bezpl.

Polfenon®: tabl. powł. 150 mg - 60 szt. Rx 100% 26,29  
Polfenon®: tabl. powł. 300 mg - 20 szt. Rx 100% 18,20

**Propafenone hydrochloride**

**Propafenone hydrochloride (1)W:** Objawowe tachyarytmie nadkomorowe: częstokurcz węzłowy, częstokurcz nadkomorowy u pacjentów z zespołem Wolfa-Parkinsona-White'a (WPW), napadowe migotanie przedsionków. Zagrożająca życiu, ciężka, objawowa tachyarytmia komorowa. **WP:** Nadkomorowe zaburzenia rytmu serca inne niż określone w ChPL; nadkomorowe zaburzenia rytmu serca - profilaktyka nawrotów; zaburzenia rytmu serca w zespole WPW inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; komorowe zaburzenia rytmu serca inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Rytmonorm® 150: tabl. powł. 150 mg - 20 szt. Rx 100% 11,00  
Rytmonorm® 150: tabl. powł. 150 mg - 90 szt. Rx 100% 33,96  
Rytmonorm® 300: tabl. powł. 300 mg - 20 szt. Rx 100% 16,25

**Propafenone hydrochloride**

Tonicard: tabl. powł. 150 mg - 60 szt. Rx 100% X  
Tonicard: tabl. powł. 300 mg - 20 szt. Rx 100% X  
Tonicard: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. Rx 100% 24,00

**Propafenone hydrochloride**

**Propofol**

Plofed® 1%: inj. doż. [emulsja] 10 mg/ml - 5 fiol. 20 ml Lz 100% -

Propofol 1% - import docelowy: inj./inj. [emulsja] 200 mg/20 ml - 5 amp. 20 ml Lz 100% -

Propofol Polfa Warszawa Polifarma

Propofol-Lipuro® 0,5%: inj./inj. [emulsja] 5 mg/ml - 5 amp. 20 ml Lz 100% -

Propofol-Lipuro® 1%: inj./inj. [emulsja] 10 mg/ml - 5 amp. 20 ml Rx 100% 55,96

Propofol-Lipuro® 2%: inj./inj. [emulsja] 20 mg/ml - 10 fiol. 50 ml Rx 100% X

**Propofol** B. Braun Melsungen

Provive: inj./inj. [emulsja] 10 mg/ml - 1 fiol. 50 ml Lz 100% -  
Provive: inj./inj. [emulsja] 10 mg/ml - 1 fiol. 10 ml Lz 100% -  
Provive: inj./inj. [emulsja] 10 mg/ml - 5 fiol. 20 ml Lz 100% -

**Propofol** Claris Lifesciences

**Propranolol hydrochloride**

Propranolol Accord: tabl. powł. 10 mg - 50 szt. Rx 100% 5,36  
R<sup>(1)</sup> 5,36  
DZ<sup>(2)</sup> bezpl.  
S<sup>(3)</sup> bezpl.

Propranolol Accord: tabl. powł. 40 mg - 50 szt. Rx 100% 9,30  
R<sup>(1)</sup> 3,20  
DZ<sup>(2)</sup> bezpl.  
S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Propranolol hydrochloride (1)W:** Dławica piersiowa. Nadeśnienie tętnicze. Długotrwała profilaktyka zawalów serca u pacjentów po ostrym zawał mięśnia sercowego. Kardiomiopatia przerostowa zaważająca. Drżenie samoistne. Nadkomorowe zaburzenia rytmu serca. Komorowe zaburzenia rytmu serca. Nadczylność tarczycy i tyreotoksyoza. Guz chromochłonny nadnerczy (łącznie z  $\alpha$ -adrenolitykami). Migrena. Profilaktyka krwawienia z górnego odcinka przewodu pokarmowego u pacjentów z nadeśnieniem wrotnym i zylakami przełyku. **WP:** Napady anoksemiczne u dzieci do 18 rż.; profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 rż.; naczylniki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 rż.; naczylniki płaskie; naczylniki jamiste (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Propranolol hydrochloride (1)W:** Dławica piersiowa. Nadeśnienie tętnicze. Długotrwała profilaktyka zawalów serca u pacjentów po ostrym zawał mięśnia sercowego. Kardiomiopatia przerostowa zaważająca. Drżenie samoistne. Nadkomorowe zaburzenia rytmu serca. Komorowe zaburzenia rytmu serca. Nadczylność tarczycy i tyreotoksyoza. Guz chromochłonny nadnerczy (łącznie z  $\alpha$ -adrenolitykami). Migrena. Profilaktyka krwawienia z górnego odcinka przewodu pokarmowego u pacjentów z nadeśnieniem wrotnym i zylakami przełyku. **WP:** Napady anoksemiczne u dzieci do 18 rż.; profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 rż.; naczylniki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 rż.; naczylniki płaskie; naczylniki jamiste (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Propranolol hydrochloride (1)W:** Dławica piersiowa. Nadeśnienie tętnicze. Długotrwała profilaktyka zawalów serca u pacjentów po ostrym zawał mięśnia sercowego. Kardiomiopatia przerostowa zaważająca. Drżenie samoistne. Nadkomorowe zaburzenia rytmu serca. Komorowe zaburzenia rytmu serca. Nadczylność tarczycy i tyreotoksyoza. Guz chromochłonny nadnerczy (łącznie z  $\alpha$ -adrenolitykami). Migrena. Profilaktyka krwawienia z górnego odcinka przewodu pokarmowego u pacjentów z nadeśnieniem wrotnym i zylakami przełyku. **WP:** Napady anoksemiczne u dzieci do 18 rż.; profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 rż.; naczylniki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 rż.; naczylniki płaskie; naczylniki jamiste (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Propranolol hydrochloride (1)W:** Dławica piersiowa. Nadeśnienie tętnicze. Długotrwała profilaktyka zawalów serca u pacjentów po ostrym zawał mięśnia sercowego. Kardiomiopatia przerostowa zaważająca. Drżenie samoistne. Nadkomorowe zaburzenia rytmu serca. Komorowe zaburzenia rytmu serca. Nadczylność tarczycy i tyreotoksyoza. Guz chromochłonny nadnerczy (łącznie z  $\alpha$ -adrenolitykami). Migrena. Profilaktyka krwawienia z górnego odcinka przewodu pokarmowego u pacjentów z nadeśnieniem wrotnym i zylakami przełyku. **WP:** Napady anoksemiczne u dzieci do 18 rż.; profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 rż.; naczylniki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 rż.; naczylniki płaskie; naczylniki jamiste (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Propranolol hydrochloride (1)W:** Dławica piersiowa. Nadeśnienie tętnicze. Długotrwała profilaktyka zawalów serca u pacjentów po ostrym zawał mięśnia sercowego. Kardiomiopatia przerostowa zaważająca. Drżenie samoistne. Nadkomorowe zaburzenia rytmu serca. Komorowe zaburzenia rytmu serca. Nadczylność tarczycy i tyreotoksyoza. Guz chromochłonny nadnerczy (łącznie z  $\alpha$ -adrenolitykami). Migrena. Profilaktyka krwawienia z górnego odcinka przewodu pokarmowego u pacjentów z nadeśnieniem wrotnym i zylakami przełyku. **WP:** Napady anoksemiczne u dzieci do 18 rż.; profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 rż.; naczylniki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 rż.; naczylniki płaskie; naczylniki jamiste (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Propranolol hydrochloride (1)W:** Dławica piersiowa. Nadeśnienie tętnicze. Długotrwała profilaktyka zawalów serca u pacjentów po ostrym zawał mięśnia sercowego. Kardiomiopatia przerostowa zaważająca. Drżenie samoistne. Nadkomorowe zaburzenia rytmu serca. Komorowe zaburzenia rytmu serca. Nadczylność tarczycy i tyreotoksyoza. Guz chromochłonny nadnerczy (łącznie z  $\alpha$ -adrenolitykami). Migrena. Profilaktyka krwawienia z górnego odcinka przewodu pokarmowego u pacjentów z nadeśnieniem wrotnym i zylakami przełyku. **WP:** Napady anoksemiczne u dzieci do 18 rż.; profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 rż.; naczylniki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 rż.; naczylniki płaskie; naczylniki jamiste (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Propranolol hydrochloride (1)W:** Dławica piersiowa. Nadeśnienie tętnicze. Długotrwała profilaktyka zawalów serca u pacjentów po ostrym zawał mięśnia sercowego. Kardiomiopatia przerostowa zaważająca. Drżenie samoistne. Nadkomorowe zaburzenia rytmu serca. Komorowe zaburzenia rytmu serca. Nadczylność tarczycy i tyreotoksyoza. Guz chromochłonny nadnerczy (łącznie z  $\alpha$ -adrenolitykami). Migrena. Profilaktyka krwawienia z górnego odcinka przewodu pokarmowego u pacjentów z nadeśnieniem wrotnym i zylakami przełyku. **WP:** Napady anoksemiczne u dzieci do 18 rż.; profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 rż.; naczylniki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 rż.; naczylniki płaskie; naczylniki jamiste (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Propranolol hydrochloride (1)W:** Dławica piersiowa. Nadeśnienie tętnicze. Długotrwała profilaktyka zawalów serca u pacjentów po ostrym zawał mięśnia sercowego. Kardiomiopatia przerostowa zaważająca. Drżenie samoistne. Nadkomorowe zaburzenia rytmu serca. Komorowe zaburzenia rytmu serca. Nadczylność tarczycy i tyreotoksyoza. Guz chromochłonny nadnerczy (łącznie z  $\alpha$ -adrenolitykami). Migrena. Profilaktyka krwawienia z górnego odcinka przewodu pokarmowego u pacjentów z nadeśnieniem wrotnym i zylakami przełyku. **WP:** Napady anoksemiczne u dzieci do 18 rż.; profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 rż.; naczylniki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 rż.; naczylniki płaskie; naczylniki jamiste (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Propranolol hydrochloride (1)W:** Dławica piersiowa. Nadeśnienie tętnicze. Długotrwała profilaktyka zawalów serca u pacjentów po ostrym zawał mięśnia sercowego. Kardiomiopatia przerostowa zaważająca. Drżenie samoistne. Nadkomorowe zaburzenia rytmu serca. Komorowe zaburzenia rytmu serca. Nadczylność tarczycy i tyreotoksyoza. Guz chromochłonny nadnerczy (łącznie z  $\alpha$ -adrenolitykami). Migrena. Profilaktyka krwawienia z górnego odcinka przewodu pokarmowego u pacjentów z nadeśnieniem wrotnym i zylakami przełyku. **WP:** Napady anoksemiczne u dzieci do 18 rż.; profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 rż.; naczylniki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 rż.; naczylniki płaskie; naczylniki jamiste (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Propranolol hydrochloride (1)W:** Dławica piersiowa. Nadeśnienie tętnicze. Długotrwała profilaktyka zawalów serca u pacjentów po ostrym zawał mięśnia sercowego. Kardiomiopatia przerostowa zaważająca. Drżenie samoistne. Nadkomorowe zaburzenia rytmu serca. Komorowe zaburzenia rytmu serca. Nadczylność tarczycy i tyreotoksyoza. Guz chromochłonny nadnerczy (łącznie z  $\alpha$ -adrenolitykami). Migrena. Profilaktyka krwawienia z górnego odcinka przewodu pokarmowego u pacjentów z nadeśnieniem wrotnym i zylakami przełyku. **WP:** Napady anoksemiczne u dzieci do 18 rż.; profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 rż.; naczylniki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 rż.; naczylniki płaskie; naczylniki jamiste (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Propranolol hydrochloride (1)W:** Dławica piersiowa. Nadeśnienie tętnicze. Długotrwała profilaktyka zawalów serca u pacjentów po ostrym zawał mięśnia sercowego. Kardiomiopatia przerostowa zaważająca. Drżenie samoistne. Nadkomorowe zaburzenia rytmu serca. Komorowe zaburzenia rytmu serca. Nadczylność tarczycy i tyreotoksyoza. Guz chromochłonny nadnerczy (łącznie z  $\alpha$ -adrenolitykami). Migrena. Profilaktyka krwawienia z górnego odcinka przewodu pokarmowego u pacjentów z nadeśnieniem wrotnym i zylakami przełyku. **WP:** Napady anoksemiczne u dzieci do 18 rż.; profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 rż.; naczylniki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 rż.; naczylniki płaskie; naczylniki jamiste (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Propylthiouracil**

Thyrosan®: tabl. 50 mg - 90 szt. Rx 100% 67,07  
Propylthiouracil Sun Farm

**Protamine sulphate**

Siarczan protaminy 1%: inj. doż. [roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 5 ml Lz 100% 37,17

**Protamine sulphate** Biomed Warszawa

**Protein C**

Beriplex P/N 500: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m./ml - 1 zest. (1 amp.-strzyk. 0,5 ml+fiol.) Rx 100% 790,00

Factor VII + Factor X + Factor IX + Factor II + Protein C CSL Behring GmbH

**Proxymetacaine hydrochloride**

Alcaine®: krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 15 ml Rx 100% 27,90

**Proxymetacaine hydrochloride** Alcon Polska

**Prucalopride**

Resolor: tabl. powł. 1 mg - 28 szt. Rx 100% 250,00  
Resolor: tabl. powł. 2 mg - 28 szt. Rx 100% 360,00

**Prucalopride** Shire

**Pseudoephedrine hydrochloride**

Cetirizine dihydrochloride + Pseudoephedrine hydrochloride VEDIM

Metafen® Zatoki: tabl. 200 mg+ 30 mg - 10 szt. Rx 100% 12,66  
Metafen® Zatoki: tabl. 200 mg+ 30 mg - 20 szt. Rx 100% 19,94

**Ibuprofen + Pseudoephedrine hydrochloride** Polpharma

**Pseudomonas aeruginosa vaccine**

Pseudovac: inj. dom. [roztw.] - 5 amp. 1 ml Rx 100% 9650,00

**Pseudomonas aeruginosa vaccine** BIOMED S.A.

**Pyrantel**

PYRANTELUM OWIX: zaw. doust. 250 mg/5 ml - 1 but. 15 ml OTC 100% 21,72

**Pyrantel** Polpharma

PYRANTELUM OWIX: tabl. 250 mg - 3 szt. OTC 100% 20,86

**Pyrantel** Polpharma

**Pyrazinamide**

Pyrazinamid Farmapol: tabl. 500 mg - 250 szt. Rx 100% 159,61  
R<sup>(1)</sup> bezpl.  
DZ<sup>(2)</sup> bezpl.  
S<sup>(3)</sup> bezpl.

**Pyrazinamid Farmapol: tabl. 500 mg - 250 szt.**

**Pyrazinamide (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 ryfamperyną i izoniazydem; zwiększa to skuteczność leczenia, przyspiesza odprężenie i zmniejsza liczbę nawrotów; w leczeniu gruźlicy płuc i gruźlicy pozapłucnej, wywołanej przez prątki odporne na główne chemioterapeutyki przeciwgruźlicze (izoniazyd lub ryfamperyne), zawsze w skojarzeniu z innymi lekami przeciwgruźliczymi. Farmapol

**Pyridostigmine bromide**

Mestinon: tabl. draż. 60 mg - 150 szt. Rx 100% 118,56  
R<sup>(1)</sup> 30%<sup>(1)</sup> 35,57  
DZ<sup>(2)</sup> bezpl.  
S<sup>(3)</sup> 5,33  
S<sup>(4)</sup> bezpl.

**Mestinon: tabl. draż. 60 mg - 150 szt.**

**Pyridostigmine bromide (1)W:** Miastenia (myasthenia gravis), porażenna niedrożność jelit, pooperacyjne zatrzymanie moczu. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Miastenia (4) Pacjenci 65+

**Pyridoxine**

Milgamma® 100: draż. 100 mg+ 100 mg - 15 szt. Rx 100% 23,00  
Milgamma® 100: draż. 100 mg+ 100 mg - 30 szt. Rx 100% 44,03  
Milgamma® 100: draż. 100 mg+ 100 mg - 60 szt. Rx 100% X  
Milgamma® 100: draż. 100 mg+ 100 mg - 100 szt. Rx 100% X

**Pyridoxine + Benfotiamine** Wörwag Pharma

Milgamma® N: inj. dom. [roztw.] (0,5 mg+ 50 mg+ 50 mg)/ml - 5 amp. 2 ml Rx 100% 22,76

**Pyridoxine + Lidocaine hydrochloride + Cyanocobalamin + Thiamine** Wörwag Pharma

Neospasmina® Extra: kaps. 80 mg+ 50 mg+ 5 mg+ 250 mg - 20 szt. OTC 100% 20,68  
Neospasmina® Extra: kaps. 80 mg+ 50 mg+ 5 mg+ 250 mg - 30 szt. OTC 100% 23,74

**Valeriana extract + Pyridoxine + Magnesium oxide + Melissa extract** Polpharma

Neurovit: tabl. powł. 100 mg+ 200 mg+ 0,2 mg - 20 szt. Rx 100% 16,49

Neurovit: tabl. powł. 100 mg+ 200 mg+ 0,2 mg - 100 szt. Rx 100% 57,99

**Thiamine + Cyanocobalamin + Pyridoxine** G.L. Pharma Poland

Neurovit Fast: inj. [roztw.] (100 mg+ 100 mg+ 1 mg)/2 ml - 5 amp. 2 ml Rx 100% 19,99

**Pyridoxine + Cyanocobalamin + Thiamine** G.L. Pharma Poland

**Pyridoxine hydrochloride**

Beduo: tabl. powł. 100 mg+ 100 mg - 50 szt. Rx 100% 32,40  
Thiamine hydrochloride + Pyridoxine hydrochloride Sun Farm

Bexon: inj. [roztw.] (50 mg+ 50 mg+ 0,5 mg)/ml - 5 amp. 2 ml Rx 100% 18,00

**Pyridoxine hydrochloride + Thiamine hydrochloride + Cyanocobalamin + Lidocaine hydrochloride** Affofarm Farmacja Polska

Neiraxin® B: inj. [roztw.] (0,5 mg+ 10 mg+ 50 mg+ 50 mg)/ml - 5 amp. 2 ml Rx 100% 16,00

Neiraxin® B: inj. [roztw.] (0,5 mg+ 10 mg+ 50 mg+ 50 mg)/ml - 10 amp. 2 ml Rx 100% X

Neiraxin® B: inj. [roztw.] (0,5 mg+ 10 mg+ 50 mg+ 50 mg)/ml - 25 amp. 2 ml Rx 100% X

**Thiamine hydrochloride + Pyridoxine hydrochloride + Lidocaine hydrochloride + Cyanocobalamin** AS Kalkes

**Quadrivalent influenza vaccine**

▼VaxigripTetra 2023/2024: inj. [zaw.] 0,5 ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml (+ igła) Rx 100% 53,20  
R<sup>(1)</sup> 50%<sup>(1)</sup> 26,60  
C<sup>(2)</sup> bezpl.  
DZ<sup>(3)</sup> bezpl.  
S<sup>(4)</sup> bezpl.

▼VaxigripTetra 2023/2024: inj. [zaw.] 0,5 ml - 10 amp.-strzyk. 0,5 ml+ igła Rx 100% 450,00

**Quadrivalent influenza vaccine (1)W:** Szczepionka jest wskazana do zapobiegania grypie wywołanej przez 2 podtypy wirusa grypy A oraz 2 typy wirusa grypy B, które są zawarte w szczepionce: czynne uodpornienie dorosłych, w tym kobiet w ciąży, oraz dzieci do ukończenia 6. m-cia życia; bierne uodpornienie niemowląt od urodzenia do wieku poniżej 6 m-cy po szczepieniu kobiet w ciąży. Zastosowanie szczepionki powinno być zgodne z oficjalnymi zaleceniami. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+





<b>Kvelu SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>50 mg</b> - 30 szt. ◆ Rx	100% 13,75 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 5,85 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Kwetaplex:</b> tabl. powł. <b>25 mg</b> - 30 szt. ◆ Rx	100% 8,56 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 6,21 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Pinexet:</b> tabl. powł. <b>25 mg</b> - 30 szt. ◆ Rx	100% 8,25 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 5,31 S <sup>(3)</sup> bezpł.
<b>Kvelu SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>200 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 92,58 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 6,96 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Kwetaplex:</b> tabl. powł. <b>25 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx <b>Kwetaplex:</b> tabl. powł. <b>25 mg</b> - 120 szt. ◆ Rx	100% 16,32 100% 32,16 100% 52,86 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 11,65 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Pinexet:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 51,71 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 9,45 S <sup>(3)</sup> bezpł.
<b>Kvelu SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>300 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 134,19 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 5,77 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Kwetaplex:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 76,61 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 13,20 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Pinexet:</b> tabl. powł. <b>200 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 96,92 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 10,17 S <sup>(3)</sup> bezpł.
<b>Kvelu SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>400 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 175,80 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Kwetaplex:</b> tabl. powł. <b>150 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx <b>Kwetaplex:</b> tabl. powł. <b>200 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 100,36 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 14,74 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Pinexet:</b> tabl. powł. <b>300 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 140,25 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 10,65 S <sup>(3)</sup> bezpł.
<p><b>Quetiapine</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia (3) Pacjenci 65+</p> <p><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 dużej depresji w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego; zapobieganie nawrotom epizodów maniakalnych lub depresyjnych u pacjentów z zaburzeniem afektywnym dwubiegunowym, w których uzyskano wcześniej reakcję na leczenie kwetiapiną. W leczeniu skojarzonym epizodów dużej depresji u pacjentów z ciężkim zaburzeniem depresyjnym (ang. MDD), w których poprawa przy stosowaniu monoterapii przeciwdepresyjnej była niewystarczająca. Przed rozpoczęciem leczenia należy uwzględnić profil bezpieczeństwa stosowania kwetiapiny.</p> <p style="text-align: right;">Sandoz GmbH</p>					
<b>Kventiax®:</b> tabl. powł. <b>25 mg</b> - 30 szt. ◆ Rx	100% 7,82 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 5,47 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Kwetaplex XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>50 mg</b> - 30 szt. ◆ Rx <b>Kwetaplex XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>150 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 13,75 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 5,85 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Quetiapine</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	100% 8,90 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 7,45 S <sup>(3)</sup> bezpł.
<b>Kventiax®:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 49,08 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 7,87 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Kwetaplex XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>50 mg</b> - 30 szt. ◆ Rx <b>Kwetaplex XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>150 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 71,35 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 7,94 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Quetiapine</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia (3) Pacjenci 65+	100% 133,27 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 4,85 S <sup>(3)</sup> bezpł.
<b>Kventiax®:</b> tabl. powł. <b>200 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 92,82 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 7,20 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Kwetaplex XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>200 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 93,50 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 7,88 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Quetiapine</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia (3) Pacjenci 65+	100% 133,27 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 4,85 S <sup>(3)</sup> bezpł.
<b>Kventiax®:</b> tabl. powł. <b>300 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 134,55 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(4)</sup> 6,13 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Kwetaplex XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>200 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx <b>Kwetaplex XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>300 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 177,63 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Quetiapine</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia (3) Pacjenci 65+	100% 133,27 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 7,14 S <sup>(3)</sup> bezpł.
<p><b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany: w leczeniu schizofrenii; w leczeniu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych, w tym: epizodów maniakalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych; epizodów ciężkiej depresji w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych; w zapobieganiu nawrotom epizodów maniakalnych lub depresyjnych u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.</p> <p style="text-align: right;">Krka</p>					
<b>Kventiax® SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>50 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 26,17 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 7,17 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Kwetaplex XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>300 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx <b>Kwetaplex XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>400 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 135,56 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 7,14 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Symque® XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>50 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 25,25 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 6,25 S <sup>(3)</sup> bezpł.
<b>Kventiax® SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>150 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 70,61 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 7,20 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Kwetaplex XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>400 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 177,63 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Symque® XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>200 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 88,92 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 3,30 S <sup>(3)</sup> bezpł.
<b>Kventiax® SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>200 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 92,35 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 6,73 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Kwetaplex XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>400 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx <b>Kwetina:</b> tabl. powł. <b>25 mg</b> - 30 szt. ◆ Rx	100% 177,63 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Symque® XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>300 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 128,70 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 4,80 S <sup>(3)</sup> bezpł.
<b>Kventiax® SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>300 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 133,85 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 5,43 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Kwetina:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 177,63 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Symque® XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>400 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 128,70 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 4,80 S <sup>(3)</sup> bezpł.
<b>Kventiax® SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>400 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 168,47 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Kwetina:</b> tabl. powł. <b>200 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 177,63 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 6,40 S <sup>(3)</sup> bezpł.	<b>Symque® XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>50 mg</b> - 60 szt. ◆ Rx	100% 25,25 DZ <sup>(1)</sup> bezpł. R <sup>(2)</sup> 6,25 S <sup>(3)</sup> bezpł.
<p><b>Quetiapine</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia (3) Pacjenci 65+</p> <p><b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii; w leczeniu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych, w tym: epizodów maniakalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych; epizodów ciężkiej depresji w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych; zapobieganiu nawrotom epizodów maniakalnych lub depresyjnych u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną; 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.</p> <p style="text-align: right;">Krka</p>					



<b>Accupro® 40:</b> tabl. powł. <b>40 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
<b>Quinapril</b>			
		100%	9,37
	Rx	R <sup>(1)</sup>	9,37
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Acurena®:</b> tabl. powł. <b>5 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,11
		R <sup>(1)</sup>	12,59
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Acurenal®:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	19,25
		R <sup>(1)</sup>	16,07
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Acurena®:</b> tabl. powł. <b>20 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	31,25
		R <sup>(1)</sup>	24,89
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Acurenal®:</b> tabl. powł. <b>40 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	31,25
		R <sup>(1)</sup>	24,89
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Quinapril (1)W:** Naciśnienie tętnicze samoistne. Chinapryl wskazany jest w leczeniu nadciśnienia tętniczego samoistnego. Chinapryl jest skuteczny u pacjentów z nadciśnieniem tętniczym w monoterapii jak i w skojarzeniu z ciężkowymi lekami moczopędnymi. Zastoinowa niewydolność serca: chinapryl stosuje się w leczeniu zastoinowej niewydolności serca, w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i/lub glikozydami napatrniczy. Rozpoczęcie leczenia zastoinowej niewydolności serca lekami powinno zawsze odbywać się pod ścisłą kontrolą lekarską. **WP:** Naciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Pulsaren® 20:</b> tabl. powł. <b>20 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,85
		R <sup>(1)</sup>	12,67
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Quinapril (1)W:** Naciśnienie tętnicze samoistne. Chinapryl jest wskazany w leczeniu nadciśnienia tętniczego. Chinapryl jest skuteczny u pacjentów z nadciśnieniem tętniczym w monoterapii jak również w skojarzeniu z lekami moczopędnymi z grupy tiazydów i lekami β-adrenolitycznymi. Zastoinowa niewydolność mięśnia sercowego. Chinapryl jest skuteczny w leczeniu zastoinowej niewydolności serca, podawany w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i/lub glikozydami napatrniczy. **WP:** Naciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Rabeprazole</b>			
<b>Zulbex:</b> tabl. dojelitowe <b>10 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	30,95
<b>Zulbex:</b> tabl. dojelitowe <b>20 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	36,11

<b>Rabeprazole</b>			
<b>Zulbex - (IR):</b> tabl. dojelitowe <b>20 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	30,00

<b>Rabies vaccine</b>			
<b>Rabipur:</b> inj. [prosz.+ rozp. do przyg. rozwł.] - 1 fioł. prosz.+ 1 amp.-strzyk. rozp.+ zest.	Rx	100%	160,00

<b>Rabies vaccine</b>			
<b>Verorab:</b> inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] <b>2,5 j.m./0,5 ml</b> - 1 fioł. (+1 strzyk.)	Rx	100%	157,00

<b>Rabies vaccine</b>			
<b>Racecadotril</b>			
<b>Hidrasec:</b> granulát do przyg. zaw. <b>10 mg</b> - 16 sas.	Rx	100%	47,70
<b>Hidrasec:</b> granulát do przyg. zaw. <b>30 mg</b> - 16 sas.	Rx	100%	46,12

<b>Racecadotril</b>			
<b>Racedryl:</b> granulát do przyg. zaw. <b>doust. 10 mg</b> - 16 sas.	Rx	100%	X
<b>Racedryl:</b> granulát do przyg. zaw. <b>doust. 30 mg</b> - 16 sas.	Rx	100%	X

<b>Racecadotril</b>			
<b>Recenum Baby:</b> granulát do przyg. zaw. <b>doust. 10 mg</b> - 16 sas.	Rx	100%	X

<b>Racecadotril</b>			
<b>Radium (223Ra) dichloride</b>			
<b>▼Xofigo:</b> inj. [rozwł.] <b>1000 kBq/ml</b> - 1 fioł. 6 ml	Rx-z	100%	X

<b>Radium (223Ra) dichloride</b>			
<b>Raloxifene</b>			
<b>Evista:</b> tabl. powł. <b>60 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	190,02

<b>Raloxifene</b>			
<b>Raltegravir</b>			
<b>Isentress:</b> tabl. powł. <b>400 mg</b> - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	X

<b>Raltegravir</b>			
<b>Ramipril</b>			
<b>Amril 2,5 mg:</b> tabl. <b>2,5 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	5,58

		100%	9,87
	Rx	R <sup>(1)</sup>	6,40
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Amril 5 mg:</b> tabl. <b>5 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	5,58
--	----	------	------

		100%	9,87
	Rx	R <sup>(1)</sup>	6,40
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Amril 5 mg:</b> tabl. <b>5 mg</b> - 60 szt. ◆	Rx	100%	18,67
		R <sup>(1)</sup>	12,80
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Amril 10 mg:</b> tabl. <b>10 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	18,35
		R <sup>(1)</sup>	12,80
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Amril 10 mg:</b> tabl. <b>10 mg</b> - 60 szt. ◆	Rx	100%	34,65
		R <sup>(1)</sup>	25,60
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Amril 10 mg:</b> tabl. <b>10 mg</b> - 60 szt. ◆	Rx	100%	34,65
		R <sup>(1)</sup>	25,60
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego o etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwienna serca, udar lub choroba naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium glomerulopatii cukrzycowej stwierdzona na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego. Jawną glomerulopatią o etiologii innej niż cukrzyca stwierdzona na podstawie białkomoczu  $\geq 3$  g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Profilaktyka wtóra u pacjentów po ostrym zawale mięśnia sercowego: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawalu mięśnia sercowego u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt leczniczy należy włączyć do leczenia w okresie >48 h od wystąpienia ostrego zawalu mięśnia sercowego. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Amril 10 mg - (IR):</b> tabl. <b>10 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	16,17
		R <sup>(1)</sup>	12,80
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego o etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwienna serca, udar lub choroba naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium glomerulopatii cukrzycowej stwierdzona na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego. Jawną glomerulopatią o etiologii innej niż cukrzyca stwierdzona na podstawie białkomoczu  $\geq 3$  g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Profilaktyka wtóra u pacjentów po ostrym zawale mięśnia sercowego: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawalu mięśnia sercowego u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt leczniczy należy włączyć do leczenia w okresie >48 h od wystąpienia ostrego zawalu mięśnia sercowego. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Amril 10 mg - (IR):</b> tabl. <b>10 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	16,20
		R <sup>(1)</sup>	12,80
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego o etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwienna serca, udar lub choroba naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium glomerulopatii cukrzycowej stwierdzona na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego. Jawną glomerulopatią o etiologii innej niż cukrzyca stwierdzona na podstawie białkomoczu  $\geq 3$  g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Profilaktyka wtóra u pacjentów po ostrym zawale mięśnia sercowego: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawalu mięśnia sercowego u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt leczniczy należy włączyć do leczenia w okresie >48 h od wystąpienia ostrego zawalu mięśnia sercowego. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Apo-Rami:</b> tabl. <b>2,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
<b>Apo-Rami:</b> tabl. <b>5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
<b>Apo-Rami:</b> tabl. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	X

<b>Ramipril</b>			
		100%	6,31
	Rx	R <sup>(1)</sup>	3,93
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Axtil®:</b> tabl. <b>2,5 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,74
--	----	------	-------

		100%	11,74
	Rx	R <sup>(1)</sup>	6,97
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Axtil®:</b> tabl. <b>5 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	22,39
--	----	------	-------

		100%	12,85
	Rx	R <sup>(1)</sup>	12,85
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego o etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwienna serca lub udar bądź choroba naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium glomerulopatii cukrzycowej stwierdzona na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego. Jawną glomerulopatią o etiologii innej niż cukrzyca stwierdzona na podstawie białkomoczu  $\geq 3$  g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Profilaktyka wtóra u pacjentów po ostrym zawale mięśnia sercowego: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawalu mięśnia sercowego u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt leczniczy należy włączyć do leczenia w okresie >48 h od wystąpienia ostrego zawalu mięśnia sercowego. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

niewym czynnikiem ryzyka. Leczenie schorzeń nerek. Cukrzyca nefropatia kłębuszkowa i początkowej fazie rozpoznana na podstawie mikroalbuminurii. Rozwinięta cukrzyca nefropatia kłębuszkowa rozpoznana na podstawie białkomoczu u pacjentów z co najmniej jednym czynnikiem ryzyka schorzeń sercowo-naczyniowych. Rozwinięta niecukrzycowa nefropatia kłębuszkowa rozpoznana na podstawie białkomoczu co najmniej 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtóra w przypadku ostrego zawalu mięśnia sercowego: zmniejszenie śmiertelności związanej z fazą ostrą zawalu mięśnia sercowego u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca; rozpoczęcie stosowania > 48 h po ostrym zawale mięśnia sercowego. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>lvipril:</b> tabl. <b>2,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
<b>lvipril:</b> tabl. <b>5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
<b>lvipril:</b> tabl. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	X

<b>Ramipril</b>			
<b>Piramil 1,25 mg:</b> tabl. <b>1,25 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,57

		100%	6,99
	Rx	R <sup>(1)</sup>	4,61
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Piramil 2,5 mg:</b> tabl. <b>2,5 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,38
--	----	------	-------

		100%	6,61
	Rx	R <sup>(1)</sup>	6,61
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Piramil 5 mg:</b> tabl. <b>5 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,13
--	----	------	-------

		100%	11,95
	Rx	R <sup>(1)</sup>	11,95
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Piramil 10 mg:</b> tabl. <b>10 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx	100%	12,49
--	----	------	-------

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego pochodzenia miażdżycowego (z chorobą niedokrwienną serca lub udarem mózgu, lub z chorobą naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzona na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną cukrzycową nefropatią kłębuszkową stwierdzona na podstawie białkomoczu u pacjentów z co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej; jawną niecukrzycową nefropatią kłębuszkową, w której białkomoczu wynosi co najmniej 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtóra po ostrym zawale mięśnia sercowego: zmniejszenie umieralności u pacjentów z klinicznymi objawami niewydolności serca po ostrej fazie zawalu mięśnia sercowego. Produkt leczniczy należy włączyć do leczenia po upływie 48 h od ostrej fazy zawalu. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Piramil 10 mg - (IR):</b> tabl. <b>10 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	10,99
---	----	------	-------

		100%	6,40
	Rx	R <sup>(1)</sup>	6,40
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Piramil 5 mg - (IR):</b> tabl. <b>5 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	16,06
---	----	------	-------

		100%	12,80
	Rx	R <sup>(1)</sup>	12,80
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego pochodzenia miażdżycowego (z chorobą niedokrwienną serca lub udarem mózgu, lub z chorobą naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej; jawną niecukrzycową nefropatią kłębuszkową, w której białkomoczu wynosi co najmniej 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtóra po ostrym zawale mięśnia sercowego: zmniejszenie umieralności u pacjentów z klinicznymi objawami niewydolności serca po ostrej fazie zawalu mięśnia sercowego. Produkt leczniczy należy włączyć do leczenia po upływie 48 h od ostrej fazy zawalu. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Piramil 10 mg - (IR):</b> tabl. <b>10 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,00
---	----	------	-------

		100%	6,40



cowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego pochodzenia miażdżycowego (z chorobą niedokrwinną serca lub udarem mózgu, lub z chorobą naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii, jawną cukrzycową nefropatią kłębuszkową stwierdzoną na podstawie obecności mikroalbuminurii, jawną cukrzycową nefropatią kłębuszkową, w której białkomoczu u pacjentów z co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej, jawną niecukrzycową nefropatią kłębuszkową, w której białkomoczu wynosi co najmniej 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtróna po ostrym zawałe mięśnia sercowego: zmniejszenie umieralności u pacjentów z klinicznymi objawami niewydolności serca po ostrej fazie zawału mięśnia sercowego. Produkt leczniczy należy włączyć do leczenia po upływie 48 h od ostrej fazy zawału. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Inpharm	
Piramil 5 mg - (IR): tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 10,99
	R <sup>(1)</sup> 6,40
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Piramil 10 mg - (IR): tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 16,06
	R <sup>(1)</sup> 12,80
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego pochodzenia miażdżycowego (z chorobą niedokrwinną serca lub udarem mózgu, lub z chorobą naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii, jawną cukrzycową nefropatią kłębuszkową, w której białkomoczu u pacjentów z co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej, jawną niecukrzycową nefropatią kłębuszkową, w której białkomoczu wynosi co najmniej 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtróna po ostrym zawałe mięśnia sercowego: zmniejszenie umieralności u pacjentów z klinicznymi objawami niewydolności serca po ostrej fazie zawału mięśnia sercowego. Produkt leczniczy należy włączyć do leczenia po upływie 48 h od ostrej fazy zawału. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Medizin	
Polpril®: tabl. 2,5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 5,93
	R <sup>(1)</sup> 3,53
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Polpril®: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 10,97
	R <sup>(1)</sup> 5,86
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Polpril®: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 20,85
	R <sup>(1)</sup> 10,76
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.

Polpril®: kaps. twarde 2,5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 13,86
	R <sup>(1)</sup> 11,49
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Polpril®: kaps. twarde 5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 6,33
	R <sup>(1)</sup> 6,33
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Polpril®: kaps. twarde 10 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 22,18
	R <sup>(1)</sup> 11,95
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwinną serca lub udar bądź choroby naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowy okres cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną nefropatią cukrzycową stwierdzoną na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego; jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa stwierdzoną na podstawie białkomoczu  $\geq 3$  g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtróna u pacjentów po ostrym zawałe serca: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - preparat należy włączyć do leczenia w okresie  $>48$  h od wystąpienia ostrego zawału serca (od 3 doby po zawałe). **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Polpharma	
Ramico®: tabl. powł. 2,5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 4,91
	R <sup>(1)</sup> 3,20
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Ramico®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 8,70
	R <sup>(1)</sup> 5,97
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Ramico®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 15,95
	R <sup>(1)</sup> 11,95
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn ser-

cowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwinną serca lub udar bądź choroby naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną nefropatią cukrzycową stwierdzoną na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego; jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa stwierdzoną na podstawie białkomoczu  $\geq 3$  g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtróna u pacjentów po ostrym zawałe serca: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt należy włączyć do leczenia w okresie  $>48$  h od wystąpienia ostrego zawału serca (od 3 doby po zawałe). **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ranbaxy e SUN PHARMA company	
Ramipril Actavis: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 9,08
	R <sup>(1)</sup> 6,40
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Ramipril Actavis: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 14,90
	R <sup>(1)</sup> 11,95
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Ramipril Aurovitas: tabl. 2,5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% X
	R <sup>(1)</sup> 11,27
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Ramipril Aurovitas: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 6,50
	R <sup>(1)</sup> 6,50
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Ramipril Aurovitas: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 21,33
	R <sup>(1)</sup> 12,80
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwinną serca lub udar bądź choroby naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowy okres cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej rozpoznany na podstawie mikroalbuminurii; jawną nefropatią cukrzycową rozpoznana na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego; jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa rozpoznana na podstawie białkomoczu  $\geq 3$  g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtróna u pacjentów po ostrym zawałe serca: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - należy rozpocząć leczenie produktem w okresie  $>48$  h od wystąpienia ostrego zawału serca. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Aurovitas	
Ramipril Genoptim: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 9,56
	R <sup>(1)</sup> 5,97
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Ramipril Genoptim: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 17,84
	R <sup>(1)</sup> 11,95
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i śmiertelności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwinną serca lub udar bądź choroby naczyń obwodowych w wywiadzie); cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowy okres cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej rozpoznany na podstawie mikroalbuminurii. Jawną cukrzycową nefropatią kłębuszkową rozpoznana na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego. Jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa rozpoznana na podstawie białkomoczu  $\geq 3$  g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtróna u pacjentów po ostrym zawałe serca: zmniejszenie śmiertelności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt należy włączyć do leczenia w okresie  $>48$  h od wystąpienia ostrego zawału serca. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Synopsis Pharma	
Ramistad 10: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 15,21
	R <sup>(1)</sup> 15,21
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Tritace® 2,5: tabl. 2,5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 9,63
	R <sup>(1)</sup> 7,62
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Tritace® 5: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 13,50
	R <sup>(1)</sup> 9,04
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Tritace® 10: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 22,20
	R <sup>(1)</sup> 13,30
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwinną serca lub udar bądź choroby naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną nefropatią cukrzycową stwierdzoną na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego; jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa stwierdzoną na podstawie białkomoczu  $\geq 3$  g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtróna u pacjentów po ostrym zawałe mięśnia sercowego: zmniejszenie umieralności w ostrej fa-

zie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt leczniczy należy włączyć do leczenia w okresie  $>48$  h od wystąpienia ostrego zawału mięśnia sercowego. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH	
Tritace® 5 - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 10,86
	R <sup>(1)</sup> 6,40
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Tritace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 19,54
	R <sup>(1)</sup> 11,95
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Tritace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 19,68
	R <sup>(1)</sup> 11,95
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Tritace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 19,54
	R <sup>(1)</sup> 11,95
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwinną serca lub udar bądź choroby naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną nefropatią cukrzycową stwierdzoną na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego; jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa stwierdzoną na podstawie białkomoczu  $\geq 3$  g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtróna u pacjentów po ostrym zawałe mięśnia sercowego: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt leczniczy należy włączyć do leczenia w okresie  $>48$  h od wystąpienia ostrego zawału mięśnia sercowego. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Tritace® 5 - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 10,86
	R <sup>(1)</sup> 6,40
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Tritace® 5 - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 10,86
	R <sup>(1)</sup> 6,40
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Tritace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 19,65
	R <sup>(1)</sup> 11,95
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Tritace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 19,54
	R <sup>(1)</sup> 11,95
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
Tritace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 19,54
	R <sup>(1)</sup> 11,95
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwinną serca lub udar bądź choroby naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną nefropatią cukrzycową stwierdzoną na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego; jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa stwierdzoną na podstawie białkomoczu  $\geq 3$  g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtróna u pacjentów po ostrym zawałe mięśnia sercowego: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt leczniczy należy włączyć do leczenia w okresie  $>48$  h od wystąpienia ostrego zawału mięśnia sercowego. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Deffarma	
Tritace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 19,44
	R <sup>(1)</sup> 11,95
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwinną serca lub udar bądź choroby naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną nefropatią cukrzycową stwierdzoną na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego; jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa stwierdzoną na podstawie białkomoczu  $\geq 3$  g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtróna u pacjentów po ostrym zawałe mięśnia sercowego: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt leczniczy



czy należy włączyć do leczenia w okresie >48 h od wystąpienia ostrego zawału mięśnia sercowego. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Medezin

<b>Tritace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆</b>	Rx	100%	X
<b>Ramipril</b>			
PharmaViteo			
<b>Vivace: tabl. 2,5 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	6,24
		R <sup>(1)</sup>	3,86
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Vivace: tabl. 2,5 mg - 90 szt. ◆</b>	Rx	100%	16,81
		R <sup>(1)</sup>	9,66
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Vivace: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	11,60
		R <sup>(1)</sup>	6,83
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Vivace: tabl. 5 mg - 90 szt. ◆</b>	Rx	100%	31,77
		R <sup>(1)</sup>	19,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Vivace: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	22,01
		R <sup>(1)</sup>	12,80
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Vivace: tabl. 10 mg - 90 szt. ◆</b>	Rx	100%	59,67
		R <sup>(1)</sup>	38,40
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego o etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwienna serca lub udar bądź choroba naczyni obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną nefropatią cukrzycową stwierdzone na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego; jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa stwierdzone na podstawie białkomoczu  $\geq 3$  g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtrona u pacjentów po ostrym zawałe serca: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt należy włączyć do leczenia w okresie >48 h od wystąpienia ostrego zawału serca (od trzeciej doby po zawałe). **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Vivace - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆</b>	Rx	100%	10,52
	Rx	R <sup>(1)</sup>	6,06
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Vivace - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆</b>	Rx	100%	10,63
	Rx	R <sup>(1)</sup>	6,17
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Vivace - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆</b>	Rx	100%	20,08
	Rx	R <sup>(1)</sup>	11,95
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Vivace - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆</b>	Rx	100%	20,25
	Rx	R <sup>(1)</sup>	11,95
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego o etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwienna serca lub udar bądź choroba naczyni obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii. Jawną nefropatią cukrzycową stwierdzone na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego. Jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa stwierdzone na podstawie białkomoczu  $\geq 3$  g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtrona u pacjentów po ostrym zawałe serca: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt należy włączyć do leczenia w okresie >48 h od wystąpienia ostrego zawału serca (od trzeciej doby po zawałe). **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Vivace - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆</b>	Rx	100%	10,53
	Rx	R <sup>(1)</sup>	6,07
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Vivace - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆</b>	Rx	100%	19,91
	Rx	R <sup>(1)</sup>	11,95
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ramipril (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego o etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwienna serca lub udar bądź choroba naczyni obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną nefropatią cukrzycową stwierdzone na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego; jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa stwierdzone na podstawie białkomoczu  $\geq 3$  g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtrona u pacjentów po ostrym zawałe serca: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt należy włączyć do leczenia w okresie >48 h od wystąpienia ostrego zawału serca (od trzeciej doby po zawałe). **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Ramipril + Amlodipine</b>			
Inpharm			
<b>Egiramlon: kaps. twarde 5/5 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	9,23
		R <sup>(1)</sup>	3,16
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Egiramlon: kaps. twarde 5/10 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	17,49
		R <sup>(1)</sup>	5,36
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Egiramlon: kaps. twarde 10/5 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	9,23
		R <sup>(1)</sup>	3,16
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Egiramlon: kaps. twarde 10/10 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	17,49
		R <sup>(1)</sup>	5,36
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ramipril + Amlodipine (1)W:** Preparat jest wskazany w leczeniu zastępczym nadciśnienia tętniczego u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę ciśnienia podczas jednoczesnego stosowania poszczególnych substancji czynnych w takich samych dawkach jak w tym preparacie złożonym, ale w oddzielnych produktach. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

<b>Ramizek Combi:</b>			
Protetrapia			
<b>kaps. twarde 5/10 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	17,33
		R <sup>(1)</sup>	4,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>kaps. twarde 5/5 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	9,16
		R <sup>(1)</sup>	2,78
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>kaps. twarde 5/10 mg - 60 szt. ◆</b>	Rx	100%	32,73
		R <sup>(1)</sup>	8,84
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>kaps. twarde 5/5 mg - 60 szt. ◆</b>	Rx	100%	17,33
		R <sup>(1)</sup>	4,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>kaps. twarde 10/5 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	17,33
		R <sup>(1)</sup>	4,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>kaps. twarde 10/10 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	32,73
		R <sup>(1)</sup>	8,84
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>kaps. twarde 10/5 mg - 60 szt. ◆</b>	Rx	100%	17,33
		R <sup>(1)</sup>	4,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ramipril + Amlodipine (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego u osób dorosłych. Preparat jest wskazany w terapii substytucyjnej u pacjentów z ciśnieniem tętniczym odpowiednio kontrolowanym podczas jednoczesnego stosowania ramiprylu i amlodypiny w takich samych dawkach jak w produkcie leczniczym. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

<b>Rimal:</b>			
Adamed			
<b>kaps. twarde 5/5 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	9,16
		R <sup>(1)</sup>	2,78
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>kaps. twarde 5/10 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	17,34
		R <sup>(1)</sup>	4,69
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>kaps. twarde 10/5 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	9,16
		R <sup>(1)</sup>	2,78
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>kaps. twarde 10/10 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	17,34
		R <sup>(1)</sup>	4,69
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ramipril + Amlodipine (1)W:** Produkt jest wskazany w leczeniu zastępczym nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę ciśnienia podczas jednoczesnego stosowania poszczególnych substancji czynnych w takich samych dawkach jak w tym produkcie złożonym, ale w oddzielnych produktach. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

<b>Sumilar: kaps. twarde 5/5 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	9,16
	Rx	R <sup>(1)</sup>	3,09
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

<b>Sumilar: kaps. twarde 5/10 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	17,33
	Rx	R <sup>(1)</sup>	5,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Sumilar: kaps. twarde 10/5 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	9,16
	Rx	R <sup>(1)</sup>	3,09
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Sumilar: kaps. twarde 10/10 - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	17,33
	Rx	R <sup>(1)</sup>	5,20
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Ramipril + Amlodipine (1)W:** Lek jest wskazany w leczeniu zastępczym nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę ciśnienia podczas jednoczesnego stosowania poszczególnych substancji czynnych w takich samych dawkach jak w tym produkcie złożonym, ale w oddzielnych produktach. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

<b>Sumilar Duo: kaps. twarde 5/5 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	8,45
<b>Sumilar Duo: kaps. twarde 5/10 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	16,31
<b>Sumilar Duo: kaps. twarde 10/5 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	8,45
<b>Sumilar Duo: kaps. twarde 10/10 mg - 30 szt. ◆</b>	Rx	100%	16,31

**Ramipril + Amlodipine + Hydrochlorothiazide**  
**Sumilar HCT: kaps. twarde 5 mg+ 5 mg+ 12,5 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% 25,70  
**Sumilar HCT: kaps. twarde 10 mg+ 10 mg+ 25 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% 32,85  
**Sumilar HCT: kaps. twarde 10 mg+ 5 mg+ 25 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% 32,85

**Ramipril + Bisoprolol fumarate**  
**Acebis: kaps. 5/5 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% X  
**Acebis: kaps. 10/10 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% X  
**Acebis: kaps. 10/5 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% X

**Ramipril + Bisoprolol fumarate**  
**Piramil Bisio: kaps. twarde 2,5 mg+ 2,5 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% 19,50  
**Piramil Bisio: kaps. twarde 2,5 mg+ 1,25 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% 18,00  
**Piramil Bisio: kaps. twarde 5 mg+ 2,5 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% 21,50  
**Piramil Bisio: kaps. twarde 5 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% 22,50  
**Piramil Bisio: kaps. twarde 10 mg + 5 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% 28,00  
**Piramil Bisio: kaps. twarde 10 mg+ 10 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% 34,00

**Ramipril + Felodipine**  
**Ramizek Plus: kaps. twarde 5/5 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% 22,00  
**Ramizek Plus: kaps. twarde 5/2,5 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% 19,28  
**Ramizek Plus: kaps. twarde 10/5 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% 28,43  
**Ramizek Plus: kaps. twarde 10/10 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% 31,79

**Ramipril + Felodipine (1)W:** Leczenie nadciśnienia samoistnego u pacjentów leczonych takimi samymi dawkami ramiprylu i felodypiny jak zawarte w preparacie. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

**Ramipril + Hydrochlorothiazide**  
**Ampril HD: tabl. 5/25 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% 15,18  
**Ampril HL: tabl. 2,5/12,5 mg - 30 szt. ◆** Rx 100% 8,06

**Ramipril + Hydrochlorothiazide (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Preparat złożony jest wskazany u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę ciśnienia za pomocą samego ramiprylu lub hydrochlorotiazidu. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

**Tritace® 2,5 comb: tabl. 2,5/12,5 mg - 28 szt. ◆** Rx 100% 10,31  
**Tritace® 5 comb: tabl. 5/25 mg - 28 szt. ◆** Rx 100% 9,04

**Ramipril + Hydrochlorothiazide (1)W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Takie skojarzenie stałej dawki jest wskazane u pacjentów, u których kontrola ciśnienia krwi za pomocą monoterapii ramiprylem lub hydrochlorotiazidem jest niewystarczająca. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+





Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

**Ramucirumab**  
Cyramza®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 2 fiole, 10 ml

**Ramucirumab (1)** Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka żołądka  
W: Rak żołądka. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z paklitaksem w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym rakiem żołądka lub gruczolakami połączenia przelykowo-żołądkowego, w których wykazano progresję choroby po wcześniejszej chemioterapii pochodnymi platyny i fluoropirymidyna. Produkt leczniczy stosowany w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym rakiem żołądka w lub gruczolakami połączenia przelykowo-żołądkowego, w których wykazano progresję choroby po wcześniejszej chemioterapii pochodnymi platyny i fluoropirymidyna oraz w których leczenie w skojarzeniu z paklitaksem nie jest odpowiednie. Rak okrężnicy i odbytnicy. Produkt leczniczy w skojarzeniu ze schematem FOLFIRI (iryntekan, kwas folowy i 5-fluorouracyl) jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z rakiem okrężnicy i odbytnicy z przerzutami (ang. mCRC), w których wykazano progresję choroby w trakcie lub po zakończeniu wcześniejszego leczenia bewacyzumabem, oksaliplatiną i fluoropirymidyną. Niedrobnokomórkowy rak płuca. Produkt leczniczy w skojarzeniu z erlotynibem jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu dorosłych pacjentów z przerzutowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) z mutacjami aktywującymi w genie receptora naskórkowego czynnika wzrostu (ang. EGFR). Produkt leczniczy w skojarzeniu z docetaxelem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, w których stwierdzono progresję choroby po chemioterapii opartej na pochodnych platyny. Rak wątrobowokomórkowy. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym lub nieresekcyjnym rakiem wątrobowokomórkowym leczonym uprzednio sorafenibem, w których stężenie  $\alpha$ -fetoproteiny (AFP) w surowicy wynosi  $\geq 400$  ng/ml.

**Ranibizumab**  
Lucentis®: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fiole, 0,23 ml

**Ranibizumab (1)** Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (AMD)  
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w: leczeniu neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (ang. AMD); leczeniu zaburzeń widzenia spowodowanych cukrzycowym obrzękiem plamki (ang. DME); leczeniu zaburzeń widzenia spowodowanych obrzękiem plamki wtórnym do niedrożdżności naczyń żylnych siatkówki (ang. RVO) tj. zakrzepie żyły środkowej siatkówki (ang. CRVO) lub jej gałęzi (ang. BRVO); leczeniu zaburzeń widzenia spowodowanych neowaskularyzacją podsiatkówkową (ang. CNV) wtórną do patologicznej krótkowzroczności (ang. PM). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u wcześniaków w leczeniu retinopatii wcześniaków (ang. ROP) w strefie I (stadium 1+, 2+, 3 lub 3+), w strefie II (stadium 3+) lub agresywnej tylniej strefie ROP (ang. aggressive posterior ROP, AP-ROP).

▼Ximluci: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fiole, 0,23 ml + igła z filtrem

**Ranibizumab (1)** Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (AMD)  
W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych w: leczeniu neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (ang. AMD); leczeniu zaburzeń widzenia spowodowanych cukrzycowym obrzękiem plamki (ang. DME); leczeniu retinopatii cukrzycowej proliferacyjnej (ang. PDR); leczeniu zaburzeń widzenia spowodowanych obrzękiem plamki wtórnym do niedrożdżności naczyń żylnych siatkówki (ang. RVO) tj. zakrzepie żyły środkowej siatkówki (ang. CRVO) lub jej gałęzi (ang. BRVO); leczeniu zaburzeń widzenia spowodowanych neowaskularyzacją naczyniówkową (ang. CNV).

**Ranitidine**  
Raniberl®: tabl. powł. 300 mg - 20 szt.

**Ranitidine**  
Ranidyndyna Aurovitas: tabl. powł. 150 mg - 60 szt.

**Ranolazine**  
Ranexa: tabl. 375 mg - 30 szt. ◆

Ranexa: tabl. 375 mg - 60 szt. ◆

Ranexa: tabl. 500 mg - 30 szt. ◆

Ranexa: tabl. 500 mg - 60 szt. ◆

Ranexa: tabl. 750 mg - 30 szt. ◆

Ranexa: tabl. 750 mg - 60 szt. ◆

**Rasagiline**  
Asanix PPH: tabl. 1 mg - 28 szt. ◆

Azilect: tabl. 1 mg - 28 szt.

Rasagiline

Rasagiline

RASAGILINE VIPHARM: tabl. 1 mg - 28 szt.

**Rasburicase**  
Fasturtec: inf. doz. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1,5 mg - 3 fiole, 1,5 mg + 3 amp. rozp.

**Rasburicase (1)** Chemioterapia ICD-10: C.0.1.1.  
W: Leczenie i zapobieganie ostrej hiperurykemii, w celu zapobiegania ostrej niewy-

dolności nerek, u pacjentów z nowotworem złośliwym układu krwiotwórczego z dużą całkowitą masą nowotworu i z ryzykiem szybkiego rozpadu lub zmniejszenia masy nowotworu po rozpoczęciu chemioterapii.

**Ravulizumab**  
▼Ultomiris: inf. [konc. do przyg. roztw.] 300 mg - 1 fiole, 30 ml

▼Ultomiris: inf. [konc. do przyg. roztw.] 300 mg - 1 fiole, 3 ml

▼Ultomiris: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1100 mg - 1 fiole, 11 ml

**Ravulizumab (1)** Program lekowy: leczenie atypowego zespołu hemolityczno-mocznicy (aHUS), Program lekowy: leczenie nocnej napadowej hemoglobinurii (PNH)

W: Napadowa nocna hemoglobinuria (ang. PNH). Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży o mc. 10 kg lub większej z PNH: u pacjentów z hemolizą i jednym lub kilkoma objawami klinicznymi wskazującymi na dużą aktywność choroby; u pacjentów, którzy są klinicznie stabilni po otrzymaniu leczenia eculizumabem przez co najmniej 6 ostatnich m-cy. Atypowy zespół hemolityczno-mocznicy (ang. aHUS). Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży o mc. co najmniej 10 kg z aHUS, którzy nie byli wcześniej leczeni inhibitorami układu dopełniacza lub u których stosowano eculizumab przez co najmniej 3 m-ce i wykazano odpowiedź na eculizumab. Uogólniona miastenia (ang. gMG). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako terapia dodatkowa do standardowego leczenia dorosłych pacjentów z gMG, u których występują przeciwciała przeciw receptorowi acetylocholino (ang. AChR). Choroba ze spektrum zapalenia nerwów wzrokowych i rdzenia kręgowego (ang. NMOSD). Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu pacjentów dorosłych z NMOSD z dodatnim wynikiem badania na obecność przeciwciał przeciw akwaporynie 4 (ang. AQP4).

**Reboxetine**  
Edronax®: tabl. 4 mg - 20 szt.

**Relugolix**  
▼Orgovox: tabl. powł. 120 mg - 30 szt. ◆

**Relugolix (1)** Nowotwory złośliwe - zaawansowana postać hormonalnie zależnego raka gruczołu krokowego u pacjentów dorosłych

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych z zaawansowaną postacią hormonalnie zależnego raka gruczołu krokowego.

**Relugolix + Estradiol + Norethisterone acetate**  
▼Rveqo: tabl. powł. 40 mg+ 1 mg+ 0,5 mg - 28 szt.

**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.

**Remdesivir**  
▼Veklury: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 100 mg - 1 fiole.

**Remifentanyl**  
▼Ultiva: inf. doz./inj. [llof. do przyg. roztw.] 1 mg - 5 fiole.

▼Ultiva: inf. doz./inj. [llof. do przyg. roztw.] 2 mg - 5 fiole.

▼Ultiva: inf. doz./inj. [llof. do przyg. roztw.] 5 mg - 5 fiole.

**Retinol**  
Aksoderm®: maść 400 j.m./g - 1 tuba 30 g

Aksoderm® Forte: maść 1000 j.m./g - 1 tuba 10 g

Vitaminum A 30 000+E 70 Hasco: kaps. 30000 j.m. + 70 mg - 30 szt.

Vitaminum A+D3 Medana: plyn doust. (10000 j.m.+ 20000 j.m./ml - 1 but. 10 ml

Vitaminum A+E Hasco: kaps. miękkie 30000 j.m.+ 0,07g - 30 szt.

Vitaminum A+E Medana: kaps. elastyczne 2500 j.m.+ 0,2 g - 20 szt.

Vitaminum A+E Medana: kaps. elastyczne 2500 j.m.+ 0,2 g - 40 szt.

Vitaminum A+E Synteza: kaps. elastyczne 30000 IU+ 70 mg - 30 szt.

Vitaminum A Hasco: krople doustne 45 000 j.m. - 1 but. 10 ml

Vitaminum A Hasco: kaps. miękkie 12 000 j.m. - 50 szt.

Vitaminum A Medana: plyn doust. 50 000 j.m./ml - 1 but. 10 ml (z kropelniczką)

Vitaminum A 12000 + E 70 Hasco: kaps. miękkie 12000 j.m.+ 70 mg - 30 szt.

Ribociclib

▼Kisqali: kaps. twarde 200 mg - 63 szt. ◆

**Ribociclib (1)** Program lekowy: leczenie raka piersi  
W: Produkt leczniczy w skojarzeniu z inhibitorem aromatazy jest wskazany do stosowania w leczeniu kobiet po menopauzie chorych na miejscowo zaawansowanego lub uogólnionego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych (ang. HR), bez nadekspresji receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (ang. HER2) jako leczenie hormonalne pierwszego rzutu.

**Rifampicin**  
Rifampicyna TZF: kaps. 150 mg - 100 szt.

Rifampicyna TZF: kaps. 300 mg - 100 szt.

Rifampicin (1) Gruźlica, w tym również gruźlica wielolekooporna i inne mykobakteriozy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Ryfamycyna jest wskazana do stosowania w niżej wymienionych zakażeniach. Gruźlica: w skojarzeniu z innymi lekami przeciwprótkowymi stosuje się w leczeniu wszystkich postaci gruźlicy, w tym zdiagnozowanych po raz pierwszy, zaawansowanych, przewlekłych i lekoopornych. Ryfamycyna jest skuteczna w leczeniu większości zakażeń wywołanych przez atypowe szczepy *Mycobacterium*. Trąd: w skojarzeniu z co najmniej jednym innym lekiem działającym na trądku trądu stosuje się w leczeniu postaci trądu licznoprótkowej oraz skapoprótkowej, aż do likwidacji zakażenia. Brucelloza, legionelloza i ciężkie zakażenia wywołane przez gronkowce: aby zapobiec rozwojowi szczepów opornych, ryfamycynę stosuje się w skojarzeniu z innymi antybiotykami odpowiednim w leczeniu danego zakażenia. Zapobieganie meningokokowemu zapaleniu opon mózgowych: leczenie bezobjawowych nosicieli *Neisseria meningitidis* w celu wyeliminowania meningokoków z części nosowej gardła. Zakażenie *Haemophilus influenzae*: leczenie bezobjawowych nosicieli *H. influenzae* i zapobieganie rozwojowi zakażenia u narażonych na kontakt z tą bakterią dzieci w wieku 4 lat lub młodszych. Podejmując decyzję o leczeniu należy uwzględnić oficjalne zalecenia dotyczące stosowania leków przeciwbakteryjnych.

**Rifampicin + Isoniazid**  
Rifamazid®: kaps. 150/100 mg - 100 szt. ◆

Rifamazid®: kaps. 300/150 mg - 100 szt. ◆

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 zdiagnozowane po raz pierwszy jak i we wznowach z zachowaną wrażliwością prątków na ryfamycynę i izoniazid. Uwaga. Przed rozpoczęciem leczenia produktem oraz kilkakrotnie w czasie leczenia tym produktem należy określić wrażliwość prątków na ryfamycynę i izoniazid. Jeśli wykáže się oporność prątków na ryfamycynę i/lub izoniazid oraz brak reakcji pacjenta na leczenie, należy zmienić sposób leczenia. Rifamazid należy podawać zgodnie z oficjalnymi zaleceniami lokalnymi, dotyczącymi właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych.

Rifamazid®: kaps. 150/100 mg - 100 szt. ◆

Rifamazid®: kaps. 300/150 mg - 100 szt. ◆

Rifampicin

Relafalk®: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 200 mg - 12 szt.

Rifamycyn

Rifaximin

Tixteller: tabl. powł. 550 mg - 56 szt.

Rifaximin

Xifaxan® 400 mg (Alfasigma): tabl. powł. 400 mg - 14 szt.

Rifaximin

Xifaxan® (Alfasigma): tabl. powł. 200 mg - 28 szt.

Xifaxan® (Alfasigma): tabl. powł. 200 mg - 14 szt.

Xifaxan® (Alfasigma): granulaty do przyg. zaw. 200 mg/ml - 1 but. 60 ml

Rilmenidina

Tenaxumid®: tabl. 1 mg - 30 szt.

Rilmenidina

Rilpivirine

▼Eduant: tabl. powł. 25 mg - 30 szt.

Rilpivirine

# W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.



<b>▼Eviplera:</b> tabl. powł. 200 mg+ 25 mg+ 245 mg -30 szt.	Rx-z	100%	X
<i>Rilpivirine + Emtricitabine + Tenofovir disoproxil</i>	Gilead Sciences Poland		

<b>Riluzole</b>			
<b>Riluzole PMCS:</b> tabl. powł. 50 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	183,52
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**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 neurodegeneracyjnej.  
 PRO.MED.PL

<b>Rimantadine hydrochloride</b>			
<b>Rimantin®:</b> tabl. 50 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	49,39
<i>Rimantadine hydrochloride</i>	Genexco		

<b>Rimegepant</b>			
<b>▼Vydura:</b> liof. doustny 75 mg - 2 szt.	Rx	100%	X
<i>Rimegepant</i>	Bioheven		

<b>Riociguat</b>			
<b>▼Adempas:</b> tabl. powł. 0,5 mg - 42 szt. ◆	Rx-z	100%	4317,90
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

<b>▼Adempas:</b> tabl. powł. 1 mg - 42 szt. ◆	Rx-z	100%	4317,90
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

<b>▼Adempas:</b> tabl. powł. 1,5 mg - 42 szt. ◆	Rx-z	100%	4317,90
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

<b>▼Adempas:</b> tabl. powł. 2 mg - 42 szt. ◆	Rx-z	100%	4317,90
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

<b>▼Adempas:</b> tabl. powł. 2,5 mg - 42 szt. ◆	Rx-z	100%	4317,90
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Riociguat** (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego zakrzepowo-zatorowego nadciśnienia płucnego (CTEPH), Program lekowy: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP)  
**W:** Przewlekłe zakrzepowo-zatorowe nadciśnienie płucne (ang. CTEPH Chronic thromboembolic pulmonary hypertension). Lek jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z klasą czynnościową II do III wg WHO: z nieoperowalnym CTEPH; z przetworzonym lub nawrotowym CTEPH po leczeniu chirurgicznym; w celu poprawy wydolności wysiłkowej. **Tętnicze nadciśnienie płucne** (ang. PAH Pulmonary arterial hypertension). Lek w monoterapii lub w skojarzeniu z antagonistami receptora endoteliny jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z tętnicznym nadciśnieniem płucnym (PAH) z klasą czynnościową II-III wg WHO w celu poprawy wydolności wysiłkowej. Skuteczność wykazano wśród populacji pacjentów z PAH z etiologią idiopatyczną lub dziedziczną PAH lub PAH związanego z chorobą tkanki łącznej.  
 Bayer

<b>Risankizumab</b>			
<b>▼Skyrizi:</b> inj. [roztw.] 75 mg/0,83 ml - 2 amp.-strzyk. 0,83 ml + 2 gaziki	Rx-z	100%	13166,34
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>▼Skyrizi:</b> inj. [roztw.] 150 mg/ml - 1 wstrzyk. 1 ml	Rx-z	100%	13166,34
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Risankizumab** (1) Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy płaczkowej. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS)  
**W:** Łuszczycza płaczkowata. Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej łuszczycy płaczkowatej u osób dorosłych, które kwalifikują się do leczenia ogólnego. **Łuszczycowe zapalenie stawów.** Produkt w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem (MTX) jest wskazany w leczeniu czynnego łuszczycowego zapalenia stawów u osób dorosłych, u których odpowiedź na jeden lub więcej leków modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARDs) jest niewystarczająca lub które nie tolerują takiego leczenia.  
 AbbVie Deutschland

<b>Risdiplam</b>			
<b>▼Evrysdi:</b> prosz. do sporz. roztw. doustnego 0,75 mg/ml - but. 80 ml	Rx-z	100%	40635,23
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Risdiplam** (1) Program lekowy: leczenie rdzeniowego zaniku mięśni  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu rdzeniowego zaniku mięśni 5q (SMA) u pacjentów w wieku 2 m-cy i starszych; z klinicznym rozpoznaniem SMA typu 1, typu 2 lub typu 3 lub posiadających od jednej do czterech kopii genu SMN2.  
 Roche Registration

<b>Risedronate sodium</b>			
<b>Risendros® 35:</b> tabl. powł. 35 mg - 4 szt.	Rx	100%	14,87
		30%(1)	6,12
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**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 sztyki kości udowej. Leczenie osteoporozy u mężczyzn z dużym ryzykiem złamań.  
 Zenitva

<b>Yarisen:</b> tabl. powł. 35 mg - 4 szt.	Rx	100%	18,00
<i>Risedronate sodium</i>	Valentis		

<b>Risperidone</b>			
<b>Apo-Risperid:</b> roztw. doust. 1 mg - 1 op. 30 ml ◆	Rx	100%	17,31
<i>Risperidone</i>	Apotex Inc.		

<b>Orizon:</b> 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.

<b>Orizon:</b> 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.

<b>Orizon:</b> 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.

<b>Orizon:</b> 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.

<b>Orizon:</b> 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.

<b>Orizon:</b> 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.

<b>Orizon:</b> tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	7,00
<b>Risperidone</b> (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Ze- spół Tourette'a (3) Pacjenci 65+			
<b>W:</b> 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 odepnięciem 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 psychosocjalne 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. Orion Corporation			

<b>Risperidone Teva:</b> 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

<b>Risperidone Teva:</b> 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

<b>Risperidone Teva:</b> 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.

<b>Risperidon Vipharm:</b> 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.

<b>Risperidon Vipharm:</b> 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.

<b>Risperidon Vipharm:</b> 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.

<b>Risperidon Vipharm:</b> 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: Ze-  
spół 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 odepnięciem 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 psychosocjalne 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.  
 Vipharm

<b>Risperon:</b> 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.

<b>Risperon:</b> 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.

<b>Risperon:</b> 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.

<b>Risperon:</b> 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.

<b>Risperon:</b> 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.

<b>Risperon:</b> 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.

<b>Risperon:</b> 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.

<b>Risperon:</b> 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: Ze-  
spół 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 odepnięciem w chorobach Alzheimera, w stopniu umiarkowanym do ciężkiego, niereagujących 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 psychosocjalne 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.  
 LEK-AM

<b>Risperlept Consta®:</b> 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

<b>Risperlept Consta®:</b> 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

<b>Risperlept Consta®:</b> 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

<b>Risperlept®:</b> 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.

<b>Risperlept®:</b> 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.

<b>Risperlept®:</b> 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.





Rispollet®: 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.
Rispollet®: roztw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 30 ml ◆	Rx	100%	16,84
		Dz <sup>(1)</sup>	44,27
		R <sup>(2)</sup>	10,36
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Rispollet®: 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: Ze-  
spół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
W: Preparat jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Preparat jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych 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 rypseridon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrę dziecięcej i młodzieżowej 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: Ze-  
spół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Preparat leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Preparat 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. Preparat 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 rypseridon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrę dziecięcej i młodzieżowej lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.

Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	8,83
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	4,61
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 1 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	19,11
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,75
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	16,80
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	5,15
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	36,02
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	3,20
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Risperidone (1)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Schizofrenia WP: Ze-  
spół Tourette'a (3) Pacjenci 65+  
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Preparat leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Preparat 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 niefarmakologiczne oraz gdy istnieje ryzyko, że pacjent będzie stanowił zagrożenie dla samego siebie lub innych osób. Preparat 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, obejmujące-

go działania psychospołeczne i edukacyjne. Zaleca się, aby rypseridon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrę dziecięcej i młodzieżowej lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.

Ritonavir	Rx	100%	1818,69
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	2358,38
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Kaletra: roztw. doust. (80 mg+ 20 mg/ml) - 5 but. 60 ml+ 5 strzyk.	Rx	100%	1818,69
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	2358,38
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Kaletra: tabl. 200 mg+ 50 mg - 120 szt.	Rx	100%	2358,38
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	10,36
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Lopinavir + Ritonavir	Rx-z	100%	X
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Norvir: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Ritonavir	Rx	100%	X
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
▼Paxlovid: tabl. powł. 150 mg+ 100 mg - 10 szt.+ 20 szt.	Rx	100%	X
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
▼Viekirax: tabl. powł. 12,5 mg+ 75 mg+ 50 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	X
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Ritonavir + Paritaprevir + Ombitasvir	Rx-z	100%	X
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Rituximab	Rx-z	100%	X
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
▼Blitzima: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg - 2 fioł. 10 ml	Rx-z	100%	X
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
▼Blitzima: inf. [konc. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fioł. 50 ml	Rx-z	100%	X
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Rituximab (1)**Program lekowy: leczenie aktywnej postaci ziarniniakowatość z zapaleniem naczyń (GPA) lub mikroskopowego zapalenia naczyń (MPA). Program lekowy: leczenie chorych z uogólnioną postacią miasteni, Program lekowy: leczenie dorosłych chorych na pierwotną małopłytkowość immunologiczną, Program lekowy: leczenie pediatrycznych chorych na przewlekłą pierwotną małopłytkowość immunologiczną, Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (2)Chemia-  
ria ICID-10: C.51.  
W: Produkt stosuje się u dorosłych w następujących wskazaniach. Chłoniaki niezłaznicze (NHL). Produkt jest wskazany w leczeniu wcześniej nieleczonych dorosłych chorych na niezłaznicze chłoniaki grudekowe w III-IV stopniu klinicznego zaawansowania w skojarzeniu z chemioterapią. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu podtrzymującym dorosłych chorych na niezłaznicze chłoniaki grudekowe, u których uzyskano odpowiedź na leczenie indukcyjne. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych chorych na niezłaznicze chłoniaki grudekowe w III-IV stopniu klinicznego zaawansowania w przypadku oporności na chemioterapię lub w przypadku drugiego lub kolejnego nawrotu choroby po chemioterapii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych chorych na chłoniaki niezłaznicze rozlane z dużych komórek B, z dodatnim antygenem CD20, w skojarzeniu z chemioterapią wg schematu CHOP (cyklofosfamid, doksorubicyna, winkrystyna, prednizon). Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią jest wskazany w leczeniu wcześniej nieleczonych pacjentów pediatrycznych (w wieku  $\geq 6$ -cy do  $<18$  lat) z zaawansowanymi chłoniakami z dodatnim antygenem CD20, w tym chłoniakami rozlanymi z dużych komórek B (ang. diffuse large B-cell lymphoma, DLBCL), chłoniakiem Burkitta (ang. Burkitt lymphoma, BL/białaczką typu Burkitta (ang. BLL), Przewlekłą białaczką limfocytową (PBL). Produkt w skojarzeniu z chemioterapią jest wskazany u pacjentów z PBL w leczeniu wcześniej nieleczonych chorych oraz u chorych opornych na leczenie lub z nawrotem choroby. Dostępna jest ograniczona ilość danych dotyczących skuteczności i bezpieczeństwa stosowania u pacjentów przedleczonych przeciwciałami monoklonalnymi, w tym produktami leczniczymi, lub u pacjentów wcześniej opornych na leczenie produktem leczniczym w skojarzeniu z chemioterapią. Reumatoidalne zapalenie stawów. Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z ciężkim, aktywnym reumatoidalnym zapaleniem stawów, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie lub nietolerancję innych leków modyfikujących proces zapalny (ang. DMARD), w tym jednego lub kilku inhibitorów czynnika martwicy nowotworów (ang. TNF). Wykazano, że podawanie produktu leczniczego w skojarzeniu z metotreksatem wywiera, potwierdzony w ocenie radiologicznej, hamujący wpływ na postęp uszkodzenia stawów oraz poprawia sprawność fizyczną. Ziarniniakowatość z zapaleniem naczyń i mikroskopowe zapalenie naczyń. Produkt leczniczy w skojarzeniu z glikokortykosteroidami jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z ciężką, aktywną ziarniniakowatością z zapaleniem naczyń (Wegenera) (ang. GPA) i mikroskopowym zapaleniem naczyń (ang. microscopic polyangiitis, MPA). Produkt leczniczy w skojarzeniu z glikokortykosteroidami jest wskazany do indukcji remisji u dzieci i młodzieży (w wieku od  $\geq 2$  do  $<18$  lat) z ciężką, aktywną GPA (Wegenera) (ang. GPA). Pęcherzyka zwykła. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu pacjentów z pęcherzyką zwykłą (PV) o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego.

**Rituximab (1)**Program lekowy: leczenie aktywnej postaci ziarniniakowatość z zapaleniem naczyń (GPA) lub mikroskopowego zapalenia naczyń (MPA). Program lekowy: leczenie chorych z uogólnioną postacią miasteni, Program lekowy: leczenie dorosłych chorych na pierwotną małopłytkowość immunologiczną, Program lekowy: leczenie pediatrycznych chorych na przewlekłą pierwotną małopłytkowość immunologiczną, Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (2)Chemia-  
ria ICID-10: C.51.  
W: Produkt stosuje się u dorosłych w następujących wskazaniach. Chłoniaki niezłaznicze (NHL). Produkt jest wskazany w leczeniu wcześniej nieleczonych dorosłych chorych na niezłaznicze chłoniaki grudekowe w III-IV stopniu klinicznego zaawansowania w skojarzeniu z chemioterapią. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu podtrzymującym dorosłych chorych na niezłaznicze chłoniaki grudekowe, u których uzyskano odpowiedź na leczenie indukcyjne. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych chorych na niezłaznicze chłoniaki grudekowe w III-IV stopniu klinicznego zaawansowania w przypadku oporności na chemioterapię lub w przypadku drugiego lub kolejnego nawrotu choroby po chemioterapii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych chorych na chłoniaki niezłaznicze rozlane z dużych komórek B, z dodatnim antygenem CD20, w skojarzeniu z chemioterapią wg schematu CHOP (cyklofosfamid, doksorubicyna, winkrystyna, prednizon). Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią jest wskazany w leczeniu wcześniej nieleczonych pacjentów pediatrycznych (w wieku  $\geq 6$ -cy do  $<18$  lat) z zaawansowanymi chłoniakami z dodatnim antygenem CD20, w tym chłoniakami rozlanymi z dużych komórek B (ang. diffuse large B-cell lymphoma, DLBCL), chłoniakiem Burkitta (ang. Burkitt lymphoma, BL/białaczką typu Burkitta (ang. BLL), Przewlekłą białaczką limfocytową (PBL). Produkt w skojarzeniu z chemioterapią jest wskazany u pacjentów z PBL w leczeniu wcześniej nieleczonych chorych oraz u chorych opornych na leczenie lub z nawrotem choroby. Dostępna jest ograniczona ilość danych dotyczących skuteczności i bezpieczeństwa stosowania u pacjentów przedleczonych przeciwciałami monoklonalnymi, w tym produktami leczniczymi, lub u pacjentów wcześniej opornych na leczenie produktem leczniczym w skojarzeniu z chemioterapią. Reumatoidalne zapalenie stawów. Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z ciężkim, aktywnym reumatoidalnym zapaleniem stawów, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie lub nietolerancję innych leków modyfikujących proces zapalny (ang. DMARD), w tym jednego lub kilku inhibitorów czynnika martwicy nowotworów (ang. TNF). Wykazano, że podawanie produktu leczniczego w skojarzeniu z metotreksatem wywiera, potwierdzony w ocenie radiologicznej, hamujący wpływ na postęp uszkodzenia stawów oraz poprawia sprawność fizyczną. Ziarniniakowatość z zapaleniem naczyń i mikroskopowe zapalenie naczyń. Produkt leczniczy w skojarzeniu z glikokortykosteroidami jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z ciężką, aktywną ziarniniakowatością z zapaleniem naczyń (Wegenera) (ang. GPA) i mikroskopowym zapaleniem naczyń (ang. microscopic polyangiitis, MPA). Produkt leczniczy w skojarzeniu z glikokortykosteroidami jest wskazany do indukcji remisji u dzieci i młodzieży (w wieku od  $\geq 2$  do  $<18$  lat) z ciężką, aktywną GPA (Wegenera) (ang. GPA). Pęcherzyka zwykła. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu pacjentów z pęcherzyką zwykłą (PV) o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego.

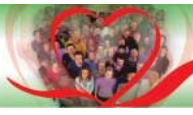
Rivaroxaban	Rx	100%	46,80
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	92,85
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
▼Xarelto®: tabl. powł. 2,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	92,85
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	92,85
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
▼Xarelto®: tabl. powł. 10 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	93,10
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	61,94
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
▼Xarelto®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
		Dz <sup>(1)</sup>	bezpł.
		R <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Rivaroxaban (1)**Złynie powikłania zakrzepowo-zatorowe u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego (do 30 dnia po przebytej alloplastyce) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej alloplastyce) - prewencji pierwotna (2) Pacjenci 65+  
W: Profilaktyka żylnych chorób zakrzepowo-zatorowej (ZChZ) u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego lub kolanowego. Leczenie zakrzepicy żył głębokich (ZG) i zatorowości płucnej (ZP) oraz profilaktyka nawrotowej ZG i ZP u dorosłych.

**Rivaroxaban (1)**Złynie powikłania zakrzepowo-zatorowe u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego (do 30 dnia po przebytej alloplastyce) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej alloplastyce) - prewencji pierwotna (2) Pacjenci 65+  
W: Profilaktyka żylnych chorób zakrzepowo-zatorowej (ZChZ) u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego lub kolanowego. Leczenie zakrzepicy żył głębokich (ZG) i zatorowości płucnej (ZP) oraz profilaktyka nawrotowej ZG i ZP u dorosłych.







Naszym wyborem

enarenal  
enalapril maleas

**Nplate®:** inj. [rozp. + rozp. do przyg. roztw.] **250 µg** - 1 fiol. (zestaw)

Rx-z	100%	<b>2580,34</b>
	g <sup>(1)</sup>	bezp.

**Romiplostin (1)** Program lekowy: leczenie dorosłych chorych na pierwotną małopłytkowość immunologiczną, Program lekowy: leczenie pediatrycznych chorych na przewlekłą pierwotną małopłytkowość immunologiczną

W: Lek jest wskazany do stosowania u pacjentów w wieku od pierwszego rż. z przewlekłą pierwotną małopłytkowością immunologiczną (idiopatyczną), którzy wykazują niedostateczną odpowiedź na inne sposoby leczenia (np. terapię kortykosteroidami, immunoglobulinami).

### Ropoginterferone alfa-2b

▼ **Besremi:** inj. [roztw. we wstrzyk.] **250 µg/0,5 ml** - 1 wstrzyk. 0,5 ml

Rx-z	100%	<b>7222,27</b>
	g <sup>(1)</sup>	bezp.

**Ropoginterferone alfa-2b (1)** Chemioterapia ICD-10: C.85.

W: Produkt jest wskazany do stosowania w postaci monoterapii u dorosłych w leczeniu czerwienicy prawdziwej bez objawowej splenomegalii. **Orphan Pharmaceuticals**

### Ropinirole

**Adartrel®:** tabl. powł. **0,25 mg** - 12 szt. ◆

Rx	100%	<b>5,97</b>
----	------	-------------

**Adartrel®:** tabl. powł. **0,5 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>26,33</b>
----	------	--------------

**Adartrel®:** tabl. powł. **2 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>102,61</b>
----	------	---------------

### Ropinirole

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

**Aparxon PR:** tabl. o przedl. uwalnianiu **2 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>29,93</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>9,44</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Aparxon PR:** tabl. o przedl. uwalnianiu **4 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>56,36</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>16,91</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Aparxon PR:** tabl. o przedl. uwalnianiu **8 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>111,19</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>33,36</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**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 lewodopy, leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopy 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+

W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopy, leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopy 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%	<b>39,72</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>19,23</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**ApoRopin:** tabl. o przedl. uwalnianiu **4 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>75,59</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>34,61</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**ApoRopin:** tabl. o przedl. uwalnianiu **8 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>144,85</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>62,89</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**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 lewodopy, leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopy 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+

W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopy, leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopy 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%	<b>35,93</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>16,72</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Aropilo:** tabl. powł. **0,5 mg** - 21 szt. ◆

Rx	100%	<b>8,36</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>4,52</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Aropilo:** tabl. powł. **1 mg** - 21 szt. ◆

Rx	100%	<b>15,28</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>7,59</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Aropilo:** tabl. powł. **2 mg** - 21 szt. ◆

Rx	100%	<b>29,26</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>13,90</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Aropilo:** tabl. powł. **5 mg** - 21 szt. ◆

Rx	100%	<b>58,10</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>19,68</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Aropilo SR:** tabl. o przedl. uwalnianiu **2 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>34,57</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>14,08</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Aropilo SR:** tabl. o przedl. uwalnianiu **4 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>66,44</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>25,46</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Aropilo SR:** tabl. o przedl. uwalnianiu **8 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>123,10</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>41,14</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**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 lewodopy. Leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy 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%	<b>63,02</b>
----	------	--------------

**Requip-Modutab:** tabl. o przedl. uwalnianiu **2 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>37,99</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>17,50</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Requip-Modutab:** tabl. o przedl. uwalnianiu **4 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>31,67</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>13,6,03</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Requip-Modutab:** tabl. o przedl. uwalnianiu **8 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>138,38</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>56,42</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**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 lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (tzw. efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

**Requip™:** tabl. powł. **0,25 mg** - 21 szt. ◆

Rx	100%	<b>8,90</b>
----	------	-------------

**Requip™:** tabl. powł. **0,25 mg** - 210 szt. ◆

Rx	100%	<b>83,53</b>
----	------	--------------

**Requip™:** tabl. powł. **0,5 mg** - 21 szt. ◆

Rx	100%	<b>8,33</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>4,49</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Requip™:** tabl. powł. **1 mg** - 21 szt. ◆

Rx	100%	<b>15,28</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>7,59</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Requip™:** tabl. powł. **2 mg** - 21 szt. ◆

Rx	100%	<b>32,28</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>11,79</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Requip™:** tabl. powł. **4 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>70,22</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>29,24</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Requip™:** tabl. powł. **8 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>134,54</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>52,58</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**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 lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (tzw. efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

umiarkowanego do ciężkiego idiopatycznego zespołu niespokojnych nóg. **Vipham**

**Ceurolex SR:** tabl. o przedl. uwalnianiu **2 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>32,28</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>11,79</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Ceurolex SR:** tabl. o przedl. uwalnianiu **4 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>70,22</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>29,24</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Ceurolex SR:** tabl. o przedl. uwalnianiu **8 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>134,54</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>52,58</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**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 lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (tzw. efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

**Nironovo SR:** tabl. o przedl. uwalnianiu **2 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>40,60</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>20,11</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Nironovo SR:** tabl. o przedl. uwalnianiu **4 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>77,35</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>36,37</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Nironovo SR:** tabl. o przedl. uwalnianiu **8 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>148,37</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>66,41</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie lewodopy do leczenia; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne oraz pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

**Polpix SR:** tabl. o przedl. uwalnianiu **2 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>40,63</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>20,14</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Polpix SR:** tabl. o przedl. uwalnianiu **4 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>77,43</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>36,45</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Polpix SR:** tabl. o przedl. uwalnianiu **8 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	<b>148,53</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>66,57</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie lewodopy do leczenia; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne oraz pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

**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 lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

**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 lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

**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 lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

**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 lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

**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 lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

**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 lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

**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 lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

**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 lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

**ReEquip™:** tabl. powł. **2 mg** - 21 szt. ◆

Rx	100%	<b>30,64</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>15,28</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**ReEquip™:** tabl. powł. **5 mg** - 21 szt. ◆

Rx	100%	<b>71,47</b>
	30% <sup>(1)</sup>	<b>33,05</b>
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**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 lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne oraz pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

**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 lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne oraz pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+

**Ropinirole (1)** Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+



Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:  
2 mg x 15 tabl.

Aporoza: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	31,15
		30% <sup>(1)</sup>	9,35
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Rosuvastatin (1)W: Leczenie hipercholesterolemii.** Pierwotna hipercholesterolemia u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat lub starszych (typu IIa, w tym rodzinna heterozygotyczna hipercholesterolemia) lub mieszana dyslipidemia (typu IIb) - wspomagająco z dietą, gdy stosowanie diety i innych niefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie wagi ciała) jest niewystarczające. Dorosli, młodzież i dzieci w wieku 6 lat i starsze z rodzinną homozygotyczną hipercholesterolemią - wspomagająco do diety i innych sposobów leczenia powodujących zmniejszenie stężenia lipidów (np. afereza LDL) lub, jeśli te sposoby leczenia są nieskuteczne. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Zapobieganie poważnym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wspomagająco wraz z działaniami mającymi na celu zmniejszenie innych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Astrium: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Astrium: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Astrium: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Astrium: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Astrium: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Astrium: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Astrium: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Astrium: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	X

<b>Rosuvastatin</b>			
Accord Healthcare			
Crestor: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	57,75
Crestor: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	70,64
Crestor: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	99,10
Crestor: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	125,34

<b>Rosuvastatin</b>			
AstraZeneca			
Crosovo: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	12,30
Crosovo: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆		100%	8,73
		30% <sup>(1)</sup>	3,22
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Crosovo: tabl. powł. 20 mg - 28 szt. ◆		100%	18,03
		30% <sup>(1)</sup>	7,01
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
Crosovo: tabl. powł. 40 mg - 28 szt. ◆		100%	31,19
		30% <sup>(1)</sup>	9,36
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Rosuvastatin (1)W: Leczenie hipercholesterolemii.** Pierwotna hipercholesterolemia lub mieszana dyslipidemia (typu IIb) jako leczenie dodatkowe do diety, gdy stosowanie diety i innych niefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczające. Rodzinna homozygotyczna hipercholesterolemia jako leczenie dodatkowe do diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia po raz pierwszy, razem z działaniami mającymi na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Biosch Health</b>			
Ridlip: tabl. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	5,15
Ridlip: tabl. 5 mg - 90 szt.		30% <sup>(1)</sup>	2,40
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	13,02
Ridlip: tabl. 10 mg - 28 szt.		30% <sup>(1)</sup>	4,17
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	9,40
Ridlip: tabl. 10 mg - 90 szt.		30% <sup>(1)</sup>	3,89
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	24,70
Ridlip: tabl. 20 mg - 28 szt.		30% <sup>(1)</sup>	7,41
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	17,92
Ridlip: tabl. 20 mg - 90 szt.		30% <sup>(1)</sup>	6,90
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	46,10
Ridlip: tabl. 40 mg - 28 szt.		30% <sup>(1)</sup>	13,83
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	31,47

**Rosuvastatin (1)W: Leczenie hipercholesterolemii.** Pierwotna hipercholesterolemia u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych (typu IIa, w tym rodzinna heterozygotyczna hipercholesterolemia) lub mieszana dyslipidemia (typu IIb) jako uzupełnienie diety, gdy stosowanie diety i innych niefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczające. Rodzinna homozygotyczna hipercholesterolemia jako uzupełnienie diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub, jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Pierwotna profilaktyka dużych zdarzeń sercowo-naczyniowych u pacjentów z wy-

skim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia, w połączeniu z działaniami mającymi na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Ranbaxy o SUN PHARMA company</b>			
Ridlip - (IR): tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,23
Ridlip - (IR): tabl. powł. 10 mg - 90 szt.		30% <sup>(1)</sup>	3,33
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	24,58
Ridlip - (IR): tabl. powł. 20 mg - 30 szt.		30% <sup>(1)</sup>	7,37
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	17,39
Ridlip - (IR): tabl. powł. 20 mg - 90 szt.		30% <sup>(1)</sup>	5,59
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	45,53

**Rosuvastatin (1)W: Leczenie hipercholesterolemii.** U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z pierwotną hipercholesterolemią (typu IIa, w tym z rodzinną heterozygotyczną hipercholesterolemią) lub mieszana dyslipidemia (typu IIb) jako uzupełnienie diety, gdy stosowanie diety i innych niefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczające. U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z rodzinną homozygotyczną hipercholesterolemią jako uzupełnienie diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia po raz pierwszy, razem z działaniami mającymi na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Delfarma</b>			
Ridlip - (IR): tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,76
Ridlip - (IR): tabl. powł. 20 mg - 90 szt.		30% <sup>(1)</sup>	5,03
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	45,65
Ridlip - (IR): tabl. powł. 40 mg - 30 szt.		30% <sup>(1)</sup>	13,70
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	13,66

**Rosuvastatin (1)W: Leczenie hipercholesterolemii.** U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z pierwotną hipercholesterolemią (typu IIa, w tym z rodzinną heterozygotyczną hipercholesterolemią) lub mieszana dyslipidemia (typu IIb) jako uzupełnienie diety, gdy stosowanie diety i innych niefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczające. U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z rodzinną homozygotyczną hipercholesterolemią jako uzupełnienie diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia po raz pierwszy, razem z działaniami mającymi na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Inpharm</b>			
Romazic: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	5,11
Romazic: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.		30% <sup>(1)</sup>	1,94
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	9,30
Romazic: tabl. powł. 15 mg - 30 szt.		30% <sup>(1)</sup>	3,06
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	13,51
Romazic: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.		30% <sup>(1)</sup>	4,19
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	17,79
Romazic: tabl. powł. 30 mg - 30 szt.		30% <sup>(1)</sup>	5,39
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	25,71
Romazic: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.		30% <sup>(1)</sup>	7,21
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	33,26

**Rosuvastatin (1)W: Leczenie hipercholesterolemii.** Pierwotna hipercholesterolemia u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych (typu IIa, w tym rodzinna heterozygotyczna hipercholesterolemia) lub mieszana dyslipidemia (typu IIb) jako uzupełnienie diety, gdy stosowanie diety i innych niefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczające. Rodzinna homozygotyczna hipercholesterolemia jako uzupełnienie diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub, jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Pierwotna profilaktyka dużych zdarzeń sercowo-naczyniowych u pacjentów z wy-

skim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia, w połączeniu z działaniami mającymi na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Pelpharma</b>			
Rosucard: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	18,95
Rosucard: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	29,90
Rosucard: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	95,10
<b>Zentiva</b>			
Rosotrox: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	4,82
Rosotrox: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.		30% <sup>(1)</sup>	2,07
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	8,80
Rosotrox: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.		30% <sup>(1)</sup>	3,29
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	8,82
Rosotrox: tabl. powł. 10 mg - 56 szt.		30% <sup>(1)</sup>	3,31
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	16,64
Rosotrox: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.		30% <sup>(1)</sup>	5,62
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	31,47
Rosotrox: tabl. powł. 20 mg - 56 szt.		30% <sup>(1)</sup>	9,44
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	31,47
Rosotrox: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.		30% <sup>(1)</sup>	16,76
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	59,14
Rosotrox: tabl. powł. 40 mg - 56 szt.		30% <sup>(1)</sup>	17,74
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	17,74

**Rosuvastatin (1)W: Leczenie hipercholesterolemii.** U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z pierwotną hipercholesterolemią (typu IIa, w tym z rodzinną heterozygotyczną hipercholesterolemią) lub mieszana dyslipidemia (typu IIb) jako uzupełnienie diety, gdy stosowanie diety i innych niefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczające. U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z rodzinną homozygotyczną hipercholesterolemią jako uzupełnienie diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia po raz pierwszy, razem z działaniami mającymi na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

<b>Medical Valley Invest AB</b>			
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	4,65
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.		30% <sup>(1)</sup>	1,90
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	8,41
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.		30% <sup>(1)</sup>	2,90
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	15,81
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.		30% <sup>(1)</sup>	4,79
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	29,83
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 40 mg - 82 szt.		30% <sup>(1)</sup>	8,95
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	31,47

**Rosuvastatin (1)W: Leczenie hipercholesterolemii.** U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z pierwotną hipercholesterolemią (typu IIa, w tym z rodzinną heterozygotyczną hipercholesterolemią) lub mieszana dyslipidemia (typu IIb) jako uzupełnienie diety, gdy stosowanie diety i innych niefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczające. U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z rodzinną homozygotyczną hipercholesterolemią jako uzupełnienie diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia po raz pierwszy, razem z działaniami mającymi na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Roswera: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	5,16
Roswera: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.		30% <sup>(1)</sup>	2,41
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.





Roswera: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	13,63 4,78 bezpł. bezpł.	Suwardio: tabl. powł. 20 mg - 84 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	44,08 13,22 bezpł. bezpł.	bów leczenia obniżającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym. Zapobieganie poważnym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko wystąpienia takiego zdarzenia po raz pierwszy uznano za wysokie, razem z działaniami mającymi na celu ograniczenie pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+
Roswera: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	9,42 3,91 bezpł. bezpł.	Suwardio: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	31,23 9,37 bezpł. bezpł.	Zaranta: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. Rx 100% 14,20 Zaranta: tabl. powł. 5 mg - 56 szt. Rx 100% 20,89
Roswera: tabl. powł. 10 mg - 90 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	25,93 8,23 bezpł. bezpł.	Suwardio: tabl. powł. 40 mg - 84 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	83,15 24,95 bezpł. bezpł.	Zaranta: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. Rx 100% 9,13 30% <sup>(1)</sup> 3,62 DZ <sup>(2)</sup> bezpł. S <sup>(3)</sup> bezpł.
Roswera: tabl. powł. 15 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	13,72 5,46 bezpł. bezpł.	<b>Rosuvastatin (1)W:</b> Pierwotna hipercholesterolemia (typu IIa, w tym heterozygotyczna hipercholesterolemia rodzinna) lub mieszana dyslipidemia (typu IIb) u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 10 lat lub starszych, jako uzupełnienie diety, gdy odpowiedź na stosowanie diety i inne nefarmakologiczne metody leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) jest niewystarczająca. Rodzinna homocygotyczna hipercholesterolemia, jako uzupełnienie diety i innych sposobów leczenia hipolipemizującego (np. aferezy LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są nieodpowiednie. Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów zaliczanych do grupy wysokiego ryzyka wystąpienia pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego, jako uzupełnienie metod stosowanych w celu skorygowania innych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <b>Sandoz Polska</b>	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	4,80 1,85 bezpł. bezpł.	Zaranta: tabl. powł. 15 mg - 56 szt. Rx 100% 17,35 30% <sup>(1)</sup> 6,33 DZ <sup>(2)</sup> bezpł. S <sup>(3)</sup> bezpł.
Roswera: tabl. powł. 15 mg - 90 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	37,28 11,18 bezpł. bezpł.	Zahron: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	4,80 1,85 bezpł. bezpł.	Zaranta: tabl. powł. 20 mg - 28 szt. Rx 100% 45,14 30% <sup>(1)</sup> 13,54 DZ <sup>(2)</sup> bezpł. S <sup>(3)</sup> bezpł.
Roswera: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	17,96 6,94 bezpł. bezpł.	Zahron: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	8,73 2,90 bezpł. bezpł.	Zaranta: tabl. powł. 30 mg - 56 szt. Rx 100% 69,35 30% <sup>(1)</sup> 20,81 DZ <sup>(2)</sup> bezpł. S <sup>(3)</sup> bezpł.
Roswera: tabl. powł. 20 mg - 90 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	48,57 14,57 bezpł. bezpł.	Zahron: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	8,73 2,90 bezpł. bezpł.	Zaranta: tabl. powł. 30 mg - 90 szt. Rx 100% 31,06 30% <sup>(1)</sup> 9,32 DZ <sup>(2)</sup> bezpł. S <sup>(3)</sup> bezpł.
Roswera: tabl. powł. 30 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	26,28 9,76 bezpł. bezpł.	Zahron: tabl. powł. 10 mg - 56 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	16,55 4,98 bezpł. bezpł.	Zaranta: tabl. powł. 40 mg - 28 szt. Rx 100% 18,56 30% <sup>(1)</sup> 18,56 DZ <sup>(2)</sup> bezpł. S <sup>(3)</sup> bezpł.
Roswera: tabl. powł. 30 mg - 56 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	45,48 13,64 bezpł. bezpł.	Zahron: tabl. powł. 15 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	12,69 3,99 bezpł. bezpł.	<b>Rosuvastatin (1)W:</b> Pierwotna hipercholesterolemia u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych (typu IIa, w tym heterozygotyczna hipercholesterolemia rodzinna) lub mieszana dyslipidemia (typu IIb) jako leczenie dodatkowe do diety, gdy stosowanie diety i innych nefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) jest niewystarczające. Rodzinna homocygotyczna hipercholesterolemia jako leczenie dodatkowe do diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia po raz 1-szy, jako dodatek do działań mających na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <b>Gedeon Richter</b>
Roswera: tabl. powł. 30 mg - 90 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	70,24 21,07 bezpł. bezpł.	Zahron: tabl. powł. 15 mg - 56 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	24,12 6,84 bezpł. bezpł.	<b>Rosuvastatin + Amlodipine</b> Zahron Combi: kaps. twarde 10/5 mg - 28 szt. Rx 100% 18,56 Zahron Combi: kaps. twarde 10/10 mg - 28 szt. Rx 100% 18,56 Zahron Combi: kaps. twarde 20/5 mg - 28 szt. Rx 100% 23,75 Zahron Combi: kaps. twarde 20/10 mg - 28 szt. Rx 100% 23,75 <b>Rosuvastatin + Amlodipine</b> Adamed
Roswera: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	34,14 12,11 bezpł. bezpł.	Zahron: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	31,06 8,39 bezpł. bezpł.	<b>Rosuvastatin + Ezetimibe</b>
Roswera: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	91,88 27,56 bezpł. bezpł.	Zahron: tabl. powł. 20 mg - 56 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	31,06 8,39 bezpł. bezpł.	Coroswera: tabl. powł. 10/10 mg - 90 szt. Rx 100% 65,80 30% <sup>(1)</sup> 35,92 DZ <sup>(2)</sup> bezpł. S <sup>(3)</sup> bezpł.
<b>Rosuvastatin (1)W:</b> Leczenie hipercholesterolemii. Pierwotna hipercholesterolemia u dorosłych, młodzieży i dzieci 6 lat lub starszych (typu IIa, w tym heterozygotyczna hipercholesterolemia) lub mieszana dyslipidemia (typu IIb) - jako leczenie dodatkowe do diety, gdy stosowanie diety i innych nefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczające. Rodzinna homocygotyczna hipercholesterolemia - jako leczenie dodatkowe do diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub, jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. <b>Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.</b> Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże wraz z działaniami mającymi na celu zmniejszenie innych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <b>Krka</b>				Zahron: tabl. powł. 30 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	24,12 6,84 bezpł. bezpł.	Coroswera: tabl. powł. 5/10 mg - 30 szt. Rx 100% 23,85 30% <sup>(1)</sup> 13,89 DZ <sup>(2)</sup> bezpł. S <sup>(3)</sup> bezpł.
Suwardio: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	4,81 2,06 bezpł. bezpł.	Zahron: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	31,06 8,39 bezpł. bezpł.	Coroswera: tabl. powł. 5/10 mg - 90 szt. Rx 100% 65,80 30% <sup>(1)</sup> 35,92 DZ <sup>(2)</sup> bezpł. S <sup>(3)</sup> bezpł.
Suwardio: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	8,80 3,29 bezpł. bezpł.	Zahron: tabl. powł. 40 mg - 56 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	58,32 15,75 bezpł. bezpł.	Coroswera: tabl. powł. 10/10 mg - 30 szt. Rx 100% 24,19 30% <sup>(1)</sup> 14,23 DZ <sup>(2)</sup> bezpł. S <sup>(3)</sup> bezpł.
Suwardio: tabl. powł. 10 mg - 84 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	23,53 7,06 bezpł. bezpł.	<b>Rosuvastatin (1)W:</b> Dawka 5 mg, 10 mg, 20 mg, 40 mg. Leczenie hipercholesterolemii. Pierwotna hipercholesterolemia (typu IIa) lub mieszana dyslipidemia (typu IIb) jako leczenie dodatkowe do diety, gdy stosowanie diety i innych nefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) jest niewystarczające. Rodzinna homocygotyczna hipercholesterolemia jako leczenie dodatkowe do diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL), lub jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. <b>Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.</b> Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia po raz pierwszy, razem z działaniami mającymi na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. <b>Dawka 15 mg, 30 mg. Leczenie hipercholesterolemii.</b> U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z pierwotną hipercholesterolemią (typu IIa, w tym z rodzinną heterozygotyczną hipercholesterolemią) lub mieszana dyslipidemia (typu IIb), jako uzupełnienie diety, gdy stosowanie diety i innych nefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) jest niewystarczające. Rodzinna homocygotyczna hipercholesterolemia, jako uzupełnienie diety i innych sposo-	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	12,22 bezpł. bezpł.	Coroswera: tabl. powł. 15/10 mg - 30 szt. Rx 100% 23,85 30% <sup>(1)</sup> 13,89 DZ <sup>(2)</sup> bezpł. S <sup>(3)</sup> bezpł.
Suwardio: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	16,64 5,62 bezpł. bezpł.		Rx	100% 30% <sup>(1)</sup> DZ <sup>(2)</sup> S <sup>(3)</sup>	12,22 bezpł. bezpł.	Coroswera: tabl. powł. 15/10 mg - 90 szt. Rx 100% 65,80 30% <sup>(1)</sup> 35,92 DZ <sup>(2)</sup> bezpł. S <sup>(3)</sup> bezpł.
								Coroswera: tabl. powł. 20/10 mg - 30 szt. Rx 100% 24,19 30% <sup>(1)</sup> 14,23 DZ <sup>(2)</sup> bezpł. S <sup>(3)</sup> bezpł.
								Coroswera: tabl. powł. 20/10 mg - 90 szt. Rx 100% 65,80 30% <sup>(1)</sup> 35,92 DZ <sup>(2)</sup> bezpł. S <sup>(3)</sup> bezpł.
								Coroswera: tabl. powł. 40/10 mg - 30 szt. <b>Nowos</b> Rx 100% 23,20 30% <sup>(1)</sup> 13,24 DZ <sup>(2)</sup> bezpł. S <sup>(3)</sup> bezpł.



Coroswera: tabl. powł. 40/10 mg - 90 szt. <b>nowosc</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 rodzinna. Produkt leczniczy jest wskazany, jako uzupełnienie diety i innych nefarmakologicznych metod leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.), w leczeniu substytucyjnym u dorosłych z pierwotną hipercholesterolemią (z heterozygotyczną rodziną i nierodzinna) lub homozygotyczną hipercholesterolemią, w 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 niedokrwinną 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.

Ezehron Duo: tabl. 5/10 mg - 28 szt.	Rx	100%	24,75
		30% <sup>(1)</sup>	13,90
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Ezehron Duo: tabl. 5/10 mg - 56 szt.	Rx	100%	48,25
		30% <sup>(1)</sup>	26,69
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Ezehron Duo: tabl. 10/10 mg - 28 szt.	Rx	100%	24,75
		30% <sup>(1)</sup>	13,90
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Ezehron Duo: tabl. 10/10 mg - 56 szt.	Rx	100%	48,25
		30% <sup>(1)</sup>	26,69
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Ezehron Duo: tabl. 20/10 mg - 28 szt.	Rx	100%	24,75
		30% <sup>(1)</sup>	13,90
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Ezehron Duo: tabl. 20/10 mg - 56 szt.	Rx	100%	48,25
		30% <sup>(1)</sup>	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 niedokrwinną 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.

Rosulip Plus: kaps. twarde 10/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	34,90
Rosulip Plus: kaps. twarde 20/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	34,90
Rosulip Plus: kaps. twarde 40/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	34,90

**Rosuvastatin + Ezetimibe** Egis

Rozesta: tabl. 5/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	23,74
		30% <sup>(1)</sup>	13,78
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Rozesta: tabl. 10/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	23,74
		30% <sup>(1)</sup>	13,78
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Rozesta: tabl. 20/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	23,74
		30% <sup>(1)</sup>	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 rodziną i nierodzinna) lub homozygotyczną hipercholesterolemią, u których uzyskano odpowiednią kontrolę za pomocą terapii skojarzonej opartej o ezetimib i rozważalną, które podawano jednocześnie w tych samych dawkach, jak w produkcie złożonym, ale w postaci oddzielnych produktów leczniczych.

Suvardio Plus: tabl. 5/10 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,46
		30% <sup>(1)</sup>	14,50
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Suvardio Plus: tabl. 5/10 mg - 60 szt.	Rx	100%	47,49
		30% <sup>(1)</sup>	27,57
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Suvardio Plus: tabl. 10/10 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,46
		30% <sup>(1)</sup>	14,50
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Suvardio Plus: tabl. 10/10 mg - 60 szt.	Rx	100%	47,49
		30% <sup>(1)</sup>	27,57
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Suvardio Plus: tabl. 20/10 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,46
		30% <sup>(1)</sup>	14,50
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Suvardio Plus: tabl. 20/10 mg - 60 szt.	Rx	100%	47,49
		30% <sup>(1)</sup>	27,57
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Suvardio Plus: tabl. 40/10 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,16
		30% <sup>(1)</sup>	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 niedokrwinną 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.

Rosuvastatin + Perindopril tert-butylamine + Indapamide	Rx	100%	37,44
		100%	23,90
		100%	38,23

Roxiper®: tabl. powł. 10/8/2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	37,44
		100%	23,90
		100%	38,23

Roxiper®: tabl. powł. 20/8/2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	38,23
		100%	27,08
		100%	27,08

Rosuvastatin + Perindopril tert-butylamine + Indapamide	Rx	100%	37,44
		100%	23,90
		100%	38,23

Rosuvastatin + Valsartan	Rx	100%	27,32
		100%	30,51
		100%	27,88

Rosuvastatin + Valsartan	Rx	100%	31,06
		100%	27,88
		100%	31,06

Rota virus vaccine	Rx	100%	295,54
		100%	299,13
		100%	299,13

Rota virus vaccine	Rx	100%	295,54
		100%	299,13
		100%	299,13

Rota virus vaccine	Rx	100%	295,54
		100%	299,13
		100%	299,13

Rota virus vaccine	Rx	100%	295,54
		100%	299,13
		100%	299,13

Rota virus vaccine	Rx	100%	295,54
		100%	299,13
		100%	299,13

Rota virus vaccine	Rx	100%	295,54
		100%	299,13
		100%	299,13

Rota virus vaccine	Rx	100%	295,54
		100%	299,13
		100%	299,13

Rota virus vaccine	Rx	100%	295,54
		100%	299,13
		100%	299,13

Rota virus vaccine	Rx	100%	295,54
		100%	299,13
		100%	299,13

Rota virus vaccine	Rx	100%	295,54
		100%	299,13
		100%	299,13

Rota virus vaccine	Rx	100%	295,54
		100%	299,13
		100%	299,13

Rota virus vaccine	Rx	100%	295,54
		100%	299,13
		100%	299,13

Rota virus vaccine	Rx	100%	295,54
		100%	299,13
		100%	299,13

Rota virus vaccine	Rx	100%	295,54
		100%	299,13
		100%	299,13

Rota virus vaccine	Rx	100%	295,54
		100%	299,13
		100%	299,13

Rupafin®: rozw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 120 ml	Rx	100%	42,04
		100%	42,04
		100%	42,04

Rupafin® 10 mg: tabl. 10 mg - 15 szt.	Rx	100%	15,59
		100%	15,59
		100%	15,59

Rupafin® 10 mg: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	27,77
		100%	27,77
		100%	27,77

Rupaller: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupaller: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30% <sup>(1)</sup>	10,55

Rupallert: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,00
		100%	35,18
		30%	



## W trosce o pacjenta z migreną!

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

## Sacituzumab govitecan

▼Trodelvy: inf. [prosz. do przyg. konc. roztlw.] 200 mg  
- 1 fioł. 50 ml ◆Rx-z 100% 4922,64  
b<sup>(1)</sup> bezpł.

Sacituzumab govitecan (1) Program lekowy: leczenie raka piersi

W: Produkt stosowany w monoterapii, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nieresekcyjnym lub przerzutowym potrójnie ujemnym rakiem piersi (ang. mTNBC), którzy wcześniej otrzymali co najmniej dwie linie leczenia systemowego, w tym co najmniej jedną z zaawansowanej choroby.

Gilead Sciences Ireland

## Sacubitril + Valsartan

▼Entresto: tabl. powł. 24/26 mg - 28 szt. ◆

Rx 100% 320,58

▼Entresto: tabl. powł. 49/51 mg - 56 szt. ◆

Rx 100% 633,20

▼Entresto: tabl. powł. 97/103 mg - 56 szt. ◆

Rx 100% 633,20

Sacubitril + Valsartan

Novartis Europharm Limited

## Salbutamol

Aspulmo: aerozol wziewny 100 µg/dawkę  
- 1 poj. (200 dawek)Rx 100% 12,30  
R<sup>(1)</sup> 4,89  
C<sup>(2)</sup> bezpł.  
DZ<sup>(3)</sup> bezpł.  
S<sup>(4)</sup> bezpł.

Salbutamol (1)W: Produkt leczniczy zaleca się w leczeniu skurczu oskrzeli lub odwracalnej obturacji dróg oddechowych, zapobiegawczo przed wysiłkiem fizycznym u pacjentów z astmą wysiłkową, a także przed przewidywanym kontaktem z alergenami wywołującymi zwykle napady duszności. Produkt leczniczy jest szczególnie zalecany w leczeniu astmy o łagodnym, umiarkowanym lub ciężkim przebiegu pod warunkiem, że jego zastosowanie nie opóźnia rozpoczęcia podawania wziewnych glikokortykosteroidów. (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Bausch Health

Buventol® Easyhaler®: prosz. do inhal. 100 µg/dawkę  
- 1 inhal. prosz. (200 dawek + poj. ochronny)Rx 100% 26,48  
R<sup>(1)</sup> 19,07  
C<sup>(2)</sup> bezpł.  
DZ<sup>(3)</sup> bezpł.  
S<sup>(4)</sup> bezpł.Buventol® Easyhaler®: prosz. do inhal. 200 µg/dawkę  
- 1 inhal. prosz. (200 dawek + poj. ochronny)Rx 100% 44,57  
R<sup>(1)</sup> 28,68  
C<sup>(2)</sup> bezpł.  
DZ<sup>(3)</sup> bezpł.  
S<sup>(4)</sup> bezpł.

Salbutamol (1)W: Objawowe leczenie napadów astmy. Objawowe leczenie zastrzeżeń astmy oraz zastrzeżeń przewlekłej obturacji choroby płuc z odwracalną obturacją dróg oddechowych. Zapobiegawczo przed wysiłkiem fizycznym przez wysiłek lub alergeny. Preparat szczególnie zalecany w łagodzeniu objawów łagodnej, umiarkowanej i ciężkiej astmy, pod warunkiem, że jego zastosowanie nie opóźnia rozpoczęcia podawania wziewnych glikokortykosteroidów. (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Orion Corporation

Sabumalin: aerozol wziewny 100 µg/dawkę  
- 1 poj. (200 dawek)

Rx 100% X

Salbutamol

Sandoz GmbH

Salbutamol Hasco: syrop 2 mg/5 ml - 1 but. 100 ml

Rx 100% 10,56  
R<sup>(1)</sup> 3,20  
C<sup>(2)</sup> bezpł.  
DZ<sup>(3)</sup> bezpł.  
S<sup>(4)</sup> bezpł.

Salbutamol (1)W: Produkt leczniczy stosowany jest w stanach skurczowych oskrzeli w przebiegu astmy oskrzelowej i odwracalnej obturacji dróg oddechowych. WP: Bradykardia u dzieci do 18 rż. (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Hosco-Lek SA

SALBUTAMOL WZF: tabl. 2 mg - 30 szt.

Rx 100% 12,01

SALBUTAMOL WZF: tabl. 4 mg - 25 szt.

Rx 100% 12,54

Salbutamol

Polfa Warszawa

SALBUTAMOL WZF: inj. [roztw.] 0,5 mg/ml  
- 10 amp. 1 ml

Rx 100% 20,05

Salbutamol

Polfa Warszawa

Ventolin®: roztw. do nebulizacji 1 mg/ml  
- 20 amp. 2,5 ml

Rx 100% 15,47

Ventolin®: roztw. do nebulizacji 2 mg/ml  
- 20 amp. 2,5 ml

Rx 100% 19,58

Salbutamol

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

Ventolin®: aerozol bezfeonowy [zaw.] 100 µg/dawkę  
- 1 poj. (200 dawek)Rx 100% 10,61  
R<sup>(1)</sup> 3,20  
C<sup>(2)</sup> bezpł.  
DZ<sup>(3)</sup> bezpł.  
S<sup>(4)</sup> bezpł.Ventolin® Dysk: prosz. do inhal. 200 µg/dawkę  
- 1 poj. (60 dawek)

Rx 100% 21,60

Salbutamol (1)W: Aerozol. Preparat w postaci aerozolu inhalacyjnego, zawiesziny wskazany jest do stosowania u dorosłych, młodzieży oraz u dzieci 4-11 lat. U niemowląt i dzieci poniżej 4 lat. Preparat, aerozol inhalacyjny zaleca się w leczeniu skurczu oskrzeli lub w przypadku odwracalnej obturacji dróg oddechowych. Lek może być przyjmowany zapobiegawczo przed wysiłkiem przez pacjentów z astmą wysiłkową, a także przed przewidywanym kontaktem z alergenami powodującymi zwykle napad duszności. Preparat, aerozol inhalacyjny jest szczególnie zalecany w leczeniu astmy o łagodnym, umiarkowanym lub ciężkim przebiegu pod warunkiem, że jego zastosowanie nie opóźnia rozpoczęcia podawania wziewnych glikokortykosteroidów. Prosz. do inhal. Preparat, proszek do inhalacji zaleca się w leczeniu objawów astmy, w leczeniu skurczu oskrzeli lub odwracalnej obturacji dróg oddechowych u dorosłych, młodzieży i dzieci 4-11 lat. Produkt może być przyjmowany zapobiegawczo przed wysiłkiem u pacjentów z astmą wysiłkową, a także przed przewidywanym kontaktem z alergenami

powodującymi zwykle napad duszności. Preparat jest szczególnie cennym lekiem w leczeniu astmy o łagodnym, średnio ciężkim lub ciężkim przebiegu pod warunkiem, że jego zastosowanie nie opóźnia rozpoczęcia podawania wziewnych glikokortykosteroidów. (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

## Salicylamide

Scorbolamid®: tabl. draż. 300 mg+ 5 mg+ 100 mg  
- 20 szt.

OTC 100% 14,11

Scorbolamid®: tabl. draż. 300 mg+ 5 mg+ 100 mg  
- 40 szt.

OTC 100% 23,03

Rutoside + Salicylamide + Ascorbic acid

Polpharma

Scorbolamid® EXTRA: tabl. powł. 300 mg+ 200 mg+  
50 mg+ 5 mg - 20 szt.

OTC 100% 20,18

Scorbolamid® EXTRA Hot: zaw. doust. [granulat]  
(300 mg+ 300 mg+ 50 mg+ 5 mg)/sasz. - 8 sasz.

OTC 100% 14,03

Zinc + Rutoside + Salicylamide + Ascorbic acid

Polpharma

## Salicylic acid

Alpicort®: płyn do stos. na skórę (2 mg+ 4 mg/ml)  
- 1 but. 100 ml

Rx 100% 71,49

Salicylic acid + Prednisolone

Solpharm

Alpicort® E: płyn do stos. na skórę (2 mg+ 0,05 mg+ 4  
mg/ml - 1 but. 100 ml

Rx 100% 109,29

Estradiol benzoate + Prednisolone + Salicylic acid

Solpharm

Alpicort® E - (IR): płyn do stos. na skórę  
(2 mg+ 0,05 mg + 4 mg/ml - 1 but. 100 ml

Rx 100% 48,30

Salicylic acid + Prednisolone + Estradiol benzoate

Pharmapoint

Bedicort® salic: maść (0,5 mg+ 30 mg/g) - 1 tuba 30 g

Rx 100% 17,00

Betamethasone dipropionate + Salicylic acid

Bausch Health

Bedicort® salic: roztw. na skórę (0,5 mg+ 20 mg/g)  
- 1 but. 50 ml

Rx 100% 23,00

Salicylic acid + Betamethasone dipropionate

Bausch Health

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 mlRx 100% 27,85  
50%<sup>(1)</sup> 13,93  
S<sup>(2)</sup> bezpł.

Betamethasone dipropionate + Salicylic acid (1)Leczenie łuszczyca owłosionej skóry głowy u dorosłych (2)Pacjenci 65+

W: Maść. Produkt leczniczy jest wskazany w miejscowym leczeniu nadmiernie rogowaczących suchych zapalnych chorób skóry, reagujących na miejscowe leczenie kortykosteroidami. Płyn. Miejscowe leczenie chorób skóry przebiegających z nadmiernym rogowaceniem, suchością i stanem zapalnym, reagujących na miejscowe leczenie kortykosteroidami.

Belupo

Diprosalic: maść (0,64 mg+ 30 mg/g) - 1 tuba 15 g

Rx 100% X

Diprosalic: płyn do stos. na skórę (0,64 mg+ 20 mg/g)  
- 1 but. 30 ml

Rx 100% X

Salicylic acid + Betamethasone dipropionate

Organo Polska

Diprosalic - (IR): maść (0,64 mg+ 30 mg/g)  
- 1 tuba 15 g

Rx 100% 23,80

Salicylic acid + Betamethasone dipropionate

Pharmapoint

Lorinden® A: maść (30 mg+ 0,2 mg/g) - 1 tuba 15 g

Rx 100% 25,14

Flumetasone + Salicylic acid

Bausch Health

Polfungicid®: płyn do stos. na skórę  
(50 mg+ 10 mg/ml - but. 10 ml

OTC 100% 50,51

Chlormidazole hydrochloride + Salicylic acid

Bausch Health

Salbetan: roztw. na skórę (0,64 mg+ 20 mg/g)  
- 1 but. 50 mlRx 100% 17,69  
50%<sup>(1)</sup> 10,73  
S<sup>(2)</sup> bezpł.Salbetan: roztw. na skórę (0,64 mg+ 20 mg/g)  
- 1 but. 100 mlRx 100% 27,38  
50%<sup>(1)</sup> 13,69  
S<sup>(2)</sup> bezpł.

Betamethasone dipropionate + Salicylic acid (1)Leczenie łuszczyca owłosionej skóry głowy u dorosłych (2)Pacjenci 65+

W: Leczenie łuszczyca (psoriasis vulgaris).

Sun Farm

Verrucutan: roztw. na skórę (5 mg+ 100 mg/g)  
- 1 but. 13 ml

Rx 100% 43,00

Salicylic acid + Fluorouracil

Sun Farm

Verrumal®: płyn do stos. na skórę (100 mg+ 5 mg/g)  
- 1 but. 13 ml ◆

Rx 100% 43,00

Fluorouracil + Salicylic acid

Egis

## Salix extract

Septosan fix: mieszanka ziółowa do zaparzania  
(1 g+ 0,5 g+ 0,5 g)/sasz. - 20 sasz. 2 g

OTC 100% 10,16

Salix extract + Mint extract + Thymus extract

Polpharma

## Salmeterol

Asmetic: prosz. do inhalacji 50 µg/dawkę  
- 1 inhal. 60 dawekRx 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 obturacja choroby płuc (4)Pacjenci 65+

W: 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 POCzP. W astmie wskazany jest u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami (w tym u pacjentów z dusznością nocną i dusznością poranną), którzy wymagają stosowania długodziałającego agonisty receptora β<sub>2</sub>-adrenergicznego zgodnie z aktualnie obowiązującymi zaleceniami dotyczącymi leczenia. Lek nie zastępuje wziewnych glikokortykosteroidów 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

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.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 obturacja choroby płuc (4)Pacjenci 65+

W: Lek jest wskazany do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i przewlekłą obturacją chorobą płuc (POCzP). Produkt leczniczy jest wskazany szczególnie u pacjentów z dusznościami nocnymi i/lub objawami występującymi w ciągu dnia, związanymi z odwracalną obturacją oskrzeli (np. duszność poranną, trudności 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.

LEK-AM

Serevent®: aerozol inhal. [zaw.] 25 µg/dawkę  
- 1 poj. (120 dawek)Rx 100% 69,28  
C<sup>(1)</sup> bezpł.  
DZ<sup>(2)</sup> bezpł.  
R<sup>(3)</sup> 14,32  
S<sup>(4)</sup> bezpł.Serevent® Dysk: prosz. do inhal. 50 µg/dawkę  
- 1 poj. (60 dawek)Rx 100% 76,84  
C<sup>(1)</sup> bezpł.  
DZ<sup>(2)</sup> bezpł.  
R<sup>(3)</sup> 21,88  
S<sup>(4)</sup> bezpł.

Salmeterol (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacja choroby płuc (4)Pacjenci 65+

W: 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, 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 POCzP. 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 przewlekłą obturacją choroby płuc (POCzP). W astmie wskazany jest u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami (w tym u pacjentów z dusznością nocną i dusznością poranną), 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

## Salvia officinalis

Ziel. Apt. Szalwia fix: ziola do zaparzania 1,2 g  
+30 toreb.

OTC 100% 7,78

Salvia officinalis

Polpharma

## Saponin

Tussipsect®: syrop (4,35 mg+ 1,43 mg+ 622 mg)/5 ml  
- 1 but. 140 g

Rx 100% 13,07

Saponin + Ephedrine hydrochloride + Thymus extract

Herbapol Poznań

## Saquinavir

▼Invirase: tabl. powł. 500 mg - 120 szt.

Rx-z 100% X

Saquinavir

Roche Registration



# ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



## Sarilumab

Sorafenib Stada: tabl. powł. 200 mg - 112 szt.	Rx-z	100%	2083,54
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Sorafenib Stada: tabl. powł. 400 mg - 56 szt.	Rx-z	100%	2072,09
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Sarilumab (1)** Chemioterapia ICD-10: C.89.a.; C.89.b.; C.89.c.  
**W:** Rak wątrobowokomórkowy. Produkt jest wskazany w leczeniu raka wątrobowokomórkowego. **Rak nerkwokomórkowy.** Produkt jest wskazany w leczeniu chorych z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym, u których nie powiodła się wcześniejsza terapia interferonem- $\alpha$  albo interleukiną-2 lub zostali uznani za niekwalifikujących się do further terapii.

## Satralizumab

▼Enspryng: inj. [roztw.] 120 mg - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	34916,40
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Satralizumab (1)** Program lekowy: leczenie pacjentów ze spektrum zapalenia nerwów wzrokowych i rdzenia kręgowego  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w monoterapii lub w skojarzeniu z terapią immunosupresyjną (IS) w leczeniu chorób ze spektrum zapalenia nerwów wzrokowych oraz rdzenia kręgowego (ang. neuromyelitis optica spectrum disorders, NMOSD) u pacjentów dorosłych i młodzieży w wieku powyżej 12 lat, u których występują przeciwciała IgG przeciwko akwaporynie-4 ((AQP4-IgG).

## Saxagliptin

Onglyza: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	209,19
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

## Saxagliptin + Metformin hydrochloride

Komboglyze: tabl. powł. 2,5/1000 mg - 60 szt.	Rx	100%	173,38
Komboglyze: tabl. powł. 2,5/850 mg - 60 szt.	Rx	100%	174,30

## Saxagliptin + Metformin hydrochloride

## Secukinumab

▼Cosentyx: inj. [roztw.] 300 mg - 1 wstrzyk.	Rx-z	100%	4686,65
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Secukinumab (1)** Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plackowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa Świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa (ZZKSK). Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS)

**W:** **Luszczycza plackowata u dorosłych.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu łuszczycy plackowatej o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u dorosłych spełniających kryteria rozpoczęcia leczenia ogólnego. **Luszczycza plackowata u dzieci i młodzieży.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu łuszczycy plackowatej o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u dzieci i młodzieży w wieku od 6 lat, spełniających kryteria do wdrożenia leczenia ogólnego. **Luszczycowe zapalenie stawów.** Produkt leczniczy, stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem (MTX) jest wskazany w leczeniu aktywnej postaci łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych pacjentów, u których odpowiedź na wcześniejsze leczenie lekami modyfikującymi przebieg choroby (DMARD) jest niewystarczająca. **Spondyloartrapatia osiowa (ang. axSpA).** Zesztywniające zapalenie stawów kręgosłupa (ang. ankylosing spondylitis, AS, postać spondyloartratii osiowej ze zmianami radiograficznymi charakterystycznymi dla AS). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu aktywnej postaci zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa u osób dorosłych, u których odpowiedź na leczenie konwencjonalne była niewystarczająca. **Spondyloartrapatia osiowa bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla AS (nr-axSpA).** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu aktywnej postaci spondyloartratii osiowej bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla AS z objektivnymi objawami zapalenia, na które wskazuje zwiększone stężenie białka C-reaktywnego (CRP) i/lub wynik badania metodą rezonansu magnetycznego (MRI) u osób dorosłych z niewystarczającą odpowiedzią na leczenie NLPZ. **Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów (MIZS).** Zapalenie stawów z towarzyszącym zapaleniem przyczepów ścięgniętych (ERA). Produkt leczniczy, w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem (MTX) jest wskazany w leczeniu aktywnego zapalenia stawów z towarzyszącym zapaleniem przyczepów ścięgniętych u pacjentów w wieku 6 lat i starszych, u których nie osiągnięto wystarczającej odpowiedzi na leczenie konwencjonalne, lub którzy nie tolerują leczenia konwencjonalnego. **Młodzieńcze łuszczycowe zapalenie stawów (MLZS).** Produkt leczniczy, w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem (MTX) jest wskazany w leczeniu aktywnego młodzieńczego łuszczycowego zapalenia stawów u pacjentów w wieku 6 lat i starszych, u których nie osiągnięto wystarczającej odpowiedzi na leczenie konwencjonalne, lub którzy nie tolerują leczenia konwencjonalnego.

▼Cosentyx: inj. [roztw.] 150 mg/ml - 2 amp.-strzyk. 1 ml	Rx-z	100%	4686,65
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Secukinumab (1)** Program lekowy: leczenie cartolizumabem pegol pacjentów z ciężką, aktywną postacią spondyloartratii osiowej (spa) bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK. Program lekowy: leczenie cartolizumabem pegol pacjentów z ciężką, aktywną postacią spondyloartratii osiowej (spa) bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK. Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plackowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa Świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa (ZZKSK). Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa (ZZKSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS). Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS).

**W:** **Luszczycza plackowata u dorosłych.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu łuszczycy plackowatej o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u dorosłych spełniających kryteria rozpoczęcia leczenia ogólnego. **Luszczycza plackowata u dzieci i młodzieży.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu łuszczycy plackowatej o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u dzieci i młodzieży w wieku od 6 lat, spełniających kryteria do wdrożenia leczenia ogólnego. **Luszczycowe zapalenie stawów.** Produkt leczniczy, stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem (MTX) jest wskazany w leczeniu aktywnej postaci łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych pacjentów, u których odpowiedź na wcześniejsze leczenie lekami modyfikującymi przebieg choroby (DMARD) jest niewystarczająca. **Spondyloartrapatia osiowa (ang. axSpA).** Zesztywniające zapalenie stawów kręgosłupa (ang.

ankylosing spondylitis, AS, postać spondyloartratii osiowej ze zmianami radiograficznymi charakterystycznymi dla AS). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu aktywnej postaci zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa u osób dorosłych, u których odpowiedź na leczenie konwencjonalne była niewystarczająca. **Spondyloartrapatia osiowa bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla AS (nr-axSpA).** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu aktywnej postaci spondyloartratii osiowej bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla AS z objektivnymi objawami zapalenia, na które wskazuje zwiększone stężenie białka C-reaktywnego (CRP) i/lub wynik badania metodą rezonansu magnetycznego (MRI) u osób dorosłych z niewystarczającą odpowiedzią na leczenie NLPZ. **Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów (MIZS).** Zapalenie stawów z towarzyszącym zapaleniem przyczepów ścięgniętych (ERA). Produkt leczniczy, w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem (MTX) jest wskazany w leczeniu aktywnego zapalenia stawów z towarzyszącym zapaleniem przyczepów ścięgniętych u pacjentów w wieku 6 lat i starszych, u których nie osiągnięto wystarczającej odpowiedzi na leczenie konwencjonalne, lub którzy nie tolerują leczenia konwencjonalnego. **Młodzieńcze łuszczycowe zapalenie stawów (MLZS).** Produkt leczniczy, w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem (MTX) jest wskazany w leczeniu aktywnego młodzieńczego łuszczycowego zapalenia stawów u pacjentów w wieku 6 lat i starszych, u których nie osiągnięto wystarczającej odpowiedzi na leczenie konwencjonalne, lub którzy nie tolerują leczenia konwencjonalnego.

**Secukinumab (1)** Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plackowatej. Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym  
**W:** **Luszczycza plackowata u dzieci i młodzieży.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu łuszczycy plackowatej o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u dzieci i młodzieży w wieku od 6 lat, spełniających kryteria do wdrożenia leczenia ogólnego. **Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów (MIZS).** Zapalenie stawów z towarzyszącym zapaleniem przyczepów ścięgniętych (ERA). Produkt leczniczy, w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem (MTX) jest wskazany w leczeniu aktywnego zapalenia stawów z towarzyszącym zapaleniem przyczepów ścięgniętych u pacjentów w wieku 6 lat i starszych, u których nie osiągnięto wystarczającej odpowiedzi na leczenie konwencjonalne, lub którzy nie tolerują leczenia konwencjonalnego. **Młodzieńcze łuszczycowe zapalenie stawów (MLZS).** Produkt leczniczy, w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem (MTX) jest wskazany w leczeniu aktywnego młodzieńczego łuszczycowego zapalenia stawów u pacjentów w wieku 6 lat i starszych, u których nie osiągnięto wystarczającej odpowiedzi na leczenie konwencjonalne, lub którzy nie tolerują leczenia konwencjonalnego.

Cosentyx: inj. [roztw.] 75 mg - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100%	1171,67
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Secukinumab (1)** Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plackowatej. Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym  
**W:** **Luszczycza plackowata u dzieci i młodzieży.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu łuszczycy plackowatej o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u dzieci i młodzieży w wieku od 6 lat, spełniających kryteria do wdrożenia leczenia ogólnego. **Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów (MIZS).** Zapalenie stawów z towarzyszącym zapaleniem przyczepów ścięgniętych (ERA). Produkt leczniczy, w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem (MTX) jest wskazany w leczeniu aktywnego zapalenia stawów z towarzyszącym zapaleniem przyczepów ścięgniętych u pacjentów w wieku 6 lat i starszych, u których nie osiągnięto wystarczającej odpowiedzi na leczenie konwencjonalne, lub którzy nie tolerują leczenia konwencjonalnego. **Młodzieńcze łuszczycowe zapalenie stawów (MLZS).** Produkt leczniczy, w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem (MTX) jest wskazany w leczeniu aktywnego młodzieńczego łuszczycowego zapalenia stawów u pacjentów w wieku 6 lat i starszych, u których nie osiągnięto wystarczającej odpowiedzi na leczenie konwencjonalne, lub którzy nie tolerują leczenia konwencjonalnego.

## Selegiline hydrochloride

Selges®: 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 parkinsonizm - we wczesnej fazie jako jedyny lek, w fazach późniejszych w skojarzeniu z lewodopą lub lewodopą i karbidopą

## Selexipag

▼Upravi: tabl. powł. 200 µg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	14195,52
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
▼Upravi: tabl. powł. 200 µg - 140 szt. ◆	Rx-z	100%	33122,88
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
▼Upravi: tabl. powł. 400 µg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	28391,04
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
▼Upravi: tabl. powł. 600 µg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	42336,00
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
▼Upravi: tabl. powł. 800 µg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	55728,00
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
▼Upravi: tabl. powł. 1000 µg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	69120,00
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
▼Upravi: tabl. powł. 1200 µg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	82512,00
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
▼Upravi: tabl. powł. 1400 µg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	95904,00
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
▼Upravi: tabl. powł. 1600 µg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	109296,00
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Selexipag (1)** Program lekowy: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP)  
**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w długotrwałym leczeniu tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP) u pacjentów dorosłych z klasą czynnościową II-III wg klasyfikacji WHO, w terapii skojarzonej u pacjentów, u których występują objawy niepodające się leczeniu antagonyzami receptorów endotelinowych (ang. ERA) i/lub inhibitorami fosfodiesterazy typu 5 (PDE-5) lub w monoterapii u pacjentów, którzy nie kwalifikują się do stosowania u nich tych leków. Wykazano skuteczność w populacji z TNP, w tym TNP idiopatycznym i dziedzicznym, TNP związanym z chorobami tkanki łącznej oraz TNP związanym ze skorygowanymi wrodzonymi przystymi wadami serca.

## Selpercetynib

Retsevmo: kaps. twarde 40 mg - 56 szt.	Rx-z	100%	11438,63
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

Retsevmo: kaps. twarde 80 mg - 112 szt.	Rx-z	100%	45324,60
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Selpercetynib (1)** Program lekowy: leczenie agresywnego i objawowego, nieoperacyjnego, miejscowo zaawansowanego lub przerzutowego raka rdzeniastego tarczycy  
**W:** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) z obecnością fuzji genu RET, którzy nie byli wcześniej leczeni inhibitorem genu RET; zaawansowanym rakiem tarczycy z obecnością fuzji genu RET, którzy wymagają terapii systemowej po wcześniejszym leczeniu sorafenibem i/lub lewatylinem. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych i młodzieży w wieku co najmniej 12 lat z zaawansowanym rakiem rdzeniastym tarczycy (RRT) z mutacją w genie RET.

## Selumetinib

▼Koselugo: kaps. twarde 10 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	24607,86
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼Koselugo: kaps. twarde 25 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	60197,41
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Selumetinib (1)** Program lekowy: leczenie chorych z nerwiakowłókniakami spłotowatymi w przebiegu neurofibromatozy typu 1 (NF1)  
**W:** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu objawowych, nieoperacyjnych nerwiakowłókniaków spłotowatych (ang. plexiform neurofibromas, PN) u dzieci i młodzieży w wieku 3 lat i starszych z neurofibromatozą typu 1 (NF1).

## Semaglutide

▼Ozempic®: inj. [roztw.] 0,25 mg - 1 wstrzyk. 1,5 ml (+4 igły)	Rx	100%	403,45
		S <sup>(2)</sup>	127,59
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼Ozempic®: inj. [roztw.] 0,5 mg - 1 wstrzyk. 1,5 ml (+4 igły)	Rx	100%	403,45
		S <sup>(2)</sup>	127,59
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼Ozempic®: inj. [roztw.] 1 mg - 1 wstrzyk. 3 ml (+4 igły)	Rx	100%	403,45
		S <sup>(2)</sup>	127,59
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

▼Ozempic®: inj. [roztw.] 1 mg - 3 wstrzyk. 3 ml (+12 igły)	Rx	100%	X
--	----	------	---

**Semaglutide (1)** Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c  $\geq 7,5\%$ , z tylością 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: białkomocz lub przerosłe lewe 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 leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych z niedostatecznie kontrolowaną cukrzycą typu 2 łącznie z odpowiednią dietą i wysiłkiem fizycznym; w monoterapii, u pacjentów, u których stosowanie metforminy jest niewskazane ze względu na nietolerancję lub istniejące przeciwwskazania; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy. Wyniki badań uwzględniające leczenie skojarzone, wpływ na kontrolę glikemii, incydenty sercowo-naczyniowe oraz badane populacje, szczytowały patrz ChPL.

## Selgelin

▼Rybelsus: tabl. 3 mg - 10 szt.	Rx	100%	129,34
▼Rybelsus: tabl. 3 mg - 30 szt.	Rx	100%	388,03
▼Rybelsus: tabl. 7 mg - 10 szt.	Rx	100%	129,34
▼Rybelsus: tabl. 7 mg - 30 szt.	Rx	100%	388,03
▼Rybelsus: tabl. 14 mg - 10 szt.	Rx	100%	129,34
▼Rybelsus: tabl. 14 mg - 30 szt.	Rx	100%	388,03

## Semaglutide

Wegovy - import interwencyjny: inj. [roztw. do wstrzyk.] 0,25 mg - 1 wstrzyk. 1,5 ml + 4 igły	Rx	100%	1380,00
Wegovy - import interwencyjny: inj. [roztw. do wstrzyk.] 0,5 mg - 1 wstrzyk. 1,5 ml + 4 igły	Rx	100%	1380,00
Wegovy - import interwencyjny: inj. [roztw. do wstrzyk.] 1 mg - 1 wstrzyk. 3 ml + 4 igły	Rx	100%	1600,00
Wegovy - import interwencyjny: inj. [roztw. do wstrzyk.] 1,7 mg - 1 wstrzyk. 3 ml + 4 igły	Rx	100%	1840,00
Wegovy - import interwencyjny: inj. [roztw. do wstrzyk.] 2,4 mg - 1 wstrzyk. 3 ml + 4 igły	Rx	100%	1990,00

## Senna leaf

Figura 1: ziola do zaparzenia - 20 sasz. 3 g	OTC	100%	11,35
--	-----	------	-------

## Sertindole

Serdolect®: tabl. powł. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	98,88
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Serdolect®: tabl. powł. 12 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	271,38
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Serdolect®: tabl. powł. 16 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	357,70
		R <sup>(1)</sup>	3,20
		S <sup>(2)</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.

## Sertraline

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

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







zy w wieku od 1. rz. do 17 lat z tętnicznym nadciśnieniem płucnym. Wykazano skuteczność działania produktu leczniczego pod względem poprawy wydolności wysiłkowej lub hemodynamiki płuc w pierwotnych postaciach nadciśnienia płucnego oraz wtórnych, związanych z wrodzoną wadą serca.

<b>Sildenafil Bluefish:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	8,77
<b>Sildenafil</b> Bluefish Pharmaceuticals AB			
<b>Sildenafil Genoptim:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	24,98
<b>Sildenafil Genoptim:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 8 szt.	Rx	100%	43,20
<b>Sildenafil</b> Synoptis Pharma			
<b>Sildenafil Medical Valley:</b> tabl. <b>100 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	7,00
<b>Sildenafil</b> Medical Valley Invest AB			
<b>Sildenafil PPH:</b> tabl. powł. <b>50 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	27,10
<b>Sildenafil PPH:</b> tabl. powł. <b>50 mg</b> - 8 szt.	Rx	100%	39,07
<b>Sildenafil PPH:</b> tabl. powł. <b>50 mg</b> - 12 szt.	Rx	100%	56,92
<b>Sildenafil PPH:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	33,90
<b>Sildenafil PPH:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 8 szt.	Rx	100%	37,70
<b>Sildenafil PPH:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 12 szt.	Rx	100%	57,29
<b>Sildenafil</b> Polpharma			
<b>Sildenafil Ranbaxy:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	11,06
<b>Sildenafil Ranbaxy:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 8 szt.	Rx	100%	23,69
<b>Sildenafil</b> Ranbaxy s SUN PHARMA company			
<b>Sildenafil ratiopharm:</b> tabl. powł. <b>50 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	70,13
<b>Sildenafil ratiopharm:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	74,81
<b>Sildenafil</b> Ratiopharm			
<b>Sildenafil Sandoz:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	55,67
<b>Sildenafil</b> Sandoz GmbH			
<b>Sildenafil SymPhar:</b> tabl. powł. <b>50 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	9,56
<b>Sildenafil SymPhar:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	19,12
<b>Sildenafil SymPhar:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 12 szt.	Rx	100%	47,15
<b>Sildenafil</b> Symphar			
<b>Sildenafil Teva:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	32,98
<b>Sildenafil Teva:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 8 szt.	Rx	100%	65,93
<b>Sildenafil</b> Teva Pharmaceuticals Polska			
<b>Sildenafil Zentiva:</b> tabl. powł. <b>20 mg</b> - 90 szt.	Rx	100%	228,96

**Sildenafil (1)** Program lekowy: leczenie tętnicznego nadciśnienia płucnego (TNP).  
**W: Dorosli.** Leczenie dorosłych pacjentów z tętnicznym nadciśnieniem płucnym sklasyfikowanym według WHO jako klasa II i III, produkt leczniczy stosuje się w celu poprawy wydolności wysiłkowej. Wykazano skuteczność działania produktu leczniczego w pierwotnych postaciach nadciśnienia płucnego, oraz wtórnych związanych z chorobami tkanki łącznej. **Dzieci i młodzież.** Leczenie dzieci i młodzieży w wieku od 1. roku do 17 lat z tętnicznym nadciśnieniem płucnym. Wykazano skuteczność działania produktu leczniczego pod względem poprawy wydolności wysiłkowej lub hemodynamiki płuc w pierwotnych postaciach nadciśnienia płucnego oraz wtórnych związanych z wrodzoną wadą serca.

<b>Sildenafilnamed (Sildenafil Axxon):</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	10,56
<b>Sildenafil</b> Aristo Pharma			
<b>Silungo:</b> tabl. powł. <b>20 mg</b> - 90 szt. ◆	Rx	100%	457,92

**Sildenafil (1)** Program lekowy: leczenie tętnicznego nadciśnienia płucnego (TNP).  
**W: Dorosli.** Leczenie dorosłych pacjentów z tętnicznym nadciśnieniem płucnym sklasyfikowanym według WHO jako klasa II i III, lek stosuje się w celu poprawy wydolności wysiłkowej. Wykazano skuteczność działania produktu leczniczego w pierwotnych postaciach nadciśnienia płucnego, oraz związanych z chorobami tkanki łącznej. **Dzieci i młodzież.** Leczenie dzieci i młodzieży w wieku od 1. roku do 17 lat z tętnicznym nadciśnieniem płucnym. Wykazano skuteczność działania produktu leczniczego pod względem poprawy wydolności wysiłkowej lub hemodynamiki płuc w pierwotnych postaciach nadciśnienia płucnego oraz związanych z wrodzoną wadą serca.

<b>Viagra:</b> tabl. powł. <b>25 mg</b> - 2 szt.	Rx	100%	81,54
<b>Viagra:</b> tabl. powł. <b>25 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	154,82
<b>Viagra:</b> tabl. powł. <b>50 mg</b> - 2 szt.	Rx	100%	93,93
<b>Viagra:</b> tabl. powł. <b>50 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	179,59
<b>Viagra:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 2 szt.	Rx	100%	110,51
<b>Viagra:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	215,75
<b>Viagra:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 8 szt.	Rx	100%	299,80
<b>Sildenafil</b> Upjohn EESV			
<b>Vizarsin:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 4 szt.	Rx	100%	86,47
<b>Vizarsin:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 8 szt.	Rx	100%	29,66
<b>Vizarsin:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 12 szt.	Rx	100%	172,84
<b>Vizarsin:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej <b>100 mg</b> - 8 szt.	Rx	100%	47,18
<b>Vizarsin:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej <b>100 mg</b> - 12 szt.	Rx	100%	112,35
<b>Sildenafil</b> Krka			

<b>Silodosine</b>			
	Rx	100%	10,13
<b>Silodosin Aurovitas:</b> kaps. twarde <b>4 mg</b> - 30 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	3,40
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
	Rx	100%	19,21
<b>Silodosin Aurovitas:</b> kaps. twarde <b>8 mg</b> - 30 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	5,76
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

<b>Silodosin Aurovitas:</b> kaps. twarde <b>8 mg</b> - 90 szt.	Rx	100%	52,51
		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.

<b>Silodosin Recordati:</b> kaps. twarde <b>4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100%	17,51
		30% <sup>(1)</sup>	10,78
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
	Rx	100%	23,97
<b>Silodosin Recordati:</b> kaps. twarde <b>8 mg</b> - 30 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	10,52
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.
	Rx	100%	66,79
<b>Silodosin Recordati:</b> kaps. twarde <b>8 mg</b> - 90 szt.	Rx	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.

<b>Urorec:</b> kaps. twarde <b>4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100%	54,63
<b>Urorec:</b> kaps. twarde <b>8 mg</b> - 30 szt.	Rx	100%	58,29

**Silodosine** RECORDATI

<b>Siltuximab</b>			
<b>▼ Sylvant:</b> inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] <b>100 mg</b> - 1 fl. 8 ml	Rx-z	100%	2629,50
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.
<b>▼ Sylvant:</b> inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] <b>400 mg</b> - 1 fl. 30 ml	Rx-z	100%	10518,0
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.

**Siltuximab (1)** Program lekowy: leczenie pacjentów z idiopatyczną wieloogniskową chorobą Castlemana (ang. MCD) niezakażonych ludzkim wirusem niedoboru odporności (HIV) ani ludzkim wirusem opryszczki-8 (HHV-8).  
**EUSA Pharma**

<b>Simeticone</b>			
<b>Bobotic® Forte:</b> krople doustne <b>135 mg</b> - 1 op. 30 ml	W/Mo	100%	32,76

**Clensia:** prosz. do przyg. roztw. doust. - 8 sas. Rx 100% 39,80

**Sodium citrate + Macrogol 4000 + Simeticone + Potassium chloride - Sodium chloride** Alfisigma Polska

<b>Metospasmyl:</b> kaps. <b>60 mg/300 mg</b> - 20 szt.	Rx	100%	18,00
<b>Metospasmyl:</b> kaps. <b>60 mg/300 mg</b> - 40 szt.	Rx	100%	28,00
<b>Metospasmyl:</b> kaps. <b>60 mg/300 mg</b> - 64 szt.	Rx	100%	42,70

**Simeticone + Alverine** Laboratoires Molyoly Spindler

**Simetigast Forte:** kaps. elastyczne **240 mg** - 20 szt. W/Mo 100% 18,89

**Simvastatin** Polpharma

<b>Apo-Simva 10:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,59
		30% <sup>(1)</sup>	5,62
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apo-Simva 20:</b> tabl. powł. <b>20 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,33
		30% <sup>(1)</sup>	9,40
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Apo-Simva 40:</b> tabl. powł. <b>40 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100%	22,30
		30% <sup>(1)</sup>	14,43
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Simvastatin (1)W:** Hipercholesterolemia. Leczenie pierwotnej hipercholesterolemii lub mieszanej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety, gdy reakcja na dietę i inne niel farmakologiczne metody leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczająca. Leczenie rodzinnej homozygotycznej hipercholesterolemii, jako uzupełnienie diety i innych metod prowadzących do zmniejszenia stężenia lipidów (np. aferezy LDL) lub gdy metody te okazały się niewłaściwe. Zapobieganie zdarzeniom ze strony układu sercowo-naczyniowego. Zmniejszenie śmiertelności i zachorowalności na choroby serca i naczyń u pacjentów z objawową miażdżycą naczyń mięśnia sercowego lub cukrzycą, z prawidłowym lub podwyższonym stężeniem cholesterolu, jako leczenie wspomagające, mające na celu skorygowanie innych czynników ryzyka i uzupełnienie innej terapii zapobiegającej chorobom serca. **WP:** Ciężka wtrona hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rz. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niel farmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**Apotex Inc.**

<b>Corr 20:</b> tabl. powł. <b>20 mg</b> - 30 szt.	Rx	100%	15,10
<b>Corr 40:</b> tabl. powł. <b>40 mg</b> - 30 szt.	Rx	100%	30,21

**Simvastatin** Sandoz GmbH

<b>Simcovas:</b> tabl. powł. <b>20 mg</b> - 28 szt. (4 blisty)	Rx	100%	12,50
		100%	8,37
		30% <sup>(1)</sup>	4,70
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Simcovas:** tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry)

<b>Simcovas:</b> tabl. powł. <b>40 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	16,02
		30% <sup>(1)</sup>	8,68
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Simvastatin (1)W:** Hipercholesterolemia. Leczenie pierwotnej hipercholesterolemii lub mieszanej dyslipidemii, jako lek uzupełniający dietę, gdy odpowiedź na leczenie dietetyczne i inne niel farmakologiczne metody leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczająca. Leczenie homozygotycznej hipercholesterolemii rodzinnej, jako lek uzupełniający dietę i inne metody leczenia zmniejszające stężenie lipidów (np. LDL-afereza) lub gdy takie metody są niewłaściwe. **Zapobieganie incydentom sercowo-naczyniowym.** Zmniejszenie zachorowalności i umieralności na choroby układu sercowo-naczyniowego u pacjentów z jawną miażdżycą układu sercowo-naczyniowego lub cukrzycą, z prawidłowym lub podwyższonym stężeniem cholesterolu całkowitego, jako leczenie wspomagające mające na celu skorygowanie innych czynników ryzyka oraz uzupełnienie innego leczenia zapobiegającego chorobom serca i naczyń. **WP:** Ciężka wtrona hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rz. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niel farmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**Actavis Group PTC ehf.**

<b>Simratio 10:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	6,89
		30% <sup>(1)</sup>	5,06
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Simratio 20:</b> tabl. powł. <b>20 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	12,77
		100%	25,30

<b>Simratio 40:</b> tabl. powł. <b>40 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	17,96
		30% <sup>(1)</sup>	17,96
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Simvastatin (1)W:** Leczenie pierwotnej hipercholesterolemii lub mieszanej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety, kiedy reakcja na dietę lub inne niel farmakologiczne metody leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczająca. Leczenie rodzinnej homozygotycznej hipercholesterolemii jako uzupełnienie diety i innego leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. aferezy LDL), lub jeśli takie metody leczenia są niewłaściwe lub niedostępne. Zapobieganie zdarzeniom ze strony układu sercowo-naczyniowego. Zmniejszenie umieralności i chorobowości ze strony układu sercowo-naczyniowego u pacjentów z jawną miażdżycą naczyń mięśnia sercowego lub cukrzycą, z prawidłowym lub podwyższonym stężeniem cholesterolu jako leczenie wspomagające mające na celu skorygowanie innych czynników ryzyka lub uzupełnienie innej terapii zapobiegającej chorobom serca. **WP:** Ciężka wtrona hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rz. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niel farmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**Ratiopharm**

<b>Simvacard® 10:</b> tabl. <b>10 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	6,25
		30% <sup>(1)</sup>	4,42
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	11,07
		30% <sup>(1)</sup>	7,40

<b>Simvacard® 20:</b> tabl. <b>20 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	11,07
		30% <sup>(1)</sup>	7,40
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

<b>Simvacard® 40:</b> tabl. <b>40 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	21,74
		30% <sup>(1)</sup>	14,40
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Simvastatin (1)W:** Hipercholesterolemia. Leczenie pierwotnej hipercholesterolemii lub mieszanej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety, kiedy reakcja na dietę lub inne niel farmakologiczne metody leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczająca. Leczenie rodzinnej homozygotycznej hipercholesterolemii, jako uzupełnienie diety i innych metod prowadzących do zmniejszenia stężenia lipidów (np. aferezy LDL) lub gdy inne metody leczenia są niewłaściwe lub niedostępne. Zapobieganie zdarzeniom ze strony układu sercowo-naczyniowego. Zmniejszenie zachorowalności i umieralności na choroby układu sercowo-naczyniowego u pacjentów z jawną miażdżycą naczyń mięśnia sercowego lub cukrzycą, z prawidłowym lub podwyższonym stężeniem cholesterolu, jako leczenie wspomagające, mające na celu skorygowanie innych czynników ryzyka lub uzupełnienie innej terapii zapobiegającej chorobom serca. **WP:** Ciężka wtrona hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rz. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niel farmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**Zentiva**

<b>Simvachol®:</b> tabl. powł. <b>10 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	5,06
		30% <sup>(1)</sup>	2,91
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.
		100%	9,23
		30% <sup>(1)</sup>	5,00

<b>Simvachol®:</b> tabl. powł. <b>20 mg</b> - 28 szt.	Rx	100%	9,23
		30% <sup>(1)</sup>	5,00
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Simvastatin (1)W:** Leczenie pierwotnej hipercholesterolemii lub mieszanej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety, kiedy reakcja na dietę lub inne niel farmakologiczne metody leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczająca. Leczenie rodzinnej homozygotycznej hipercholesterolemii jako uzupełnienie diety i innego leczenia obniżającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub jeśli takie leczenie jest niewłaściwe lub niedostępne. Zmniejszenie zachorowalności i umieralności na choroby układu sercowo-naczyniowego u pacjentów z jawną miażdżycą naczyń serca lub cukrzycą, z prawidłowym lub podwyższonym stężeniem cholesterolu, jako leczenie wspomagające, mające na celu skorygowanie innych czynników ryzyka lub uzupełnienie innej terapii zapobiegającej chorobom serca. **WP:** Ciężka wtrona hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rz. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niel farmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**Zentiva**







ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM

▼Mayzent: tabl. powł. 0,25 mg - 120 szt.

▼Mayzent: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.

▼Mayzent: tabl. powł. 2 mg - 28 szt.

**Siponimod (1)** Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z wtórną postępującą postacią stwardnienia rozsianego (ang. SPMS) z aktywnością choroby potwierdzoną występowaniem nawrotów lub cechami aktywności zapalnej w badaniach obrazowych.

**Sirolimus**

Rapamune: roztw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 60 ml (+30 strzyk.)

Rapamune: tabl. draż. 1 mg - 30 szt.

**Sirolimus (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Stan po przeszczepie kościzny, rogówki, tkankę lub komórek; stwardnienie guzawate; limfangieliomiomaty; nowotwór z epителиoidalnych komórek przynaczyniowych; cytopenie w przebiegu autoimmunologicznego zespołu limfoproliferacyjnego - oporne na stosowanie steroidów lub przy zbyt nasilonych objawach niepożądanym przewlekłej steroidoterapii w wyszkich dawkach; zespół guzmiastych zmian barwnikowych; angiomiatoza; Zespół Klippela-Trénaunaya (3) Pacjenci 65+

W: Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucenia przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerek, obarczonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 mc. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami tylko pod warunkiem stopniowego odstawiania cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangieliomiatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

**Sitagliptin**

Januvia®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.

**Sitagliptin (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 HbA1c  $\geq 7\%$  (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 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 maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii oraz w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika w połączeniu z agonistą receptora PPAR $\gamma$  w monoterapii nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii; w trójskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z metforminą i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPAR $\gamma$  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.

Jazeta: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆

**Sitagliptin (1)** 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 za pomocą diety i aktywności fizycznej 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; pochodną sulfonylomocznika w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii i gdy stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; agonista receptora aktywowanego przez proliferator peroksyosomów typu gamma (PPAR $\gamma$ ) (tj. tiazolidynedionem), jeśli zastosowanie agonisty receptora PPAR $\gamma$  jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie zapewniają 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.

**Ristaben: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.**

**Sigletic: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.**

**Sitagliptin (1)** 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 maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii oraz w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika w połączeniu z agonistą receptora PPAR $\gamma$  w monoterapii nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii.

**JUZINA®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆**

**Sitagliptin (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 HbA1c  $\geq 7\%$  (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 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 maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii; w trójskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z metforminą i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPAR $\gamma$  jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie zapewniają 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.

Lonamo: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.

Lonamo: tabl. powł. 100 mg - 56 szt.

**Sitagliptin (1)** 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 zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii; pochodną sulfonylomocznika w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii; w trójskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z metforminą i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPAR $\gamma$  jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie zapewniają 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.

Maysiglu: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. **nowosc**

Maysiglu: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.

**Sitagliptin (1)** W: Produkt leczniczy 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 maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; w trójskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z metforminą i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPAR $\gamma$  jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii.

**Sitagliptin Bioton: tabl. powł. 25 mg - 28 szt.**

**Sitagliptin Bioton: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. **nowosc****

**Sitagliptin Bioton: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.**

**Sitagliptin (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 HbA1c  $\geq 7\%$  (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+

**Ristaben: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.**

**Sigletic: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.**

**Sitagliptin (1)** 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 maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii oraz w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika w połączeniu z agonistą receptora PPAR $\gamma$  w monoterapii nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii.

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 $\gamma$  i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPAR $\gamma$  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.

Simlerid: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.

**Sitagliptin (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 HbA1c  $\geq 7\%$  (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 za pomocą diety i aktywności fizycznej 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 maksymalnie tolerowanej dawki sulfonylomocznika nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii i gdy stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; agonista receptora aktywowanego przez proliferator peroksyosomów typu gamma (PPAR $\gamma$ ) (tj. tiazolidynedionem), jeśli zastosowanie agonisty receptora PPAR $\gamma$  jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt jest także wskazany do stosowania jako lek uzupełniający w stosunku do insuliny (z metforminą lub bez) w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii.

**Sitagliptin Adamed: tabl. powł. 50 mg - 28 szt.**

**Sitagliptin Adamed: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.**

**Sitagliptin (1)** 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 maks. 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 proliferator peroksyosomów typu  $\gamma$  (PPAR $\gamma$ ) (tj. tiazolidynedionem), jeśli zastosowanie agonisty receptora PPAR $\gamma$  jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii. W trójskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z metforminą i metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie tych produktów leczniczych nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; agonista receptora PPAR $\gamma$  i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPAR $\gamma$  jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie zapewniają 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.

**Maysiglu: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. **nowosc****

**Maysiglu: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.**

**Sitagliptin (1)** 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 maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; w trójskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z metforminą i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPAR $\gamma$  jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii.

**Sitagliptin Bioton: tabl. powł. 25 mg - 28 szt.**

**Sitagliptin Bioton: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. **nowosc****

**Sitagliptin Bioton: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.**

**Sitagliptin (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 HbA1c  $\geq 7\%$  (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+

**Ristaben: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.**

**Sigletic: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.**

**Sitagliptin (1)** 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 maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; w trójskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z metforminą i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPAR $\gamma$  jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii.





# W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.



Maymetsi: tabl. powł. 50/1000 mg - 56 szt.	Rx	100%	38,76
		30% <sup>(1)</sup>	18,30
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Staglipitn + Metformin hydrochloride (1)W:** U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2: produkt wskazany jest do stosowania, oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy w monoterapii lub u pacjentów już leczonych sitagliptyną w skojarzeniu z metforminą; produkt 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 maks. tolerowanej dawki metforminy i pochodnej sulfonilomocznika; produkt jest wskazany w leczeniu potrójnie skojarzonym z agonistą receptora aktywowanego przez proliferatory peroksydomów typu γ (PPARγ) (np. tiazolidynedionem), oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy i agonisty receptora PPARγ; produkt jest także wskazany do stosowania, jako lek uzupełniający podanie insuliny (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), pomocniczo wraz z dietą i ćwiczeniami fizycznymi, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów, u których stosowanie stałej dawki insuliny i metforminy nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii. (2) Pacjenci 65+

Metformax® Combi: tabl. powł. 50/1000 mg - 60 szt.	Rx	100%	49,90
		30% <sup>(1)</sup>	27,98
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Staglipitn + Metformin hydrochloride (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 HbA1c ≥ 7% (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+

**W:** 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 maks. tolerowanej dawki metforminy w monoterapii, lub u pacjentów już leczonych sitagliptyną w skojarzeniu z metforminą. Produkt leczniczy 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 maks. tolerowanej dawki metforminy i pochodnej sulfonilomocznika. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu potrójnie skojarzonym z agonistą receptora aktywowanego przez proliferatory peroksydomów typu gamma (PPARγ) (np. tiazolidynedionem) oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy i agonisty receptora PPARγ. Produkt leczniczy jest także wskazany do stosowania, jako lek uzupełniający podanie insuliny (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), pomocniczo wraz z dietą i ćwiczeniami fizycznymi w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów, u których stosowanie stałej dawki insuliny i metforminy nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii.

Metformax® SR Combi: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 50/1000 mg - 60 szt.	Rx	100%	68,54
		30% <sup>(1)</sup>	41,96
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Staglipitn + Metformin hydrochloride (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 HbA1c ≥ 7% (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+

**W:** 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 metforminy w monoterapii, lub u pacjentów już leczonych sitagliptyną w skojarzeniu z metforminą. Produkt 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 maks. tolerowanej dawki metforminy i pochodnej sulfonilomocznika. Produkt jest wskazany w leczeniu potrójnie skojarzonym z agonistą receptora aktywowanego przez proliferatory peroksydomów typu gamma (PPARγ) (tj. tiazolidynedionem) oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki metforminy i agonisty receptora PPARγ. Produkt jest także wskazany do stosowania, jako lek uzupełniający podanie insuliny (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), pomocniczo wraz z dietą i ćwiczeniami fizycznymi w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów, u których stosowanie stałej dawki insuliny i metforminy nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii.

Metsigletic: tabl. powł. 50/1000 mg - 56 szt.	Rx	100%	30,75
		30% <sup>(1)</sup>	8,75
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Metsigletic: tabl. powł. 50/850 mg - 56 szt.	Rx	100%	30,75
		30% <sup>(1)</sup>	8,75
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Staglipitn + Metformin hydrochloride (1)W:** U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2: produkt wskazany jest do stosowania, oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy w monoterapii, lub u pacjentów już leczonych sitagliptyną w skojarzeniu z metforminą; produkt 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 maks. tolerowanej dawki metforminy i pochodnej sulfonilomocznika; produkt jest wskazany w leczeniu potrójnie skojarzonym z agonistą receptora aktywowanego przez proliferatory peroksydomów typu gamma (PPARγ) (np. tiazolidynedionem) oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy i agonisty receptora PPARγ; produkt jest także wskazany do stosowania, jako lek uzupełniający podanie insuliny (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), pomocniczo wraz z dietą i ćwiczeniami fizycznymi w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów, u których stosowanie stałej dawki insuliny i metforminy nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii. (2) Pacjenci 65+

Ristfor: tabl. powł. 50/1000 mg - 56 szt.	Rx	100%	63,00
		30% <sup>(1)</sup>	30,73
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Symetlip: tabl. powł. 50/850 mg - 56 szt.	Rx	100%	30,73
		30% <sup>(1)</sup>	10,27
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

Symetlip: tabl. powł. 50/1000 mg - 56 szt.	Rx	100%	30,73
		30% <sup>(1)</sup>	10,27
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.

**Sitaglipitn + Metformin hydrochloride (1)W:** U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2: produkt wskazany jest do stosowania, oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy w monoterapii, lub u pacjentów już leczonych sitagliptyną w skojarzeniu z metforminą. Produkt 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 maks. tolerowanej dawki metforminy i pochodnej sulfonilomocznika. Produkt jest wskazany w leczeniu potrójnie skojarzonym z agonistą receptora aktywowanego przez proliferatory peroksydomów typu γ (PPARγ) (np. tiazolidynedionem) oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy i agonisty receptora PPARγ; produkt jest także wskazany do stosowania, jako lek uzupełniający podanie insuliny (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), pomocniczo wraz z dietą i ćwiczeniami fizycznymi w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów, u których stosowanie stałej dawki insuliny i metforminy nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii. (2) Pacjenci 65+

Litortal: tabl. - 24 szt.	SD	100%	12,80

Gnax: inf. [roztw.] - 10 wor. 1000 ml	Rx	100%	11,80

**Sodium**  
**Glucose + Potassium + Ascorbic acid + Sodium**  
**Sodium acetate trihydrate**  
**Gnax: inf. [roztw.] - 10 wor. 1000 ml**

Ranigast® S-O-S: tabl. do ssania - 12 szt.	WMo	100%	11,73

Ranigast® S-O-S: tabl. do ssania - 24 szt.	WMo	100%	16,38

Ranigast® S-O-S MLECZKO: zaw. doust. (410 mg+ 51 mg+ 205 mg)/15 ml - 1 but. 200 ml	WMo	100%	19,53

Carident®: maść (100 mg+ 150 mg+ 80 mg)/g - 1 tuba 5 g	Rx	100%	20,00

Help4Skin Gojenie Oparzeń: żel hydrokoloidowy - 1 but. 75 g	WMo	100%	40,91

Help4Skin Gojenie Ran: żel hydrokoloidowy - 1 tuba 20 g	WMo	100%	24,18

Help4Skin Gojenie Ran: żel hydrokoloidowy [spray] - 1 op. 75 g	WMo	100%	38,80

Natrium Bicarbonicum Polpharma 8,4%: inj. doż. [roztw.] 84 mg/ml - 10 amp. 20 ml	Lz	100%	-

Ranigast® S-O-S: tabl. do ssania - 12 szt.	WMo	100%	11,73

Ranigast® S-O-S: tabl. do ssania - 24 szt.	WMo	100%	16,38

Debutir: kaps. 150 mg - 60 szt.	ŚZ	100%	35,23

Debutir Forte: kaps. 300 mg - 60 szt.	ŚZ	100%	46,21

Acidolit®: prosz. do przyg. roztw. doust. - 10 sasz. 4,35 g	ŚZ	100%	22,94

Acidolit®: prosz. do przyg. roztw. doust. [smak jabłkowy] - 10 sasz. 4,4 g	ŚZ	100%	23,30

Acidolit®: prosz. do przyg. roztw. doust. [smak malinowy] - 10 sasz. 4,4 g	ŚZ	100%	21,89

Clensia: prosz. do przyg. roztw. doust. - 8 sasz.	Rx	100%	39,80

Gnax: inf. [roztw.] - 10 wor. 1000 ml	Rx	100%	11,80

Inj. Natrii Chlorati 10% POLPHARMA: inf. [konc.] 100 mg/ml - 5 amp. 10 ml (20 zest.)	Rx	100%	89,10

Inj. Natrii Chlorati 10% POLPHARMA: inf. [konc.] 100 mg/ml - 10 amp. 10 ml	Rx	100%	29,70

Injectio Natrii chlorati isotonica POLPHARMA: inj. [roztw.] 9 mg/ml - 10 amp. 10 ml	Rx	100%	9,95

Injectio Natrii chlorati isotonica POLPHARMA: inj. [roztw.] 9 mg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	45,31

Injectio Natrii chlorati isotonica POLPHARMA: inj. [roztw.] 9 mg/ml - 100 poj. 5 ml	Rx	100%	X

Injectio Natrii chlorati isotonica POLPHARMA: inj. [roztw.] 9 mg/ml - 100 poj. 10 ml	Rx	100%	X

Płyn Ringera Fresenius: inf. doż. [roztw.] - 1 but. 500 ml	Rx	100%	X

Płyn Ringera Fresenius: inf. doż. [roztw.] - 1 poj. 1000 ml KabIPac	Rx	100%	X

Płyn Ringera Fresenius: inf. doż. [roztw.] - 1 poj. 100 ml	Rx	100%	X

Płyn Ringera Fresenius: inf. doż. [roztw.] - 1 poj. 250 ml	Rx	100%	X

Płyn Ringera Fresenius: inf. doż. [roztw.] - 1 poj. 250 ml	Rx	100%	X

Płyn Ringera Fresenius: inf. doż. [roztw.] - 1 poj. 500 ml	Rx	100%	X

Polpharma 0,9% NaCl izotoniczny sterylny roztwór do stosowania zewnętrznego: roztw. - 100 amp. 10 ml	WMo	100%	59,36

Polpharma 0,9% NaCl izotoniczny sterylny roztwór do stosowania zewnętrznego: roztw. - 120 amp. 5 ml	WMo	100%	54,57

Ringer Lactate: inf. doż. [roztw.] - 1 wor. 500 ml	Rx	100%	7,56

Ringer Lactate: inf. doż. [roztw.] - 1 wor. 1000 ml	Rx	100%	9,59

Ringer Lactate: inf. doż. [roztw.] - 1 wor. 500 ml	Rx	100%	8,79

Sodium Chloride BRAUN 0,9%: inf. [roztw.] 9 mg/ml - 10 but. 100 ml	Rx	100%	11,95

Sodium Chloride BRAUN 0,9%: inf. [roztw.] 9 mg/ml - 10 poj. 250 ml	Rx	100%	3,44

Sodium Chloride BRAUN 0,9%: inf. [roztw.] 9 mg/ml - 10 poj. 500 ml	Rx	100%	3,12

Sodium Chloride BRAUN 0,9%: inf. [roztw.] 9 mg/ml - 10 but. 500 ml	Rx	100%	3,49

Sodium Chloride BRAUN 0,9%: inf. [roztw.] 9 mg/ml - 6 but. 1 l	Rx	100%	X

Acidolit®: prosz. do przyg. roztw. doust. - 10 sasz. 4,35 g	ŚZ	100%	22,94

Acidolit®: prosz. do przyg. roztw. doust. [smak jabłkowy] - 10 sasz. 4,4 g	ŚZ	100%	23,30

Acidolit®: prosz. do przyg. roztw. doust. [smak malinowy] - 10 sasz. 4,4 g	ŚZ	100%	21,89

Clensia: prosz. do przyg. roztw. doust. - 8 sasz.	Rx	100%	39,80

Gnax: inf. [roztw.] - 10 wor. 1000 ml	Rx	100%	11,80

Inj. Natrii Chlorati 10% POLPHARMA: inf. [konc.] 100 mg/ml - 5 amp. 10 ml (20 zest.)	Rx	100%	89,10





**Softeye Blepha Plus:** chusteczki okulistyczne - 14 szt. (+ ogrzewalny kompres)

W/Mo 100% 35,87

**Sodium hyaluronate + Aloe Vera + Tea tree oil** Polpharma

### Sodium lactate

**Ringer Lactate:** inf. doż. [roztw.] - 1 wor. 500 ml Rx 100% 7,56

**Ringer Lactate:** inf. doż. [roztw.] - 1 wor. 1000 ml Rx 100% 9,59

**Ringer Lactate:** inf. doż. [roztw.] - 1 wor. 500 ml Rx 100% 8,79

**Potassium chloride + Sodium chloride + Calcium chloride + Sodium lactate** Baxter

### Sodium sulfite

▼ **Eziclen:** roztw. doust. [konc.] (17,51 g+ 3,276 g+ 3,13 g)/but. - 2 but. + 1 kubek Rx 100% 72,00

**Potassium sulfate + Sodium sulfite + Magnesium sulphate** Ipsen Poland

▼ **Eziclen - (IR):** roztw. doust. [konc.] (17,51 g+ 3,276 g+ 3,13 g)/but. - 2 but. + 1 kubek Rx 100% 53,00

**Magnesium sulphate + Potassium sulfate + Sodium sulfite** Pharmapoint

### Sodium tetradecyl sulfate

**Fibrovein 0,2%:** inj. [roztw.] 2 mg/ml - 10 fioł. 5 ml Rx 100% X

**Fibrovein 1%:** inj. [roztw.] 10 mg/ml - 5 amp. 2 ml Rx 100% X

**Fibrovein 3%:** inj. [roztw.] 30 mg/ml - 5 amp. 2 ml Rx 100% 108,00

**Sodium tetradecyl sulfate** STD Pharmaceutical Products

### Sofosbuvir

▼ **Epclusa:** tabl. powł. 400 mg+ 100 mg - 28 szt. Rx-z 100% 40176,00

**Sofosbuvir + Velpatasvir (1)** Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu C terapia bezinterferonowa

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu C (pWZW C) u dorosłych. Gilead Sciences Poland

▼ **Harvoni:** tabl. powł. 90 mg+ 400 mg - 28 szt. Rx-z 100% 58318,92

**Ledipasvir + Sofosbuvir (1)** Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu C terapia bezinterferonowa

W: Produkt jest wskazany do leczenia przewlekłego WZW typu C (pWZW C) u dorosłych. Swista dla genotypu aktywność przeciwko wirusowi zapalenia wątroby typu C (HCV). Gilead Sciences Poland

▼ **Sovaldi:** tabl. powł. 400 mg - 28 szt. Rx-z 100% X

**Sofosbuvir** Gilead Sciences Poland

▼ **Vosevi:** tabl. powł. 400 mg+ 100 mg+ 100 mg - 28 szt. Rx-z 100% 55080,00

**Sofosbuvir + Voxelaprevir + Velpatasvir (1)** Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu C terapia bezinterferonowa

W: Produkt jest wskazany do leczenia przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu C (pWZW C) u dorosłych. Gilead Sciences Ireland

**Solifenacin succinate**

**Adablok:** tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 21,99

**Adablok:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 41,86

**Solifenacin succinate (1)** Zespół pęcherza nadreaktywnego (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu objawowo 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

**Afenix:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 7,23

**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

**Asolfena®:** tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 53,17

**Asolfena®:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 106,33

**Solifenacin succinate** Krka

**Aurosolin:** tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 18,55

**Aurosolin:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,20

**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

**Beloflow:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**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

**Beloflow:** tabl. powł. 5 mg - 90 szt. ◆ Rx 100% 41,29

**Beloflow:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 28,70

**Beloflow:** tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆ Rx 100% 77,06

**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

**Silamil:** tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 16,15

**Silamil:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 35,29

**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. Ranbyco o SUN PHARMA company

**Solifenacin Medreg:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 10,59

**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 Stada:** tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% X

**Solifenacin Stada:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% X

**Solifenacin succinate** Stada Arzelmittel

**Solifurin:** tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% X

**Solifurin:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 36,14

**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. Attofarm Farmacja Polska

**Solinco:** tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 18,85

**Solinco:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,50

**Solifenacin succinate (1)** Zespół pęcherza nadreaktywnego (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych w leczeniu objawowo naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. +pharma Polska

**Solifenacin succinate (1)** Zespół pęcherza nadreaktywnego (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu objawowo naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. RECORDATI

**Soreca:** tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 18,54

**Soreca:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,19

**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

**Soreca:** tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 34,95

**Soreca:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 10,49

**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

**Uronorm:** tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 20,85

**Uronorm:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 8,50

**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

**Vesicare:** tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 63,52

**Vesicare:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 66,04

**Solifenacin succinate** Astellas Pharma

**Vesicare:** zaw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 150 ml ◆ Rx 100% 87,00

**Solifenacin succinate** Astellas Pharma

**Visolis:** tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 20,21

**Visolis:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 7,86

**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. Pfizer

**Visolis:** tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 37,63

**Visolis:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 12,93

**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

**Vesoligo:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 8,50

**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

**Vesoligo:** tabl. powł. 5 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 54,64

**Vesoligo:** tabl. powł. 10 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 16,39

**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

**Vesoligo:** tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 38,66

**Vesoligo:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 13,96

**Vesoligo:** tabl. powł. 10 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 103,30

**Vesoligo:** tabl. powł. 10 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 30,99

**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

**Solifenacin succinate + Tamsulosin hydrochloride**

**Solitombo:** tabl. o zmodyf. uwalnianiu 6 mg+ 0,4 mg - 30 szt. ◆ **nowosc** Rx 100% 39,94

**Solitombo:** tabl. o zmodyf. uwalnianiu 6 mg+ 0,4 mg - 30 szt. ◆ **nowosc** Rx 100% 11,98

**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. Adamed

**Tamsunorm Combi:** tabl. o zmodyf. uwalnianiu 6 mg+ 0,4 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 47,50

**Solifenacin succinate + Tamsulosin hydrochloride** Bausch Health

**Somatostatin**

**Somax - import interwencyjny:** inf. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 3 mg - 1 fioł. 1 ml Lz 100% -

**Somatostatin** VEM

**Somatropin**

**Genotropin® 16:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 16 μm. (5,3 mg) - 1 fioł. 2-kom. (+ rozp.) Rx 100% 504,74

**Genotropin® 16:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 16 μm. (5,3 mg) - 5 wstrzyk. GoQuick Rx 100% 2311,14

**Genotropin® 36:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 36 μm. (12 mg) - 1 fioł. 2-kom. (+ rozp.) Rx 100% 1136,70

**Genotropin® 36:** inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 36 μm. (12 mg) - 5 wstrzyk. GoQuick Rx 100% 5233,01

**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 niskorosłych dzieci z przewlekłą niewydolnością nerek (PNN), Program lekowy: leczenie niskorosłych dzieci z somatopiniową niedoczynnością przysadki, Program lekowy: leczenie niskorosłych dzieci z zespołem Turnera (ZT)

W: Dzieci. Zaburzenia wzrostu związane z niewystarczającym wydzielaniem 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 wzrostania we wewnątrzmacicznym (SGA), z masą i/lub długością urodzeniową poniżej -2 SD, które nie odrobiły niedoboru wzrostu (HV SD <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 przed odpowiednimi badaniami genetycznymi. Dorosli. 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 wtórnego do choroby lub urazu przysadki/podwzgórza, sześcienne insulinopodobnego 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 wymagali testu IGF-I i jednego testu stymulacji hormonu wzrostu.

**Norditropin NordiFlex:** inj. (roztw.) 5 mg/1,5 ml - 1 wstrzyk. 1,5 ml Rx-z 100% 436,08

**Norditropin NordiFlex:** inj. (roztw.) 5 mg/1,5 ml - 1 wstrzyk. 1,5 ml Rx-z 100% bezpl.

**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

**Vesoligo:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 8,50

**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

**Vesoligo:** tabl. powł. 5 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 54,64

**Vesoligo:** tabl. powł. 10 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 16,39

**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

**Vesoligo:** tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 38,66

**Vesoligo:** tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 13,96

**Vesoligo:** tabl. powł. 10 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 103,30

**Vesoligo:** tabl. powł. 10 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 30,99

**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

**Solifenacin succinate + Tamsulosin hydrochloride**

**Solitombo:** tabl. o zmodyf. uwalnianiu 6 mg+ 0,4 mg - 30 szt. ◆ **nowosc** Rx 100% 39,94

**Solitombo:** tabl. o zmodyf. uwalnianiu 6 mg+ 0,4 mg - 30 szt. ◆ **nowosc** Rx 100% 11,98

**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. Adamed

**Tamsunorm Combi:** tabl. o zmodyf. uwalnianiu 6 mg+ 0,4 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 47,50

**Solifenacin succinate + Tamsulosin hydrochloride** Bausch Health

**Somatostatin**



**Refundacja** od lipca 2015  
Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

**Norditropin NordiFlex:** inj. (roztw.) 10 mg/1,5 ml - 1 wstrzykn. 1,5 ml

Rx-z	100%	872,16
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Somatropin (1)** Leczenie ciężkiego niedoboru hormonu wzrostu u pacjentów dorosłych oraz u młodzieży po zakończeniu terapii promującej wzrastanie, Program lekowy: leczenie niskorosłych dzieci z przewlekłą niewydolnością nerek (PNN), Program lekowy: leczenie niskorosłych dzieci z somatopropinową niedoczynnością przysadki, Program lekowy: leczenie niskorosłych 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 małe w stosunku do wieku ciążowego (SGA) (obcy wzrost <2,5 SDS i wzrost standardowy, 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 ostatnich 6 miesięcy) do wieku 4 lat lub później. Niedobór wzrostu spowodowany zespołem Noonana. **Dorośli:** niedobór hormonu wzrostu nabyty w dzieciństwie; u pacjentów z niedoborem hormonu wzrostu nabytym w dzieciństwie zdolność wydzielenia hormonu wzrostu należy poddać ponownej ocenie po zakończeniu leczenia. Badanie nie jest wymagane w przypadku pacjentów z niedoborem więcej niż 3 hormonów przysadki mózgowej, z dużym niedoborem hormonu wzrostu o podłożu genetycznym lub na skutek strukturalnych nieprawidłowości układu podwzgórzowo-przysadkowego, guzów ośrodkowego układu nerwowego lub naświetlenia 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 insulinoopodobiennego czynnika wzrostu 1 (IGF-1) w osoczu wynosi <2 SDS. U wszystkich pozostałych pacjentów należy wykonać pomiar stężenia IGF-1 oraz jeden test stymulacji wydzielenia hormonu wzrostu; niedobór hormonu wzrostu należy w wieku dorosłym: znaczny niedobór hormonu wzrostu w wyniku stwierdzonych zaburzeń w obrębie osi podwzgórzowo-przysadkowej, na skutek naświetlenia czaszki i urazowego uszkodzenia mózgu powinien być związany z niedoborem także innego hormonu wydzielnego osi podwzgórzowo-przysadkowej, 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%	1602,72
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Omnitrope:** inj. [roztw.] 10 mg/1,5 ml - 5 wkł. 1,5 ml

Rx-z	100%	3205,44
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Somatropin (1)** Leczenie ciężkiego niedoboru hormonu wzrostu u pacjentów dorosłych oraz u młodzieży po zakończeniu terapii promującej wzrastanie, Program lekowy: leczenie dzieci z zespołem Pradera-Willi, Program lekowy: leczenie hormonem wzrostu niskorosłych dzieci urodzonych jako zbyt małe w porównaniu do czasu trwania ciąży (SGA lub IUGR), Program lekowy: leczenie niskorosłych dzieci z przewlekłą niewydolnością nerek (PNN), Program lekowy: leczenie niskorosłych dzieci z somatopropinową niedoczynnością przysadki, Program lekowy: leczenie niskorosłych dzieci z zespołem Turnera (ZT)

**W:** Niemowlęta, dzieci i młodzieży. Zaburzenia wzrostu wynikające z niedostatecznego wydzielenia 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 i SDS skorygowany względem wzrostu rodziców <-1 u dzieci i młodzieży z masą i/lub długością ciała urodzeniową <-2 odchylenia standardowego), które nie uzupełniły 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 odjęcia dla testu dynamicznego powinien być dokładnie określony.

**Sorafenib**

**Nexavar®:** tabl. powł. 200 mg - 112 szt.

Rx-z	100%	10188,72
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Sorafenib (1)** Program lekowy: leczenie pacjentów z postępującym, miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, zróżnicowanym (brodawkowatym/pęcherzykowym/oksyfilnym - z komórek Hürthle'a) rakiem tarczycy, opornym na leczenie jedym radioaktywnym

**W:** Radioaktywność jest wskazany w leczeniu raka wątrobowokomórkowego. Produkt jest wskazany w leczeniu chorych z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym, u których nie powiodła się wcześniejsza terapia interferonem-α albo interleukina-2 lub zostali uznani za niekwalifikujących się do takiej terapii. Produkt jest wskazany do leczenia pacjentów z postępującym, miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, zróżnicowanym (brodawkowatym/pęcherzykowym/z komórek Hürthle'a) rakiem tarczycy, opornym na leczenie jedym radioaktywnym.

**Sorafenib Accord:** tabl. powł. 200 mg - 112 tabl.

Rx-z	100%	2066,36
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Sorafenib (1)** Chemioterapia ICD-10: C.89.a.; C.89.b.; C.89.c.  
**W:** Rak wątrobowokomórkowy. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu raka wątrobowokomórkowego. Rak nerkwokomórkowy. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu chorych z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym, u których nie powiodła się wcześniejsza terapia interferonem-α albo interleukina-2 lub zostali uznani za niekwalifikujących się do takiej terapii.

**Sorafenib G.L.:** tabl. powł. 200 mg - 112 szt.

Rx-z	100%	2243,81
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Sorafenib (1)** Chemioterapia ICD-10: C.89.a.; C.89.b.; C.89.c.  
**W:** Rak wątrobowokomórkowy. Produkt jest wskazany w leczeniu raka wątrobowokomórkowego. Rak nerkwokomórkowy. Produkt jest wskazany w leczeniu chorych z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym, u których nie powiodła się wcześniejsza terapia interferonem-α albo interleukina-2 lub zostali uznani za niekwalifikujących się do takiej terapii.

**Sorafenib Pharmascience:** tabl. powł. 200 mg - 112 szt.

Rx-z	100%	2117,88
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Sorafenib (1)** Chemioterapia ICD-10: C.89.a.; C.89.b.; C.89.c.  
**W:** Rak wątrobowokomórkowy. Produkt jest wskazany w leczeniu raka wątrobowokomórkowego. Rak nerkwokomórkowy. Produkt jest wskazany w leczeniu chorych z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym, u których nie powiodła się wcześniejsza terapia interferonem-α albo interleukina-2 lub zostali uznani za niekwalifikujących się do takiej terapii.

**Sorafenib Sandoz:** tabl. powł. 200 mg - 112 szt.

Rx-z	100%	3205,44
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Sorafenib (1)** Chemioterapia ICD-10: C.89.a.; C.89.b.; C.89.c.  
**W:** Rak wątrobowokomórkowy. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu raka wątrobowokomórkowego. Rak nerkwokomórkowy. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu chorych z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym, u których nie powiodła się wcześniejsza terapia interferonem-α albo interleukina-2 lub zostali uznani za niekwalifikujących się do takiej terapii.

**Sorafenib Zentiva:** tabl. powł. 200 mg - 112 szt.

Rx-z	100%	3202,01
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Sorafenib (1)** Chemioterapia ICD-10: C.89.a.; C.89.b.; C.89.c.  
**W:** Produkt jest wskazany w leczeniu raka wątrobowokomórkowego. Produkt jest wskazany w leczeniu pacjentów z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym, u których nie powiodła się wcześniejsza terapia interferonem-α albo interleukina-2 lub zostali uznani za niekwalifikujących się do takiej terapii.

**Biosotal 40:** tabl. 40 mg - 60 szt. ◆

Rx	100%	9,85
----	------	------

**Biosotal 80:** tabl. 80 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	9,51
----	------	------

**Sotalol hydrochloride**

**Sotahexal 40:** tabl. 40 mg - 20 szt. ◆

Rx	100%	3,19
----	------	------

**Sotahexal 80:** tabl. 80 mg - 20 szt. ◆

Rx	30%	3,59
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Sotahexal 160:** tabl. 160 mg - 20 szt. ◆

Rx	100%	15,45
	S <sup>(2)</sup>	bezp.

**Sotalol hydrochloride (1)** W: Nadkomorowe i komorowe zaburzenia rytmu serca, zwłaszcza pod postacią częstoskurczu komorowego. (2) Pacjenci 65+

**Sotalol Aurovitas:** tabl. 40 mg - 60 szt. ◆

Rx	100%	X
----	------	---

**Sotorasib**

**▼ Lumykras:** tabl. powł. 120 mg - 240 szt.

Rx-z	100%	55477,44
	B <sup>(1)</sup>	bezp.

**Sotorasib (1)** Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca  
**W:** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) z mutacją KRAS G12C, u których wystąpiła progresja choroby po zastosowaniu co najmniej jednej wcześniejszej linii leczenia systemowego.

**Soya oil**

**Softeye Lipid:** emulsja - 20 poj. 0,3 ml

WmO	100%	35,88
-----	------	-------

**Soya oil + Phospholipids**

**Spiramycin**

**Rovamycine®:** tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 16 szt.

Rx	100%	21,24
	50%	10,91
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Rovamycine®:** tabl. powł. 3 mln j.m. - 10 szt.

Rx	100%	25,83
	50%	12,92
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Spiramycin (1)** W: Zakażenia górnych i dolnych dróg oddechowych: zapalenie gardła i migdałków wywołane przez pałkowce grupy A (*Streptococcus pyogenes*); zapalenie zatok przynosowych wywołane przez: *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae*, *Moraxella catarrhalis*, *Staphylococcus aureus*; zapalenie ucha środkowego wywołane przez: *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae*, *Moraxella catarrhalis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia trachomatis*; ostre zapalenie płuc i oskrzeli wywołane przez: *Streptococcus pyogenes*, *Streptococcus pneumoniae*, *Staphylococcus aureus*; atypowe zapalenie płuc wywołane przez: *Legionella pneumophila*, *Chlamydia psittaci*, *Mycoplasma pneumoniae*. Zapobiegawczo w toksoplazmozie wrodzonej. Zapobieganie meningokokowemu zapaleniu opon mózgowych w przypadku nosicielstwa *Neisseria meningitidis* w nosogardzieli. Zapobieganie nawrotom gorączki reumatycznej - tylko u pacjentów uczulonych na penicylinę. W stomatologii, w stanach ostrych: ropnie, zapalenie jamy ustnej z przekrwieniem, ostre zapalenie dziąseł, wrzodziejacie, martwicze zapalenie dziąseł. Zapalenie cewki moczowej wywołane przez *Chlamydia trachomatis* różnych serotypów. Zakażenia skóry wywołane przez *Staphylococcus aureus* i *Streptococcus pyogenes*. Kryptosporidioza wywołana przez *Cryptosporidium parvum*. Toksoplazmoza ciężarnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Spirinolactone**

**Finospir:** tabl. 25 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	9,42
	30%	5,21
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Finospir:** tabl. 25 mg - 100 szt. ◆

Rx	100%	20,98
	30%	6,97
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Spirinolactone (1)** W: Dawka 25 mg. Zastoinowa niewydolność serca. Marskość wątroby z wodobrzuszem i obrzękami. Wodobrzusze w przebiegu nowotworu złośliwego. Zespół nerczycowy. Diagnostyka i leczenie pierwotnego hiperaldosteronizmu. Leczenie nadciśnienia tętniczego, jako lek dodatkowy u pacjentów nieureagujących dostatecznie na inne leki przeciwnadciśnieniowe. Leczenie dzieci należy prowadzić wyłącznie pod nadzorem lekarza pediatry. Dane dotyczące stosowania u dzieci i młodzieży są ograniczone. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; pozawałowa dysfunkcja skurczowa lewej komory (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Finospir:** tabl. 50 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	13,10
	30%	4,69
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Finospir:** tabl. 50 mg - 100 szt. ◆

Rx	100%	36,74
	30%	11,02
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Finospir:** tabl. 100 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	22,96
	30%	6,89
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Spirinolactone (1)** W: Leczenie przewlekłej skurczowej niewydolności serca (grupa III-IV NYHA) jako uzupełnienie standardowego leczenia. Leczenie obrzęzków spowodowanych zespołem nerczycowym, gdy inne sposoby leczenia obrzęzków nie przyniosły skutku, w szczególności w przypadku podejrzenia hiperaldosteronizmu. Leczenie puchliny brzusznej i obrzęków związanych z niewyrównaną marskością wątroby lub nadciśnieniem wrotnym i innymi chorobami wątroby, gdy inne sposoby leczenia obrzęzków nie przyniosły skutku, w szczególności w przypadku podejrzenia hiperaldosteronizmu. W leczeniu nadciśnienia jako lek dodatkowy u pacjentów nieureagujących dostatecznie na inne leki przeciwnadciśnieniowe. Pierwotny hiperaldosteronizm. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; pozawałowa dysfunkcja skurczowa lewej komory (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**lsman:** tabl. powł. 25 mg - 20 szt. ◆

Rx	100%	X
----	------	---

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

Rx	100%	X
----	------	---

**lsman:** tabl. powł. 25 mg - 100 szt. ◆

Rx	100%	X
----	------	---

**lsman:** tabl. powł. 50 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	X
----	------	---

**lsman:** tabl. powł. 100 mg - 20 szt. ◆

Rx	100%	X
----	------	---

**lsman:** tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	X
----	------	---

**Spirinolactone**

**Spiroprol®:** tabl. 25 mg - 20 szt. ◆

Rx	100%	6,54
	30%	3,37
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Spiroprol®:** tabl. 25 mg - 100 szt. ◆

Rx	100%	24,64
	30%	9,57
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Spiroprol®:** tabl. powł. 50 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	12,01
	30%	3,24
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Spiroprol®:** tabl. powł. 50 mg - 60 szt. ◆

Rx	100%	14,76
	30%	3,99
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Spiroprol® 100:** tabl. powł. 100 mg - 20 szt. ◆

Rx	100%	6,54
	30%	3,74
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Verospiro®:** tabl. 25 mg - 20 szt. ◆

Rx	100%	12,77
	30%	4,36
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Verospiro®:** kaps. 50 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	22,27
	30%	6,68
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Verospiro®:** kaps. 100 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	6,54
	30%	3,74
	DZ <sup>(2)</sup>	bezp.
	S <sup>(3)</sup>	bezp.

**Spirinolactone (1)** W: Dawka 25 mg. Zastoinowa niewydolność serca. Leczenie dodatkowe w nadciśnieniu tętniczym, gdy dotychczasowe leczenie innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi jest niewystarczające. Wodobrzusze i obrzęki w marskości wątroby. Wodobrzusze spowodowane przez nowotwór złośliwy. Obrzęki w zespole nerczycowym. Hiperaldosteronizm pierwotny (diagnostyka i leczenie). **Dawka 50 mg, 100 mg.** Dorośli. Zastoinowa niewydolność serca. Leczenie jako dodatkowy produkt leczniczy w nadciśnieniu tętniczym, gdy dotychczasowe leczenie innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi jest niewystarczające. Wodobrzusze i obrzęki w marskości wątroby. Wodobrzusze spowodowane przez nowotwór złośliwy. Obrzęki w zespole nerczycowym. Hiperaldosteronizm pierwotny (diagnostyka i leczenie). Dzieci i młodzieży. Dzieci powinny być leczone wyłącznie pod nadzorem lekarza pediatry. Dostępne dane dotyczące stosowania u dzieci i młodzieży są ograniczone. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; pozawałowa dysfunkcja skurczowa lewej komory (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+





Naszym wyborem

**enarenal**  
 enalapryli maleas
**Stiripentol**

▼Diacomit: kaps. twarde 250 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	747,56	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup>	12,07	
▼Diacomit: kaps. twarde 500 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	1477,37	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup>	3,20	
▼Diacomit: prosz. do przyg. zaw. doust. 250 mg - 60 sasz.	Rx-z	100%	747,56	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup>	12,07	
▼Diacomit: prosz. do przyg. zaw. doust. 500 mg - 60 sasz.	Rx-z	100%	1477,37	DZ <sup>(1)</sup> bezpl.
		R <sup>(2)</sup>	3,20	

**Stiripentol (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Terapia wspomagająca (w skojarzeniu z klofazemem i walproinianem) u pacjentów cierpiących na ciężką miokloniczną padaczkę niemowląt z uogólnionymi napadami toniczno-klonicznymi opornymi na leczenie klofazemem i walproinianem (3) Terapia wspomagająca (w skojarzeniu z klofazemem i walproinianem) u pacjentów cierpiących na ciężką miokloniczną padaczkę niemowląt z uogólnionymi napadami toniczno-klonicznymi opornymi na leczenie klofazemem i walproinianem (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z klofazemem i walproinianem w terapii wspomagającej u pacjentów cierpiących na ciężką miokloniczną padaczkę niemowląt (SMEL, zespół Draveta) z uogólnionymi napadami toniczno-klonicznymi opornymi na leczenie klofazemem i walproinianem. **Biocodex**

**Streptodornase + Streptokinase**

BIOSTREPTA®: czopki 1250 j.m. + 15000 j.m. - 6 szt.	Rx	100%	20,50	
<b>Streptodornase + Streptokinase</b>				
Biomed Warszawa				
Distreptaza®: czopki doobytynicze 1250 j.m.+ 15000 j.m. - 6 szt.	Rx	100%	45,00	
Distreptaza®: czopki doobytynicze 1250 j.m.+ 15000 j.m. - 10 szt.	Rx	100%	75,00	
<b>Streptodornase + Streptokinase</b>				
Synthaverve S.A.				

**Sugammadex**

Bridion: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 10 fioł. 2 ml	Rx-z	100%	X	
<b>Sugammadex</b>				
Merck Sharp & Dohme				

**Sulfacetamidum sodium**

Sulfacetamidum Polpharma: krople do oczu 100 mg/ml - 12 poj. 0,5 ml	Rx	100%	17,28	
<b>Sulfacetamidum sodium</b>				
Polpharma				

**Sulfasalazine**

Salazopyrin EN - (IR): tabl. dojelitowe 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	X	
<b>Sulfasalazine</b>				
Inpharm				
		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.	
Salazopyrin™ 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.	
Salazopyrin™ EN: tabl. dojelitowe 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	58,17	
		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+ **Pfizer**

		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.	
Sulfasalazin EN: tabl. dojelitowe 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	60,51	
		30% <sup>(1)</sup>	21,18	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		R <sup>(3)</sup>	7,53	
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.	
Sulfasalazin EN: tabl. dojelitowe 500 mg - 100 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.	
Sulfasalazin Krka: tabl. 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:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL (4) Pacjenci 65+ **Krka**

**Sulfathiazole silver**

Argosulfan®: krem 20 mg/g - 1 tuba 40 g	Rx	100%	31,20	
Argosulfan®: krem 20 mg/g - 1 op. 100 g	Rx	100%	75,00	
<b>Sulfathiazole silver</b>				
Bausch Health				

**Sulodexide**

▼Sulovas: kaps. miękkie 250 LSU - 50 szt.	Rx	100%	71,00	
<b>Sulodexide</b>				
Afliform Farmacja Polska				

Vessel Due® F : inj. dom. [roztw.] 300 LSU/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	98,95	
<b>Sulodexide</b>				
Alfagigmo Polska				

Vessel Due® F : kaps. 250 LSU - 50 szt.	Rx	100%	71,40	
<b>Sulodexide</b>				
Alfagigmo Polska				

**Sulpiride**

Sulpirid Hasco: tabl. 50 mg - 24 szt. ◆	Rx	100%	4,71	
		B <sup>(1)</sup>	2,81	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	
		100%	6,21	
		B <sup>(1)</sup>	2,42	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

Sulpirid Hasco: tabl. 100 mg - 24 szt. ◆	Rx	100%	9,48	
		B <sup>(1)</sup>	4,48	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

Sulpirid Hasco: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	9,48	
		B <sup>(1)</sup>	4,48	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

**Sulpiride (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Zespół Tourette'a (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** Produkt leczniczy jest przeznaczony do leczenia: ostrej i przewlekłej psychozy występujących w schizofrenii, zwłaszcza przebiegających z objawami upośledzonej aktywności; zaburzeń depresyjnych, jeżeli leczenie innymi lekami przeciwdepresyjnymi jest nieskuteczne lub niemożliwe do zastosowania. **Hasco-Lek SA**

Sulpirid Teva: kaps. twarde 50 mg - 24 szt. ◆	Rx	100%	5,56	
		B <sup>(1)</sup>	3,66	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	
		100%	7,47	
		B <sup>(1)</sup>	3,68	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

Sulpirid Teva: kaps. twarde 100 mg - 24 szt. ◆	Rx	100%	13,77	
		B <sup>(1)</sup>	4,29	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

Sulpirid Teva: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,77	
		B <sup>(1)</sup>	4,29	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

**Sulpiride (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Zespół Tourette'a (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** 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 przeciwdepresyjnymi 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 ostrej i przewlekłej psychozy w schizofrenii. **Teva Pharmaceuticals Polska**

Sulpirid Teva: kaps. twarde 50 mg - 24 szt. ◆	Rx	100%	5,56	
		B <sup>(1)</sup>	3,66	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

Sulpirid Teva: kaps. twarde 100 mg - 24 szt. ◆	Rx	100%	13,77	
		B <sup>(1)</sup>	4,29	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

Sulpirid Teva: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,77	
		B <sup>(1)</sup>	4,29	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

**Sulpiride (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Zespół Tourette'a (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** 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 przeciwdepresyjnymi 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 ostrej i przewlekłej psychozy w schizofrenii. **Teva Pharmaceuticals Polska**

Sulpirid Teva: kaps. twarde 50 mg - 24 szt. ◆	Rx	100%	5,56	
		B <sup>(1)</sup>	3,66	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

Sulpirid Teva: kaps. twarde 100 mg - 24 szt. ◆	Rx	100%	13,77	
		B <sup>(1)</sup>	4,29	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

Sulpirid Teva: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,77	
		B <sup>(1)</sup>	4,29	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

**Sulpiride (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Zespół Tourette'a (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** 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 przeciwdepresyjnymi 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 ostrej i przewlekłej psychozy w schizofrenii. **Teva Pharmaceuticals Polska**

Sulpirid Teva: kaps. twarde 50 mg - 24 szt. ◆	Rx	100%	5,56	
		B <sup>(1)</sup>	3,66	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

Sulpirid Teva: kaps. twarde 100 mg - 24 szt. ◆	Rx	100%	13,77	
		B <sup>(1)</sup>	4,29	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

Sulpirid Teva: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,77	
		B <sup>(1)</sup>	4,29	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

**Sulpiride (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Zespół Tourette'a (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** 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 przeciwdepresyjnymi 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 ostrej i przewlekłej psychozy w schizofrenii. **Teva Pharmaceuticals Polska**

Sulpirid Teva: kaps. twarde 50 mg - 24 szt. ◆	Rx	100%	5,56	
		B <sup>(1)</sup>	3,66	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

Sulpirid Teva: kaps. twarde 100 mg - 24 szt. ◆	Rx	100%	13,77	
		B <sup>(1)</sup>	4,29	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

Sulpirid Teva: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,77	
		B <sup>(1)</sup>	4,29	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

**Sulpiride (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Zespół Tourette'a (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** 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 przeciwdepresyjnymi 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 ostrej i przewlekłej psychozy w schizofrenii. **Teva Pharmaceuticals Polska**

Sulpirid Teva: kaps. twarde 50 mg - 24 szt. ◆	Rx	100%	5,56	
		B <sup>(1)</sup>	3,66	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

Sulpirid Teva: kaps. twarde 100 mg - 24 szt. ◆	Rx	100%	13,77	
		B <sup>(1)</sup>	4,29	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

Sulpirid Teva: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,77	
		B <sup>(1)</sup>	4,29	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	

**Sulpiride (1)** Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Zespół Tourette'a (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
**W:** 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 przeciwdepresyjnymi 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 ostrej i przewlekłej psychozy w schizofrenii. **Teva Pharmaceuticals Polska**

Sulpirid Teva: kaps. twarde 50 mg - 24 szt. ◆	Rx	100%	5,56	
		B <sup>(1)</sup>	3,66	
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(3)</sup>		



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

imatynibem ze względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (ang. MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (ang. pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.

<b>Sunitinib Pharmascience:</b> kaps. twarde <b>12,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>1727,28</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sunitinib Pharmascience:</b> kaps. twarde <b>25 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>3453,86</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sunitinib Pharmascience:</b> kaps. twarde <b>37,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>5180,79</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sunitinib Pharmascience:</b> kaps. twarde <b>50 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>6907,72</b>	B <sup>(2)</sup> bezpł.

**Sunitinib** (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.

**W:** Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (ang. GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem ze względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (ang. MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (ang. pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.

<b>Sunitinib Ranbaxy:</b> kaps. twarde <b>12,5 mg</b> - 28 szt. blist. ◆	Rx-z	100% <b>1144,80</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sunitinib Ranbaxy:</b> kaps. twarde <b>25 mg</b> - 28 szt. blist. ◆	Rx-z	100% <b>2289,60</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sunitinib Ranbaxy:</b> kaps. twarde <b>50 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>4579,20</b>	B <sup>(2)</sup> bezpł.

**Sunitinib** (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.

**W:** Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST) jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem ze względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.

<b>Sunitinib Sandoz:</b> kaps. twarde <b>12,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>1726,93</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sunitinib Sandoz:</b> kaps. twarde <b>25 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>3453,86</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sunitinib Sandoz:</b> kaps. twarde <b>50 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>6907,72</b>	B <sup>(2)</sup> bezpł.

**Sunitinib** (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.

**W:** Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nowotworami podścieliskowymi przewodu pokarmowego (ang. GIST) nieoperacyjnymi i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem ze względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rakiem nerwowokomórkowym zaawansowanym i/lub z przerzutami (ang. MRCC). Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (ang. pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych pacjentów, u których doszło do progresji choroby.

<b>Sunitinib Stada:</b> kaps. twarde <b>12,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>1582,69</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sunitinib Stada:</b> kaps. twarde <b>25 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>3165,37</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sunitinib Stada:</b> kaps. twarde <b>37,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>4748,06</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sunitinib Stada:</b> kaps. twarde <b>50 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>6330,74</b>	B <sup>(2)</sup> bezpł.

**Sunitinib** (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.

**W:** Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u osób dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem ze względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (MRCC) u osób dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (pNET), nieoperacyjnych lub z przerzutami, u osób dorosłych, u których doszło do progresji choroby.

<b>Sunitinib Teva:</b> kaps. twarde <b>12,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>1726,93</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sunitinib Teva:</b> kaps. twarde <b>25 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>3453,86</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sunitinib Teva:</b> kaps. twarde <b>50 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>6907,72</b>	B <sup>(2)</sup> bezpł.

**Sunitinib** (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.

**W:** Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (ang. GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem ze względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z

przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (ang. MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (ang. pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.

<b>Sunitinib Zentiva:</b> kaps. twarde <b>12,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>1726,93</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sunitinib Zentiva:</b> kaps. twarde <b>25 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>3453,86</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sunitinib Zentiva:</b> kaps. twarde <b>50 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>6907,72</b>	B <sup>(2)</sup> bezpł.

**Sunitinib** (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.

**W:** Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (ang. GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem ze względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (ang. MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (ang. pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.

<b>Sunitinib Mylan:</b> kaps. twarde <b>12,5 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>1659,96</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sunitinib Mylan:</b> kaps. twarde <b>25 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>3319,92</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sunitinib Mylan:</b> kaps. twarde <b>50 mg</b> - 28 szt. ◆	Rx-z	100% <b>6639,84</b>	B <sup>(2)</sup> bezpł.

**Sunitinib** (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.

**W:** Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem ze względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.

<b>Sutent:</b> kaps. twarde <b>12,5 mg</b> - 28 szt.	Rx-z	100% <b>4820,06</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sutent:</b> kaps. twarde <b>25 mg</b> - 28 szt.	Rx-z	100% <b>9640,13</b>	B <sup>(1)</sup> bezpł.
<b>Sutent:</b> kaps. twarde <b>50 mg</b> - 28 szt.	Rx-z	100% <b>19280,27</b>	B <sup>(2)</sup> bezpł.

**Sunitinib** (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.

**W:** Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem ze względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.

<b>Curatoderm®:</b> maść <b>4,17 µg/g</b> - 1 tuba 20 g	Rx	100% <b>88,51</b>	Almirall
---	----	-------------------	----------

<b>Advagraf:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>0,5 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% <b>57,92</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,83</b>	S <sup>(3)</sup> bezpł.

<b>Advagraf:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>1 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% <b>114,58</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>	S <sup>(3)</sup> bezpł.

<b>Advagraf:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>3 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% <b>344,67</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>4,13</b>	S <sup>(3)</sup> bezpł.

<b>Advagraf:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>5 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% <b>570,70</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>	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, tkankę 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 odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców allogenicznego przeszczepów nerki lub wątroby. Leczenie w przypadkach odrzucania przeszczepu allogenicznego opornego na leczenie innymi immunosupresyjnymi produktami leczniczymi u dorosłych pacjentów.

<b>Prograf:</b> kaps. twarde <b>0,5 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% <b>57,92</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,83</b>	S <sup>(3)</sup> bezpł.

<b>Cidimus:</b> kaps. twarde <b>0,5 mg</b> - 30 szt.	Rx-z	100% <b>46,03</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>	S <sup>(3)</sup> bezpł.

<b>Cidimus:</b> kaps. twarde <b>1 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% <b>85,70</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>	S <sup>(3)</sup> bezpł.

<b>Cidimus:</b> kaps. twarde <b>5 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% <b>383,48</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>	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, tkankę 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 allogenicznego przeszczepów wątroby, nerki lub serca. Leczenie w przypadku odrzucenia przeszczepu allogenicznego opornego na inne leki immunosupresyjne.

<b>Dailiport:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>0,5 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx-z	100% <b>49,86</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>	S <sup>(3)</sup> bezpł.

<b>Dailiport:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>1 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx-z	100% <b>93,35</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>	S <sup>(3)</sup> bezpł.

<b>Dailiport:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>2 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx-z	100% <b>176,44</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>	S <sup>(3)</sup> bezpł.

<b>Dailiport:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>3 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx-z	100% <b>258,19</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>	S <sup>(3)</sup> bezpł.

<b>Dailiport:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>5 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx-z	100% <b>421,69</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>	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, tkankę 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 allogenicznego przeszczepów nerki lub wątroby. Leczenie w przypadku odrzucenia przeszczepu allogenicznego opornego na leczenie innymi immunosupresyjnymi produktami leczniczymi u dorosłych pacjentów.

<b>Dermtopic:</b> maść <b>1 mg/g</b> - 1 op. 10 g	Rx-z	100% <b>44,00</b>	
<b>Dermtopic:</b> maść <b>1 mg/g</b> - 1 op. 30 g	Rx-z	100% <b>113,00</b>	

<b>Envarsus:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>0,75 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx-z	100% <b>123,26</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,70</b>	S <sup>(3)</sup> bezpł.

<b>Envarsus:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>1 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx-z	100% <b>164,08</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,59</b>	S <sup>(3)</sup> bezpł.

<b>Envarsus:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>1 mg</b> - 90 szt. ◆	Rx-z	100% <b>489,49</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,20</b>	S <sup>(3)</sup> bezpł.

<b>Envarsus:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx-z	100% <b>640,36</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,66</b>	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, tkankę 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 odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców allogenicznego przeszczepów nerki lub wątroby. Leczenie w przypadkach odrzucania przeszczepu allogenicznego opornego na leczenie innymi immunosupresyjnymi produktami leczniczymi u dorosłych pacjentów.

<b>Prograf:</b> kaps. twarde <b>0,5 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% <b>57,92</b>	DZ <sup>(1)</sup> bezpł.
		R <sup>(2)</sup> <b>3,83</b>	S <sup>(3)</sup> bezpł.



## W trosce o pacjenta z migreną!

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

Prograf: kaps. twarde 1 mg - 30 szt.	Rx	100% DZ <sup>(1)</sup> 114,58 R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>Tafasitamab</b>	Rx-z	100% 4252,36 B <sup>(1)</sup> bezpl.
Prograf: kaps. twarde 5 mg - 30 szt.	Rx	100% 570,70 DZ <sup>(1)</sup> bezpl. R <sup>(2)</sup> 3,20 S <sup>(3)</sup> bezpl.	<b>▼Minjivi:</b> inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 200 mg - 1 fiol. <b>Tafasitamab (1)</b> Program lekowy: leczenie chłoniaków złośliwych <b>W:</b> Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z lenalidomidem, a następnie w monoterapii w leczeniu pacjentów dorosłych z nawrotową albo oporną na leczenie postacią chłoniaka niezajrzynowego rozlanego z dużych komórek B (DLBCL), którzy nie kwalifikują się do autologicznego przeszczepu komórek macierzystych (ASCT). Incyte Biosciences Distribution B.V.	Rx	100% 71,00
<b>Tacrolimus (1)</b> Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkankę 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+	Rx	100% 166,92 Protopic® 0,03%: maść 0,3 mg/g - 1 tuba 30 g Protopic® 0,03%: maść 0,3 mg/g - 1 tuba 10 g Protopic® 0,1%: maść 1 mg/g - 1 tuba 30 g Protopic® 0,1%: maść 1 mg/g - 1 tuba 10 g	<b>Tafuprost</b>	Rx	100% 64,67 30% <sup>(1)</sup> 39,86 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
<b>W:</b> Profilaktyka odrzucania przeszczepu u biorców alogenicznych przeszczepów wątroby, nerek lub serca. Leczenie w przypadkach odrzucania przeszczepu alogenicznego, opornych na terapię innymi immunosupresyjnymi produktami leczniczymi.	Rx	100% X 100% X 100% X	<b>Tafloprost</b>	Rx	100% 83,54 30% <sup>(1)</sup> 56,95 DZ <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
<b>Tacrolimus</b>	Rx	100% X 100% X	<b>Tafloprost Multi :</b> krople do oczu [roztw.] 15 µg/ml - 1 but. 3 ml	Rx	100% 67,72
<b>Taliximun:</b> kaps. twarde 0,5 mg - 30 szt.	Rx	100% X	<b>Tafuprost (1)W:</b> Obniżanie podwyższonego ciśnienia śródgałkowego w leczeniu jaskry z otwartym kątem przesączania i nadciśnienia ocznego. W monoterapii u pacjentów, którzy mogą odnieść korzyść ze stosowania kropli do oczu bez środka konserwującego; niewystarczająco reagują na leczenie pierwszego rzutu; nie tolerują lub nie mogą stosować leczenia pierwszego rzutu z uwagi na przeciwwskazania. Jako leczenie wspomagające do terapii β-adrenolitykami. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych w wieku ≥ 18 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100% 67,72
<b>Taliximun:</b> kaps. twarde 5 mg - 30 szt.	Rx	100% X	<b>Tafuprost + Timolol</b>	Rx	100% 67,72
<b>Tacrolimus</b>	Rx	100% X	<b>Taptiqom:</b> krople do oczu [roztw.] (15 µg+ 5 mg/ml) - 30 poj. 0,3 ml	Rx	100% 67,72
<b>Tadalafil</b>	Rx	100% 102,01 100% 46,20 100% 44,71 100% 66,72	<b>Tafuprost + Timolol (1)W:</b> Obniżanie ciśnienia wewnątrzgałkowego (ang. IOP) u dorosłych pacjentów z jaskrą z otwartym kątem lub nadciśnieniem wewnątrzgałkowym, u których nie uzyskano zadowalającej odpowiedzi na stosowaną miejscowo monoterapię β-adrenolitykami lub analogami prostaglandyn, i którzy wymagają leczenia skojarzonego i mogliby odnieść korzyść ze stosowania kropli do oczu bez środka konserwującego. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100% 67,72
<b>ADALIFT:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 102,01	<b>Talazoparib</b>	Rx-z	100% 6700,55 B <sup>(1)</sup> bezpl.
<b>ADALIFT:</b> tabl. powł. 10 mg - 4 szt.	Rx	100% 46,20	<b>▼Talzenna:</b> kaps. twarde 0,25 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100% 20106,42 B <sup>(1)</sup> bezpl.
<b>ADALIFT:</b> tabl. powł. 20 mg - 2 szt.	Rx	100% 44,71	<b>▼Talzenna:</b> kaps. twarde 1 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100% 20106,42 B <sup>(1)</sup> bezpl.
<b>ADALIFT:</b> tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100% 66,72	<b>Talazoparib (1)</b> Program lekowy: leczenie raka piersi <b>W:</b> Produkt jest wskazany do stosowania w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentów z mutacjami germinacyjnymi w genach BRCA1/2, u których występuje HER2-ujemny (bez obecności receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu typu 2) miejscowo zaawansowany lub z przerzutami rak piersi. Pacjenci powinni być uprzednio poddani chemioterapii neoadjuwantowej/adjuwantowej, lub z powodu miejscowo zaawansowanego/przerzutowego raka piersi, opartej na antycyklinach i/lub taksanach, chyba że nie kwalifikowali się do takiego leczenia. Pacjenci z (HR)-dodatnim (z obecnością receptora hormonalnego) rakiem piersi powinni być uprzednio poddani hormonoterapii, chyba że nie kwalifikowali się do niej.	Rx	100% 6700,55 B <sup>(1)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil</b>	Rx	100% 99,00	<b>Talazoparib (2)</b> Chemioterapia ICD-10: C.52 (3) Pacjenci 65+	Rx	100% 6700,55 B <sup>(1)</sup> bezpl.
<b>Cialis®:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 370,00	<b>Tamoxifen</b>	Rx	100% 15,31
<b>Cialis®:</b> tabl. powł. 10 mg - 4 szt.	Rx	100% 199,00	<b>Nolvadex® D:</b> tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 15,31
<b>Cialis®:</b> tabl. powł. 20 mg - 2 szt.	Rx	100% 99,00	<b>Tamoxifen</b>	Rx	100% 5,67
<b>Cialis®:</b> tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100% 199,00	<b>Nolwaxifen-Ebwe 10:</b> tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% X
<b>Tadalafil</b>	Rx	100% 61,99	<b>Tamoxifen-Ebwe 20:</b> tabl. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% X
<b>Erilis:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 76,61	<b>Tamoxifen</b>	Rx	100% 15,11 B <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
<b>Erilis:</b> tabl. powł. 10 mg - 4 szt.	Rx	100% 39,72	<b>Tamoxifen-EGIS:</b> tabl. 20 mg - 30 szt. (3 blistry) ◆	Rx	100% 15,11 B <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
<b>Erilis:</b> tabl. powł. 20 mg - 2 szt.	Rx	100% 31,35	<b>Tamoxifen (1)</b> Nowotwory złośliwe (2) Chemioterapia ICD-10: C.52 (3) Pacjenci 65+	Rx	100% 15,11 B <sup>(1)</sup> bezpl. B <sup>(2)</sup> bezpl. S <sup>(3)</sup> bezpl.
<b>Erilis:</b> tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100% 46,71	<b>W:</b> Leczenie raka piersi.	Rx	100% 15,55 B <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Erilis:</b> tabl. powł. 20 mg - 8 szt.	Rx	100% 77,18	<b>Tamoxifen Sandoz:</b> tabl. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 15,55 B <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil</b>	Rx	100% 31,99	<b>Tamoxifen (1)</b> Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 15,55 B <sup>(1)</sup> bezpl. S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Gerocilan:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 46,10	<b>W:</b> Leczenie uzupełniające po pierwotnej terapii raka piersi. Leczenie zaawansowanego raka piersi z przerzutami.	Rx	100% 23,97 R <sup>(1)</sup> 7,96 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Gerocilan:</b> tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100% 46,10	<b>Tamsulosin hydrochloride</b>	Rx	100% 66,85 R <sup>(1)</sup> 18,82 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil</b>	Rx	100% 61,99	<b>Adatam:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Menero MED:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 31,99	<b>Adatam:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Menero MED:</b> tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100% 31,99	<b>Tamsulosin hydrochloride (1)</b> Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil</b>	Rx	100% 84,00	<b>W:</b> Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Profitadal:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 28,00	<b>Adatam XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Profitadal:</b> tabl. powł. 10 mg - 4 szt.	Rx	100% 21,00	<b>Adatam XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Profitadal:</b> tabl. powł. 20 mg - 2 szt.	Rx	100% 33,00	<b>Tamsulosin hydrochloride (1)</b> Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Profitadal:</b> tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100% 33,00	<b>W:</b> Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil</b>	Rx	100% 64,00	<b>Adatam XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil Belupo:</b> tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100% 64,00	<b>Adatam XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil</b>	Rx	100% 33,43 100% X	<b>Tamsulosin hydrochloride (1)</b> Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil Maxigra:</b> tabl. powł. 10 mg - 2 szt.	OTC	100% 33,43	<b>W:</b> Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil Maxigra:</b> tabl. powł. 10 mg - 4 szt.	OTC	100% X	<b>Adatam XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil</b>	Rx	100% 64,00	<b>Adatam XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil SUN:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 25,00	<b>Tamsulosin hydrochloride (1)</b> Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil SUN:</b> tabl. powł. 10 mg - 4 szt.	Rx	100% 32,00	<b>W:</b> Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil SUN:</b> tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100% 32,00	<b>Adatam XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil</b>	Rx	100% 74,65	<b>Adatam XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil Teva:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 41,44	<b>Tamsulosin hydrochloride (1)</b> Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil Teva:</b> tabl. powł. 10 mg - 4 szt.	Rx	100% 57,35	<b>W:</b> Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil Teva:</b> tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100% 57,35	<b>Adatam XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadalafil</b>	Rx	100% 38,00	<b>Adatam XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadaxin:</b> tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 105,33	<b>Tamsulosin hydrochloride (1)</b> Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadaxin:</b> tabl. powł. 10 mg - 4 szt.	Rx	100% 40,61	<b>W:</b> Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadaxin:</b> tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100% 50,97	<b>Adatam XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tadaxin:</b> tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100% 50,97	<b>Adatam XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tafamidis</b>	Rx-z	100% X	<b>Tamsulosin hydrochloride (1)</b> Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>▼Vyndaquel:</b> kaps. miękkie 20 mg - 30 szt.	Rx-z	100% X	<b>W:</b> Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
<b>Tafamidis</b>	Rx	100% 66,87 R <sup>(1)</sup> 16,96 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Adatam XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 87,37 R <sup>(1)</sup> 23,33 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Adatam XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 24,38 R <sup>(1)</sup> 8,37 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Adatam XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 120 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 68,02 R <sup>(1)</sup> 19,99 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Tamsulosin hydrochloride (1)</b> Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,18 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 23,61 R <sup>(1)</sup> 7,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>W:</b> Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100% 23,61 R <sup>(1)</sup> 7,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 65,74 R <sup>(1)</sup> 17,71 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Bazetham Retard:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 65,74 R <sup>(1)</sup> 17,71 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 23,46 R <sup>(1)</sup> 7,45 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Bazetham Retard:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100% 65,74 R <sup>(1)</sup> 17,71 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 65,28 R <sup>(1)</sup> 17,25 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Tamsulosin hydrochloride (1)</b> Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 16,34 R <sup>(1)</sup> 3,20 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 16,34 R <sup>(1)</sup> 3,20 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>W:</b> Objawy dotyczące dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100% 16,34 R <sup>(1)</sup> 3,20 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 43,88 R <sup>(1)</sup> 9,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Fokusin®:</b> kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 43,88 R <sup>(1)</sup> 9,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 65,28 R <sup>(1)</sup> 17,25 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Fokusin®:</b> 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.
	Rx	100% 16,25 R <sup>(1)</sup> 3,20 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Tamsulosin hydrochloride (1)</b> Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 43,64 R <sup>(1)</sup> 9,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 43,64 R <sup>(1)</sup> 9,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>W:</b> Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100% 43,64 R <sup>(1)</sup> 9,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 43,64 R <sup>(1)</sup> 9,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Fokusin® - (IR):</b> kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 43,64 R <sup>(1)</sup> 9,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 43,64 R <sup>(1)</sup> 9,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Fokusin® - (IR):</b> 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.
	Rx	100% 16,25 R <sup>(1)</sup> 3,20 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Tamsulosin hydrochloride (1)</b> Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 16,25 R <sup>(1)</sup> 3,20 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 43,64 R <sup>(1)</sup> 9,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>W:</b> Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100% 43,64 R <sup>(1)</sup> 9,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 43,64 R <sup>(1)</sup> 9,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Fokusin® - (IR):</b> kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 43,64 R <sup>(1)</sup> 9,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 43,64 R <sup>(1)</sup> 9,60 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Fokusin® - (IR):</b> 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.
	Rx	100% 25,18 R <sup>(1)</sup> 9,17 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Tamsulosin hydrochloride (1)</b> Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 25,18 R <sup>(1)</sup> 9,17 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 24,85 R <sup>(1)</sup> 8,84 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>W:</b> Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100% 24,85 R <sup>(1)</sup> 8,84 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 23,81 R <sup>(1)</sup> 7,80 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Omsal:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 23,81 R <sup>(1)</sup> 7,80 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 24,04 R <sup>(1)</sup> 8,03 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Tamsulosin hydrochloride (1)</b> Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 24,04 R <sup>(1)</sup> 8,03 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,98 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>W:</b> Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,98 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,98 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Omsal - (IR):</b> kaps. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,98 S <sup>(2)</sup> bezpl.
	Rx	100% 23,99 R <sup>(1)</sup> 7,98 S <sup>(2)</sup> bezpl.	<b>Tamsulosin hydrochloride</b> </		



# ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



<b>Ranlosin:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 90 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 66,31 S <sup>(2)</sup> 18,28 bezpł.
---	----	--

**Tamsulosin hydrochloride (1)**Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+  
W: Leczenie objawów dotyczących dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

<b>Symlosin SR®:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 23,81 S <sup>(2)</sup> 7,80 bezpł.
---	----	---

<b>Symlosin SR®:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 90 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 50,85 S <sup>(2)</sup> 9,60 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).

<b>Tamiron:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 16,49 S <sup>(2)</sup> 3,20 bezpł.
--	----	---

**Tamsulosin hydrochloride (1)**Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+  
W: Objawy ze strony dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

<b>TamisPras:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 24,34 S <sup>(2)</sup> 8,33 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).

<b>Tamoptim:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 19,96 S <sup>(2)</sup> 3,95 bezpł.
---	----	---

<b>Tamoptim:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 60 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 37,71 S <sup>(2)</sup> 6,40 bezpł.
---	----	---

<b>Tamoptim:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 90 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 54,74 S <sup>(2)</sup> 9,60 bezpł.
---	----	---

**Tamsulosin hydrochloride (1)**Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+  
W: Objawy ze strony dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

<b>Tamsiger:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 30 szt. ◆	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 16,35 S <sup>(2)</sup> 3,20 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).

<b>Tamsudil:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 24,84 S <sup>(2)</sup> 8,83 bezpł.
---	----	---

**Tamsudil:** kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde **0,4 mg** - 90 szt.

**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).

<b>TamsuGen®:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 17,94 S <sup>(2)</sup> 3,20 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).

<b>Tamsulosin Medreg:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 15,80 S <sup>(2)</sup> 3,20 bezpł.
--	----	---

**Tamsulosin Medreg:** kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde **0,4 mg** - 90 szt.

**Tamsulosin hydrochloride (1)**Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+  
W: Objawy dotyczące dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

<b>Tanyz® ERAS:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 23,90 S <sup>(2)</sup> 7,89 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).

<b>Uprox:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 23,98 S <sup>(2)</sup> 7,97 bezpł.
--	----	---

<b>Uprox:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 60 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 45,76 S <sup>(2)</sup> 13,74 bezpł.
--	----	--

**Uprox:** kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde **0,4 mg** - 90 szt.

<b>Tamsulosin hydrochloride (1)</b> Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+ W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 18,80 S <sup>(2)</sup> 18,80 bezpł.
---	----	--

<b>Tamsulosin hydrochloride (1)</b> Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+ W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 23,98 S <sup>(2)</sup> 7,97 bezpł.
---	----	---

<b>Uprox XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 45,76 S <sup>(2)</sup> 13,74 bezpł.
---	----	--

<b>Uprox XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 60 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 13,74 S <sup>(2)</sup> 66,83 bezpł.
---	----	--

<b>Uprox XR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu <b>0,4 mg</b> - 90 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 18,80 S <sup>(2)</sup> 18,80 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).

<b>Urostat 0,4 mg:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> X S <sup>(2)</sup> X
---	----	--

**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).

<b>Urostat 0,4 mg - (IR):</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 16,35 S <sup>(2)</sup> 3,20 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).

<b>Urostat 0,4 mg - (IR):</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 115,15 S <sup>(2)</sup> 12,12 bezpł.
--	----	---

<b>Urostat 0,4 mg - (IR):</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 145,80 S <sup>(2)</sup> 220,65 bezpł.
--	----	--

<b>Urostat 0,4 mg - (IR):</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 14,58 S <sup>(2)</sup> 324,49 bezpł.
--	----	---

<b>Urostat 0,4 mg - (IR):</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 15,39 S <sup>(2)</sup> 412,13 bezpł.
--	----	---

<b>Urostat 0,4 mg - (IR):</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 485,98 S <sup>(2)</sup> 485,98 bezpł.
--	----	--

<b>Urostat 0,4 mg - (IR):</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde <b>0,4 mg</b> - 30 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 485,98 S <sup>(2)</sup> 485,98 bezpł.
--	----	--

**Tapentadol (1)**Przewlekły ból o dużym nasileniu w przebiegu chorób nowotworowych - u dorosłych pacjentów, u których nie uzyskano odpowiedniej kontroli bólu po zastosowaniu morfiny o zmodyfikowanym lub przedłużonym uwalnianiu lub u których nie jest testowana (2) Pacjenci 65+  
W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia bólu przewlekłego o dużym nasileniu u osób dorosłych, który może być właściwie opanowany jedynie po zastosowaniu opioidowych leków przeciwbólowych.

<b>Tapentadol (1)</b> Przewlekły ból o dużym nasileniu w przebiegu chorób nowotworowych - u dorosłych pacjentów, u których nie uzyskano odpowiedniej kontroli bólu po zastosowaniu morfiny o zmodyfikowanym lub przedłużonym uwalnianiu lub u których nie jest testowana (2) Pacjenci 65+ W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia bólu przewlekłego o dużym nasileniu u osób dorosłych, który może być właściwie opanowany jedynie po zastosowaniu opioidowych leków przeciwbólowych.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 75,00 S <sup>(2)</sup> 115,15 bezpł.
---	----	---

**Tazobactam**  
▼Zerboxa: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] **1 g+ 0,5 g** - 10 fioł. ◆

<b>Tazobactam + Ceftolozane</b>	Rx	100% R <sup>(1)</sup> X S <sup>(2)</sup> X
---------------------------------	----	--

**Tea tree oil**  
**Softeye Blepha:** chusteczki okulistyczne - 14 szt. WMo 100% **30,83**  
**Sodium hyaluronate + Aloe Vera + Tea tree oil** Polpharma

**Softeye Blepha Plus:** chusteczki okulistyczne - 14 szt. (+ ogrzewalny kompres) WMo 100% **35,87**  
**Sodium hyaluronate + Aloe Vera + Tea tree oil** Polpharma

<b>Telmisartan</b>	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 13,75 S <sup>(2)</sup> 6,26 bezpł.
--------------------	----	---

<b>Actelsar:</b> tabl. <b>40 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 26,88 S <sup>(2)</sup> 11,90 bezpł.
---	----	--

<b>Actelsar:</b> tabl. <b>80 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 26,88 S <sup>(2)</sup> 11,90 bezpł.
---	----	--

robą miążdżycową (choroba niedokrwienności serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. WP: Naciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
Actavis Group PTC ehf.

<b>Micardis®:</b> tabl. <b>40 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 24,02 S <sup>(2)</sup> 33,56 bezpł.
--	----	--

<b>Micardis®:</b> tabl. <b>80 mg</b> - 14 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 21,29 S <sup>(2)</sup> 18,58 bezpł.
--	----	--

**Micardis®:** tabl. **80 mg** - 28 szt.

**Telmisartan (1)W:** Naciśnienie tętnicze: leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym: zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z jawną chorobą miążdżycową (choroba niedokrwienności serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. WP: Naciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
Boehringer Ingelheim

<b>Polsart:</b> tabl. <b>40 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 17,16 S <sup>(2)</sup> 9,67 bezpł.
--	----	---

<b>Polsart:</b> tabl. <b>80 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 33,36 S <sup>(2)</sup> 18,38 bezpł.
--	----	--

**Telmisartan (1)W:** Naciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z jawną chorobą miążdżycową (choroba niedokrwienności serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. WP: Naciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
Polpharma

<b>Prior®:</b> tabl. <b>40 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 18,81 S <sup>(2)</sup> X bezpł.
---	----	--

<b>Prior®:</b> tabl. <b>80 mg</b> - 14 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> X S <sup>(2)</sup> 24,98 bezpł.
---	----	--

**Telmisartan**  
100%  
R<sup>(1)</sup> 12,07  
S<sup>(2)</sup> 4,58  
bezpł.

<b>Telmabax:</b> tabl. <b>40 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 22,53 S <sup>(2)</sup> 7,55 bezpł.
---	----	---

<b>Telmabax:</b> tabl. <b>80 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 7,55 S <sup>(2)</sup> 11,80 bezpł.
---	----	---

**Telmisartan (1)W:** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u dorosłych pacjentów z jawną chorobą miążdżycową (choroba niedokrwienności serca, udar lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. WP: Naciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
Ranboxy a SUN PHARMA company

<b>Telmisartan Bluefish:</b> tabl. <b>40 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 11,80 S <sup>(2)</sup> 4,31 bezpł.
---	----	---

<b>Telmisartan Bluefish:</b> tabl. <b>80 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 22,75 S <sup>(2)</sup> 7,77 bezpł.
---	----	---

**Telmisartan (1)W:** Naciśnienie tętnicze. Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego u osób dorosłych. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u osób dorosłych z jawną chorobą miążdżycową (choroba wieńcowa, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. WP: Naciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
Bluefish Pharma

<b>Telmisartan EGIS:</b> tabl. powł. <b>40 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 13,58 S <sup>(2)</sup> 6,09 bezpł.
---	----	---

<b>Telmisartan EGIS:</b> tabl. powł. <b>80 mg</b> - 28 szt.	Rx	100% R <sup>(1)</sup> 26,19 S <sup>(2)</sup> 11,21 bezpł.
---	----	--

**Telmisartan (1)W:** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zmniejszenie chorobowości sercowo-naczyniowej u pacjentów z jawną miążdżycą naczyni (choroba niedokrwienności serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi uszkodzeniem narządów docelowych. WP: Naciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+  
Egis



<b>Telmisartan EGIS - (IR):</b> tabl. powł. 80 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>22,99</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>8,01</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%	22,99	30% <sup>(1)</sup>	8,01	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Telmizek:</b> tabl. 40 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>16,88</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>9,39</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%	16,88	30% <sup>(1)</sup>	9,39	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	roba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzyca typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. <b>WP:</b> Naciśnięcie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+																					
100%	22,99																																								
30% <sup>(1)</sup>	8,01																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	16,88																																								
30% <sup>(1)</sup>	9,39																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
<b>Telmisartan (1)W:</b> Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną miażdżycą naczyń (choroba niedokrwienne serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzyca typu 2 z udokumentowanymi uszkodzeniami narządów docelowych. <b>WP:</b> Naciśnięcie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Inpharm	<b>Telmizek:</b> tabl. 80 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>32,79</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>17,81</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%	32,79	30% <sup>(1)</sup>	17,81	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tolura:</b> tabl. 40 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>14,61</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>7,12</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%	14,61	30% <sup>(1)</sup>	7,12	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																				
100%	32,79																																								
30% <sup>(1)</sup>	17,81																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	14,61																																								
30% <sup>(1)</sup>	7,12																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
<b>Telmisartan EGIS - (IR):</b> tabl. powł. 80 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>21,31</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>6,39</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%	21,31	30% <sup>(1)</sup>	6,39	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Telmisartan (1)W:</b> Naciśnięcie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienne serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzyca typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. <b>WP:</b> Naciśnięcie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Adamed	<b>Tezeo:</b> tabl. 40 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>13,46</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,97</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%	13,46	30% <sup>(1)</sup>	5,97	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tolura:</b> tabl. 40 mg - 84 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>32,04</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>17,06</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%	32,04	30% <sup>(1)</sup>	17,06	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.										
100%	21,31																																								
30% <sup>(1)</sup>	6,39																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	13,46																																								
30% <sup>(1)</sup>	5,97																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	32,04																																								
30% <sup>(1)</sup>	17,06																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
<b>Telmisartan Genoptim:</b> tabl. 40 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>12,86</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,37</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%	12,86	30% <sup>(1)</sup>	5,37	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tezeo:</b> tabl. 40 mg - 56 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>25,85</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>10,87</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%	25,85	30% <sup>(1)</sup>	10,87	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tolura:</b> tabl. 80 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>28,26</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>13,28</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%	28,26	30% <sup>(1)</sup>	13,28	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.												
100%	12,86																																								
30% <sup>(1)</sup>	5,37																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	25,85																																								
30% <sup>(1)</sup>	10,87																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	28,26																																								
30% <sup>(1)</sup>	13,28																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
<b>Telmisartan Genoptim:</b> tabl. 80 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>24,76</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>9,78</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%	24,76	30% <sup>(1)</sup>	9,78	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tezeo:</b> tabl. 80 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>25,97</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>10,99</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%	25,97	30% <sup>(1)</sup>	10,99	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tolura:</b> tabl. 80 mg - 56 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>61,51</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>31,55</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%	61,51	30% <sup>(1)</sup>	31,55	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.												
100%	24,76																																								
30% <sup>(1)</sup>	9,78																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	25,97																																								
30% <sup>(1)</sup>	10,99																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	61,51																																								
30% <sup>(1)</sup>	31,55																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
<b>Telmisartan (1)W:</b> Naciśnięcie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u osób dorosłych z: jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienne serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzyca typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. <b>WP:</b> Naciśnięcie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Synoptis Pharma	<b>Tezeo:</b> tabl. 80 mg - 56 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>49,15</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>19,19</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%	49,15	30% <sup>(1)</sup>	19,19	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Telmisartan (1)W:</b> Naciśnięcie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienne serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzyca typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. <b>WP:</b> Naciśnięcie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,91</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>4,42</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%	11,91	30% <sup>(1)</sup>	4,42	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Telmisartan Mylan:</b> tabl. 40 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,24</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>3,75</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%	11,24	30% <sup>(1)</sup>	3,75	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tolura - (IR):</b> tabl. 80 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>X</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>21,50</td></tr> <tr><td>DZ<sup>(2)</sup></td><td>6,45</td></tr> <tr><td>S<sup>(3)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	X	30% <sup>(1)</sup>	21,50	DZ <sup>(2)</sup>	6,45	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	49,15																																								
30% <sup>(1)</sup>	19,19																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	11,91																																								
30% <sup>(1)</sup>	4,42																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	11,24																																								
30% <sup>(1)</sup>	3,75																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	X																																								
30% <sup>(1)</sup>	21,50																																								
DZ <sup>(2)</sup>	6,45																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
<b>Telmisartan Mylan:</b> tabl. 80 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>22,65</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>7,67</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%	22,65	30% <sup>(1)</sup>	7,67	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tezeo - (IR):</b> tabl. 40 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>21,34</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>6,40</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%	21,34	30% <sup>(1)</sup>	6,40	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tolura - (IR):</b> tabl. 80 mg - 30 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>X</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>6,45</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%	X	30% <sup>(1)</sup>	6,45	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.												
100%	22,65																																								
30% <sup>(1)</sup>	7,67																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	21,34																																								
30% <sup>(1)</sup>	6,40																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	X																																								
30% <sup>(1)</sup>	6,45																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
<b>Telmisartan (1)W:</b> Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u dorosłych pacjentów z: jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienne serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzyca typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. <b>WP:</b> Naciśnięcie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Vietris Ltd	<b>Tezeo - (1)W:</b> Naciśnięcie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u dorosłych z: jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienne serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzyca typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. <b>WP:</b> Naciśnięcie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,24</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>3,75</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%	11,24	30% <sup>(1)</sup>	3,75	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tezeo - (IR):</b> tabl. 40 mg - 56 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>21,34</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>6,40</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%	21,34	30% <sup>(1)</sup>	6,40	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tolura - (IR):</b> tabl. 80 mg - 84 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>X</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>X</td></tr> </table>	100%	X	30% <sup>(1)</sup>	X														
100%	11,24																																								
30% <sup>(1)</sup>	3,75																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	21,34																																								
30% <sup>(1)</sup>	6,40																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	X																																								
30% <sup>(1)</sup>	X																																								
<b>Telmisartan Orion:</b> tabl. 40 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>X</td></tr> </table>	100%	X	<b>Tezeo - (IR):</b> tabl. 80 mg - 56 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>40,13</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>12,04</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%	40,13	30% <sup>(1)</sup>	12,04	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tolura - (IR):</b> tabl. 80 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>20,22</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>6,07</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%	20,22	30% <sup>(1)</sup>	6,07	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																		
100%	X																																								
100%	40,13																																								
30% <sup>(1)</sup>	12,04																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	20,22																																								
30% <sup>(1)</sup>	6,07																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
<b>Telmisartan Orion:</b> tabl. 80 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>X</td></tr> </table>	100%	X	<b>Tezeo - (IR):</b> tabl. 80 mg - 56 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>40,13</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>12,04</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%	40,13	30% <sup>(1)</sup>	12,04	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tolura - (IR):</b> tabl. 80 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>37,88</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>11,36</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%	37,88	30% <sup>(1)</sup>	11,36	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.																		
100%	X																																								
100%	40,13																																								
30% <sup>(1)</sup>	12,04																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	37,88																																								
30% <sup>(1)</sup>	11,36																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
<b>Telmisartan Teva B.V.:</b> tabl. 40 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>15,74</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>8,25</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%	15,74	30% <sup>(1)</sup>	8,25	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tezeo - (IR):</b> tabl. 40 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>21,34</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>6,40</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%	21,34	30% <sup>(1)</sup>	6,40	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tolura - (IR):</b> tabl. 80 mg - 56 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>54,74</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>16,42</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%	54,74	30% <sup>(1)</sup>	16,42	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.												
100%	15,74																																								
30% <sup>(1)</sup>	8,25																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	21,34																																								
30% <sup>(1)</sup>	6,40																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	54,74																																								
30% <sup>(1)</sup>	16,42																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
<b>Telmisartan Teva B.V.:</b> tabl. 80 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>26,74</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>11,76</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%	26,74	30% <sup>(1)</sup>	11,76	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tezeo - (IR):</b> tabl. 40 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>21,34</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>6,40</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%	21,34	30% <sup>(1)</sup>	6,40	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tolura - (IR):</b> tabl. 80 mg - 84 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>13,41</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,92</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%	13,41	30% <sup>(1)</sup>	5,92	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.												
100%	26,74																																								
30% <sup>(1)</sup>	11,76																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	21,34																																								
30% <sup>(1)</sup>	6,40																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	13,41																																								
30% <sup>(1)</sup>	5,92																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
<b>Telmix:</b> tabl. 40 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>15,74</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>8,25</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%	15,74	30% <sup>(1)</sup>	8,25	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tezeo - (IR):</b> tabl. 40 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>21,34</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>6,40</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%	21,34	30% <sup>(1)</sup>	6,40	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tolura - (IR):</b> tabl. 80 mg - 56 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>21,38</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>6,41</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%	21,38	30% <sup>(1)</sup>	6,41	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.												
100%	15,74																																								
30% <sup>(1)</sup>	8,25																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	21,34																																								
30% <sup>(1)</sup>	6,40																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	21,38																																								
30% <sup>(1)</sup>	6,41																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
<b>Telmix:</b> tabl. 40 mg - 56 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>26,74</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>11,76</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%	26,74	30% <sup>(1)</sup>	11,76	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tezeo - (IR):</b> tabl. 40 mg - 56 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>21,34</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>6,40</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%	21,34	30% <sup>(1)</sup>	6,40	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tolura - (IR):</b> tabl. 80 mg - 84 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>25,85</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>10,87</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%	25,85	30% <sup>(1)</sup>	10,87	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.												
100%	26,74																																								
30% <sup>(1)</sup>	11,76																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	21,34																																								
30% <sup>(1)</sup>	6,40																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	25,85																																								
30% <sup>(1)</sup>	10,87																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
<b>Telmix:</b> tabl. 80 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>30,52</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>15,54</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%	30,52	30% <sup>(1)</sup>	15,54	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tezeo - (IR):</b> tabl. 40 mg - 56 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>21,34</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>6,40</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%	21,34	30% <sup>(1)</sup>	6,40	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tolura - (IR):</b> tabl. 80 mg - 56 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>13,41</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,92</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%	13,41	30% <sup>(1)</sup>	5,92	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.												
100%	30,52																																								
30% <sup>(1)</sup>	15,54																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	21,34																																								
30% <sup>(1)</sup>	6,40																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	13,41																																								
30% <sup>(1)</sup>	5,92																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
<b>Telmix:</b> tabl. 80 mg - 56 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>50,93</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>20,97</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%	50,93	30% <sup>(1)</sup>	20,97	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tezeo - (IR):</b> tabl. 80 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>21,34</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>6,40</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%	21,34	30% <sup>(1)</sup>	6,40	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tolura - (IR):</b> tabl. 80 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>10,87</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>3,75</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%	10,87	30% <sup>(1)</sup>	3,75	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.												
100%	50,93																																								
30% <sup>(1)</sup>	20,97																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	21,34																																								
30% <sup>(1)</sup>	6,40																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	10,87																																								
30% <sup>(1)</sup>	3,75																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
<b>Telmisartan (1)W:</b> Naciśnięcie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u osób dorosłych z: jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienne serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzyca typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. <b>WP:</b> Naciśnięcie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Biotfarm	<b>Telmisartan (1)W:</b> Naciśnięcie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u dorosłych z: jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienne serca, udar mózgu lub cho-	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,23</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>3,74</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%	11,23	30% <sup>(1)</sup>	3,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Telmisartan (1)W:</b> Naciśnięcie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u osób dorosłych z: jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienne serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzyca typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. <b>WP:</b> Naciśnięcie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,23</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>3,74</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%	11,23	30% <sup>(1)</sup>	3,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tezeo - (IR):</b> tabl. 40 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>21,34</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>6,40</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%	21,34	30% <sup>(1)</sup>	6,40	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	<b>Tolura - (IR):</b> tabl. 80 mg - 28 szt. Rx	<table border="1"> <tr><td>100%</td><td>13,41</td></tr> <tr><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,92</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%	13,41	30% <sup>(1)</sup>	5,92	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
100%	11,23																																								
30% <sup>(1)</sup>	3,74																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	11,23																																								
30% <sup>(1)</sup>	3,74																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	21,34																																								
30% <sup>(1)</sup>	6,40																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								
100%	13,41																																								
30% <sup>(1)</sup>	5,92																																								
DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.																																								
S <sup>(3)</sup>	bezpł.																																								



R <sub>x</sub>	100%	40,19
	30% <sup>(1)</sup>	12,06
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmidipin®:** tabl. 40/5 mg - 56 szt. ◆

**Telmidipin®:** tabl. 40/5 mg - 84 szt. ◆

**Telmidipin®:** tabl. 80/5 mg - 56 szt. ◆

**Telmidipin®:** tabl. 80/5 mg - 84 szt. ◆

R <sub>x</sub>	100%	30,23
	30% <sup>(1)</sup>	14,18
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Ylpio:** tabl. 80/2,5 mg - 30 szt.

**Indapamide + Telmisartan (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zastępczym nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów, u których ciśnienie tętnicze jest odpowiednio kontrolowane podczas jednoczesnego stosowania telmisartanu i indapamidu w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

R <sub>x</sub>	100%	12,77
	30% <sup>(1)</sup>	5,28
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zanacodar:** tabl. 40 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100%	24,59
	30% <sup>(1)</sup>	9,61
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Zanacodar:** tabl. 80 mg - 28 szt.

**Telmisartan (1)W:** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów, u których występuje: jawną miażdżycową chorobą sercowo-naczyniową (stwierdzoną w wywiadzie chorobą wieńcową, udar mózgu lub chorobą tętnic obwodowych); albo cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi uszkodzeniami narządowymi. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Telmisartan + Amlodipine**

R <sub>x</sub>	100%	12,16
	30% <sup>(1)</sup>	4,20
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telam:** tabl. 40/5 mg - 28 szt. ◆

R <sub>x</sub>	100%	12,16
	30% <sup>(1)</sup>	4,20
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telam:** tabl. 40/10 mg - 28 szt. ◆

R <sub>x</sub>	100%	23,30
	30% <sup>(1)</sup>	7,49
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telam:** tabl. 80/5 mg - 28 szt. ◆

R <sub>x</sub>	100%	23,30
	30% <sup>(1)</sup>	7,49
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telam:** tabl. 80/10 mg - 28 szt. ◆

**Telmisartan + Amlodipine (1)W:** Dawka 40/5 mg. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. **Leczenie uzupełniające.** Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych, których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane podczas stosowania amlodipiny 5 mg w monoterapii. **Leczenie zastępcze.** Dorosli pacjenci przyjmujący telmisartan i amlodipinę w oddzielnych tabl. mogą zastąpić te produkty produktem leczniczym zawierającym takie same dawki obu składników. **Dawka 40/10 mg.** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. **Leczenie uzupełniające.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych, których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane podczas stosowania amlodipiny 10 mg w monoterapii. **Leczenie zastępcze.** Dorosli pacjenci przyjmujący telmisartan i amlodipinę w oddzielnych tabl. mogą zastąpić te produkty produktem leczniczym zawierającym takie same dawki obu składników. **Dawka 80/5 mg.** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. **Leczenie uzupełniające.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych, których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane podczas stosowania produktu w dawce 40 mg + 5 mg. **Leczenie zastępcze.** Dorosli pacjenci przyjmujący telmisartan i amlodipinę w oddzielnych tabl. mogą zastąpić te produkty produktem leczniczym zawierającym takie same dawki obu składników. **Dawka 80/10 mg.** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. **Leczenie uzupełniające.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych, których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane podczas stosowania produktu w dawce 40 mg + 10 mg lub w dawce 80 mg + 5 mg. **Leczenie zastępcze.** Dorosli pacjenci przyjmujący telmisartan i amlodipinę w oddzielnych tabl. mogą zastąpić te produkty produktem leczniczym zawierającym takie same dawki obu składników. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

R <sub>x</sub>	100%	13,40
	30% <sup>(1)</sup>	5,91
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmidipin®:** tabl. 40/5 mg - 28 szt. ◆

R <sub>x</sub>	100%	13,40
	30% <sup>(1)</sup>	5,91
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmidipin®:** tabl. 40/10 mg - 28 szt. ◆

R <sub>x</sub>	100%	25,83
	30% <sup>(1)</sup>	10,85
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmidipin®:** tabl. 80/5 mg - 28 szt. ◆

R <sub>x</sub>	100%	25,83
	30% <sup>(1)</sup>	10,85
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmidipin®:** tabl. 80/10 mg - 28 szt. ◆

R <sub>x</sub>	100%	23,28
	30% <sup>(1)</sup>	8,30
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmisartan + Amlodipine (1)W:** Produkt jest wskazany w leczeniu zastępczym nadciśnienia tętniczego pierwotnego u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze jest odpowiednio kontrolowane podczas jednoczesnego stosowania telmisartanu i amlodipiny w takich samych dawkach jak w produkcie złożonym. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

R <sub>x</sub>	100%	43,99
	30% <sup>(1)</sup>	14,03
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmidipin®:** tabl. 80/5 mg - 56 szt. ◆

R <sub>x</sub>	100%	63,91
	30% <sup>(1)</sup>	19,17
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmidipin®:** tabl. 80/10 mg - 56 szt. ◆

R <sub>x</sub>	100%	43,99
	30% <sup>(1)</sup>	14,03
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmidipin®:** tabl. 80/10 mg - 84 szt. ◆

**Telmisartan + Amlodipine (1)W:** Produkt jest wskazany w leczeniu zastępczym nadciśnienia tętniczego pierwotnego u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze jest odpowiednio kontrolowane podczas jednoczesnego stosowania telmisartanu i amlodipiny w takich samych dawkach jak w produkcie złożonym. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

R <sub>x</sub>	100%	51,47
	30% <sup>(1)</sup>	17,47
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Twynsta:** tabl. 40/5 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100%	51,47
	30% <sup>(1)</sup>	17,47
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Twynsta:** tabl. 40/10 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100%	50,76
	30% <sup>(1)</sup>	16,91
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Twynsta:** tabl. 80/5 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100%	50,76
	30% <sup>(1)</sup>	16,91
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Twynsta:** tabl. 80/10 mg - 28 szt.

**Telmisartan + Hydrochlorothiazide**

R <sub>x</sub>	100%	31,00
	30% <sup>(1)</sup>	16,02
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Actelsar HCT:** tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100%	31,00
	30% <sup>(1)</sup>	16,02
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Actelsar HCT:** tabl. 80/25 mg - 28 szt.

**Telmisartan + Hydrochlorothiazide (1)W:** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Dawka 80 mg + 12,5 mg. Złożony produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w sposób wystarczający po zastosowaniu samego telmisartanu. Dawka 80 mg + 25 mg. Złożony produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w wystarczający sposób produktem 80 mg + 12,5 mg lub u osób dorosłych, które wcześniej były ustabilizowane za pomocą telmisartanu i hydrochlorotiazidu podawanych osobno. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

R <sub>x</sub>	100%	31,12
	30% <sup>(1)</sup>	16,14
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Gisartan:** tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100%	31,12
	30% <sup>(1)</sup>	16,14
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Gisartan:** tabl. 80/25 mg - 28 szt.

**Telmisartan + Hydrochlorothiazide (1)W:** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Dawka 40/12,5 mg i dawka 80/12,5 mg. Złożony produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w sposób wystarczający po zastosowaniu samego telmisartanu. Dawka 80/25 mg. Złożony produkt leczniczy (zawierający telmisartan w dawce 80 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 25 mg) jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w wystarczający sposób produktem w dawce 80 mg + 12,5 mg (zawierającym telmisartan w dawce 80 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 12,5 mg) lub u osób dorosłych, które wcześniej były ustabilizowane za pomocą telmisartanu i hydrochlorotiazidu podawanych osobno. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

R <sub>x</sub>	100%	24,52
	30% <sup>(1)</sup>	8,59
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**MicardisPlus:** tabl. 80/25 mg - 14 szt.

R <sub>x</sub>	100%	23,61
	30% <sup>(1)</sup>	7,61
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**MicardisPlus:** tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100%	39,36
	30% <sup>(1)</sup>	14,38
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**MicardisPlus:** tabl. 80/25 mg - 28 szt.

**Telmisartan + Hydrochlorothiazide (1)W:** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Dawka 80/12,5 mg. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Złożony produkt leczniczy (zawierający telmisartan w dawce 80 mg i HCTZ w dawce 12,5 mg) jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w sposób wystarczający po zastosowaniu samego telmisartanu. Dawka 80/25 mg. Złożony produkt leczniczy (zawierający telmisartan w dawce 80 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 25 mg) jest wskazany do stosowania u pacjentów, u których ciśnienie krwi nie jest kontrolowane w wystarczający sposób produktem 80 mg/12,5 mg (zawierającym telmisartan w dawce 80 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 12,5 mg) lub u dorosłych, którzy wcześniej byli ustabilizowani za pomocą telmisartanu i hydrochlorotiazidu podawanych osobno. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

R <sub>x</sub>	100%	16,30
	30% <sup>(1)</sup>	8,81
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Polsart Plus:** tabl. 40/12,5 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100%	31,65
	30% <sup>(1)</sup>	16,67
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Polsart Plus:** tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100%	31,65
	30% <sup>(1)</sup>	16,67
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Polsart Plus:** tabl. 80/25 mg - 28 szt.

**Telmisartan + Hydrochlorothiazide (1)W:** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Dawka 40 mg lub 80 mg telmisartanu i 12,5 mg hydrochlorotiazidu jest wskazana do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w sposób wystarczający po zastosowaniu samego telmisartanu. Dawka 80 mg telmisartanu i 25 mg hydrochlorotiazidu jest wskazana do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w wystarczający sposób produktem 80 mg telmisartanu + 12,5 mg hydrochlorotiazidu lub u osób dorosłych, które wcześniej były ustabilizowane za pomocą telmisartanu i hydrochlorotiazidu podawanych osobno. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

R <sub>x</sub>	100%	28,41
	30% <sup>(1)</sup>	X
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**PriorPlus®:** tabl. 40/12,5 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100%	35,35
	30% <sup>(1)</sup>	11,67
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**PriorPlus®:** tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100%	35,35
	30% <sup>(1)</sup>	11,67
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**PriorPlus®:** tabl. 80/25 mg - 28 szt.

**Telmisartan + Hydrochlorothiazide**

R <sub>x</sub>	100%	13,24
	30% <sup>(1)</sup>	5,75
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmisartan + HCT Genoptim:** tabl. 40/12,5 mg - 28 szt. ◆

R <sub>x</sub>	100%	25,51
	30% <sup>(1)</sup>	10,53
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmisartan + HCT Genoptim:** tabl. 80/12,5 mg - 28 szt. ◆

R <sub>x</sub>	100%	25,51
	30% <sup>(1)</sup>	10,53
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmisartan + HCT Genoptim:** tabl. 80/25 mg - 28 szt. ◆

**Telmisartan + Hydrochlorothiazide (1)W:** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Złożony produkt leczniczy o mocy 40 mg + 12,5 mg (zawierający 40 mg telmisartanu i 12,5 mg hydrochlorotiazidu) lub 80 mg + 12,5 mg (zawierający 80 mg telmisartanu i 12,5 mg hydrochlorotiazidu) jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest wystarczająco kontrolowane podczas monoterapii telmisartanem. Złożony produkt leczniczy o mocy 80 mg + 25 mg (zawierający 80 mg telmisartanu i 25 mg hydrochlorotiazidu) jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest wystarczająco kontrolowane w sposób podczas stosowania produktu leczniczego o mocy 80 mg + 12,5 mg (zawierającego 80 mg telmisartanu i 12,5 mg hydrochlorotiazidu) lub u osób dorosłych, u których uzyskano kontrolę ciśnienia tętniczego podczas jednoczesnego stosowania telmisartanu i hydrochlorotiazidu w oddzielnych produktach. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

R <sub>x</sub>	100%	X
	30% <sup>(1)</sup>	X
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmisartan/hydrochlorothiazide EGIS - (IR):** tabl. 80 mg/12,5 mg - 28 szt.

**Telmisartan + Hydrochlorothiazide**

R <sub>x</sub>	100%	15,87
	30% <sup>(1)</sup>	8,38
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmisartan HCT EGIS:** tabl. 40/12,5 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100%	31,00
	30% <sup>(1)</sup>	16,02
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmisartan HCT EGIS:** tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100%	31,00
	30% <sup>(1)</sup>	16,02
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmisartan HCT EGIS:** tabl. 80/25 mg - 28 szt.

**Telmisartan + Hydrochlorothiazide (1)W:** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Złożony produkt leczniczy o mocy 40 mg + 12,5 mg (zawierający telmisartan w dawce 40 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 12,5 mg) jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w sposób wystarczający po zastosowaniu samego telmisartanu. Złożony produkt leczniczy o mocy 80 mg + 12,5 mg (zawierający telmisartan w dawce 80 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 12,5 mg) jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w sposób wystarczający po zastosowaniu samego telmisartanu. Złożony produkt leczniczy o mocy 80 mg + 25 mg (zawierający telmisartan w dawce 80 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 25 mg) jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w wystarczający sposób produktem leczniczym 80 mg + 12,5 mg (zawierającym telmisartan w dawce 80 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 12,5 mg) lub u pacjentów, którzy wcześniej byli ustabilizowani za pomocą telmisartanu i hydrochlorotiazidu podawanych osobno. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

R <sub>x</sub>	100%	14,21
	30% <sup>(1)</sup>	6,72
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmix Plus:** tabl. 40/12,5 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100%	27,46
	30% <sup>(1)</sup>	12,48
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmix Plus:** tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.

R <sub>x</sub>	100%	27,46
	30% <sup>(1)</sup>	12,48
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Telmix Plus:** tabl. 80/25 mg - 28 szt.

**Telmisartan + Hydrochlorothiazide (1)W:** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Dawka 40 mg + 12,5 mg (zawierająca 40 mg telmisartanu i 12,5 mg hydrochlorotiazidu) jest wskazana do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest wystarczająco kontrolowane podczas monoterapii telmisartanem. Dawka 80 mg + 12,5 mg (zawierająca 80 mg telmisartanu i 12,5 mg hydrochlorotiazidu) jest wskazana do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest wystarczająco kontrolowane podczas stosowania produktu o mocy 80 mg + 12,5 mg (zawierającego 80 mg telmisartanu i 12,5 mg hydrochlorotiazidu) lub u osób dorosłych, u których uzyskano kontrolę ciśnienia tętniczego podczas jednoczesnego











Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Tetrabenazine		Theospirex® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 50 szt. ◆		Theospirex® retard 300 mg: tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 50 szt. ◆		Theophylline (1)W: Zapobieganie skurczom oskrzeli w przebiegu astmy oskrzelowej i POChP. Uwaga: produkty z teofiliną o przedłużonym uwalnianiu nie są przeznaczone do doraźnego leczenia stanu astmatycznego (ciężkiego napadu astmy) lub zaburzeń oddychania spowodowanych ostrym skurczem oskrzeli. Teofiliny nie należy stosować jako leku 1-go wyboru w leczeniu astmy u dzieci. WP: Bradykardia u dzieci do 18 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+		Thiogamma® Turbo-Set: inf. doż. [roztw.] 600 mg/50 ml - 1 fiol. 50 ml		Thiogamma® Turbo-Set: inf. doż. [roztw.] 600 mg/50 ml - 10 fiol. 50 ml	
Tetmodis: tabl. 25 mg - 112 szt.	Rx	100%	434,06	Rx	100%	9,28	R <sup>(1)</sup>	4,11	Rx-z	100%	23,52
			3,20			16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			229,85
			bezpł.			4,00	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,74	S <sup>(3)</sup>	bezpł.			
						16,74	R <sup>(1)</sup>	4,00			
						16,74	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
						16,7					

# W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.  
50 mg x 6 tabl.



<p><b>Tianesal:</b> tabl. powł. <b>12,5 mg</b> - 90 szt. ◆</p> <p><b>Tianeptine sodium</b> (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ W: Tianeptyna jest wskazana w leczeniu zespołów depresyjnych.</p> <p><b>Tiaprider</b></p> <p><b>Tiaprider:</b> tabl. powł. <b>100 mg</b> - 20 szt. ◆</p> <p><b>Tiaprider</b> Neuroxpharm Arzneimittel</p> <p><b>Tiaprider® - (IR):</b> tabl. <b>100 mg</b> - 20 szt. ◆</p> <p><b>Tiaprider</b> Pharmepoint</p> <p><b>Tiaprider hydrochloride</b></p> <p><b>Tiapidr PMCS:</b> tabl. <b>100 mg</b> - 20 szt. ◆</p> <p><b>Tiapidr PMCS:</b> tabl. <b>100 mg</b> - 50 szt. ◆</p> <p><b>Tiaprider hydrochloride</b> PRO.MED.PL</p> <p><b>Tibolone</b></p> <p><b>Ladybon:</b> tabl. <b>2,5 mg</b> - 28 szt.</p> <p><b>Tibolone</b> Zentiva</p> <p><b>Livial®:</b> tabl. <b>2,5 mg</b> - 28 szt.</p> <p><b>Tibolone</b> Organon Polska</p> <p><b>Tibolone Aristo:</b> tabl. <b>2,5 mg</b> - 28 szt.</p> <p><b>Tibolone</b> Aristo Pharma</p> <p><b>Ticagrelor</b></p> <p><b>Brilique:</b> tabl. powł. <b>60 mg</b> - 56 szt.</p> <p><b>Brilique:</b> tabl. powł. <b>90 mg</b> - 56 szt.</p> <p><b>Ticagrelor</b> AstraZeneca</p> <p><b>Ticlopidine</b></p> <p><b>Aclostin®:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 20 szt.</p> <p><b>Aclostin®:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 60 szt.</p> <p><b>Ticlopidine</b> (1)W: Zmniejszenie ryzyka wystąpienia udaru niedokrwinnego mózgu u pacjentów po przebytych epizodach niedokrwienia naczyń mózgowych (udar niedokrwenny mózgu, przejściowe ataki niedokrwienne w wywiadzie). Zapobieganie ciężkim incydentom niedokrwienia (szczególnie w obrębie naczyń wienicowych) u pacjentów z zarostową miażdżycą tętnic kończyn dolnych w fazie chromania przesłankowego. Zapobieganie wykrzepianiu w przetocze tętniczo-żylny u pacjentów poddawanych hemodializom.</p> <p><b>Apo-Clodin:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 30 szt.</p> <p><b>Apo-Clodin:</b> tabl. powł. <b>250 mg</b> - 60 szt.</p> <p><b>Ticlopidine</b> Apotex Inc.</p> <p><b>Tildrakizumab</b></p> <p>▼<b>lumetri:</b> inj. [roztw.] <b>100 mg</b> - 1 amp.-strzyk. 1 ml</p> <p><b>Tildrakizumab</b> (1)Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plackowatej W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu łuszczycy plackowatej o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u dorosłych pacjentów kwalifikujących się do terapii ogólnoustrojowej.</p> <p><b>Timolol</b></p> <p><b>Cusimolol® 0,5%:</b> krople do oczu <b>5 mg/ml</b> - 1 but. 5 ml</p> <p><b>Timolol</b> (1)Jaskra (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ W: Leczenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w przebiegu chorób, takich jak nadciśnienie oczne, przewlekła jaskra z otwartym kątem przesączania (w tym jaskra u pacjentów z okiem bezsoczewkowym).</p> <p><b>Ofentis®:</b> krople do oczu [roztw.] <b>2,5 mg/ml</b> - 1 but. 5 ml ◆</p> <p><b>Ofentis®:</b> krople do oczu [roztw.] <b>5 mg/ml</b> - 1 but. 5 ml ◆</p> <p><b>Timolol</b> (1)Jaskra (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ W: Leczenie zwiększonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z: nadciśnieniem ocznym, przewlekłą jaskrą z otwartym kątem.</p> <p><b>Timo-COMOD 0,5%:</b> krople do oczu <b>5 mg/ml</b> - 1 but. 10 ml ◆</p> <p><b>Timolol</b> URSAPHARM Poland</p> <p><b>Timoptic® 0,5%:</b> krople do oczu [roztw.] <b>5 mg/ml</b> - 1 but. 5 ml ◆</p> <p><b>Timolol</b> Santen Oy</p> <p><b>Timonac</b></p> <p><b>Heparegen®:</b> tabl. <b>100 mg</b> - 30 szt.</p> <p><b>Heparegen®:</b> tabl. <b>100 mg</b> - 90 szt.</p>	<p><b>Heparegen®:</b> tabl. <b>100 mg</b> - 100 szt.</p> <p><b>Timonac</b></p> <p><b>Timohep:</b> tabl. <b>100 mg</b> - 100 szt.</p> <p><b>Timonac</b></p> <p><b>Tinidazole</b></p> <p><b>Tinidazolol Polpharma:</b> tabl. powł. <b>500 mg</b> - 4 szt.</p> <p><b>Tinidazole</b> Polpharma</p> <p><b>Tioguanine</b></p> <p><b>Lanvis®:</b> tabl. <b>40 mg</b> - 25 szt.</p> <p><b>Tioguanine</b> (1)Nowotwory złośliwe (2)Chemioterapia ICD-10: C.56. (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+ W: Wskazany głównie w leczeniu ostrych białaczek, a zwłaszcza ostrej białaczki szpikowej i ostrej białaczki limfoblastycznej. Preparat stosuje się także w leczeniu przewlekłej białaczki granulocytowej.</p> <p><b>Tiotropium</b></p> <p><b>Braltus®:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>10 µg/dawkę</b> - 30 szt. ◆</p> <p><b>Tiotropium</b> (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 FEV1 &lt;50% oraz ujemną próbą rozkurczową (3)Pacjenci 65+</p> <p><b>Ontipria:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>18 µg/dawkę</b> - 30 szt. (+ inhal.) ◆</p> <p><b>Tiotropium</b> (1)W: 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 FEV1 &lt;50% oraz ujemną próbą rozkurczową (3)Pacjenci 65+</p> <p><b>Spiriva Respimat®:</b> roztw. do inhal. <b>2,5 µg/dawkę</b> - 1 wkł. (30 dawek + inhal. Respimat) ◆</p> <p><b>Tiotropium</b> (1)Przewlekła obturacyjna choroba płuc – leczenie podtrzymujące (2)Pacjenci 65+ W: POChP. Tiotropium jest wskazany jako lek rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym w celu złagodzenia objawów 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 zaosterzeń astmy w poprzedzającym roku.</p> <p><b>Spiriva®:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>18 µg/dawkę</b> - 30 szt. ◆</p> <p><b>Spiriva®:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>18 µg/dawkę</b> - 30 szt. (+ inhal. HandiHaler) ◆</p> <p><b>Tiotropium</b> (1)W: 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 FEV1 &lt;50% oraz ujemną próbą rozkurczową (3)Pacjenci 65+</p> <p><b>Srivasso:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>18 µg/dawkę</b> - 30 szt.</p> <p><b>Srivasso:</b> prosz. do inhal. [kaps. twarde] <b>18 µg/dawkę</b> - 30 szt. (+ inhal. HandiHaler)</p> <p><b>Tiotropium</b> (1)W: 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 FEV1 &lt;50% oraz ujemną próbą rozkurczową (3)Pacjenci 65+</p> <p><b>Tiotropium + Olodaterol</b></p> <p><b>Spiolto Respimat:</b> roztw. do inhal. <b>2,5/2,5 µg/dawkę</b> - 1 wkł. (30 dawek + inhal.) ◆</p> <p><b>Spiolto Respimat:</b> roztw. do inhal. <b>2,5/2,5 µg/dawkę</b> - 1 wkł. uzup. (30 dawek) ◆</p> <p><b>Tiotropium + Olodaterol</b> (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 w celu złagodzenia objawów u dorosłych pacjentów z POChP.</p>	<p><b>Yanimo® Respimat®:</b> roztw. do inhal. <b>2,5/2,5 µg/dawkę</b> - 1 wkł. (30 dawek + inhal. Respimat)</p> <p><b>Tiotropium + Olodaterol</b> Boehringer Ingelheim</p> <p><b>Tirzepatide</b></p> <p>▼<b>Mounjaro:</b> inj. [roztw.] <b>2,5 mg</b> - 1 fiol. 0,5 ml</p> <p>▼<b>Mounjaro:</b> inj. [roztw.] <b>5 mg</b> - 1 fiol. 0,5 ml</p> <p>▼<b>Mounjaro:</b> inj. [roztw.] <b>7,5 mg</b> - 1 fiol. 0,5 ml</p> <p>▼<b>Mounjaro:</b> inj. [roztw.] <b>10 mg</b> - 1 fiol. 0,5 ml</p> <p>▼<b>Mounjaro:</b> inj. [roztw.] <b>12,5 mg</b> - 1 fiol. 0,5 ml</p> <p>▼<b>Mounjaro:</b> inj. [roztw.] <b>15 mg</b> - 1 fiol. 0,5 ml</p> <p><b>Tirzepatide</b> Eli Lilly</p> <p><b>Tisagenlecleucel</b></p> <p>▼<b>Kymriah:</b> dyspersja do inf. <b>1,2 x 10<sup>6</sup> - 6 x 10<sup>8</sup> komórek</b> - 1 wor. inf. ◆</p> <p><b>Tisagenlecleucel</b> (1)Program lekowy: leczenie chłoniaków złośliwych. Program lekowy: leczenie dazatynibem ostrej białaczki limfoblastycznej z chromosomem Philadelphia (Ph+) W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: dzieci, młodzieży i młodych dorosłych w wieku do 25 lat włącznie, z ostrą białaczką limfoblastyczną (ALL) z komórek B, oporną na leczenie, która znajduje się w fazie nawrotu po transplantacji lub w fazie drugiego bądź kolejnego nawrotu; dorosłych pacjentów z nawracającą lub oporną na leczenie chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B (DLBCL), po dwóch lub większej liczbie linii leczenia systemowego.</p> <p><b>Tizanidine</b></p> <p><b>Sirdalud®:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 10 szt. ◆</p> <p><b>Sirdalud®:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <p><b>Tizanidine</b> Sandoz GmbH</p> <p><b>Sirdalud® - (IR):</b> tabl. <b>4 mg</b> - 10 szt. ◆</p> <p><b>Tizanidine</b> Pharmapoint</p> <p><b>Sirdalud® MR:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde <b>6 mg</b> - 10 szt. ◆</p> <p><b>Sirdalud® MR:</b> kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde <b>6 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <p><b>Tizanidine</b> (1)Stwardnienie rozsiane (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ W: Kaps. Zwiększone napięcie mięśni w chorobach neurologicznych np. stwardnienie rozsiane, przewlekłych chorobach rdzenia kręgowego, chorobach zwyrodnieniowych rdzenia kręgowego, w następstwie udaru mózgu oraz w mózgowym porażeniu dziecięcym. U dorosłych, u których wcześniej rozpoznano porażenie mózgowie 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 mózgowie dziecięce.</p> <p><b>Tizagelan:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <p><b>Tizanidine</b> G.L. Pharma GmbH</p> <p><b>Tizanon:</b> tabl. <b>2 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <p><b>Tizanon:</b> tabl. <b>4 mg</b> - 30 szt. ◆</p> <p><b>Tizanidine</b> (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.</p> <p><b>Tobramycyn</b></p> <p><b>Bramitob®:</b> plyn do inhal. <b>300 mg</b> - 16 poj. 4 ml</p> <p><b>Bramitob®:</b> plyn do inhal. <b>300 mg</b> - 28 poj. 4 ml</p> <p><b>Bramitob®:</b> plyn do inhal. <b>300 mg</b> - 56 poj. 4 ml</p> <p><b>Tobramycyn</b> (1)Program lekowy: leczenie przewlekłych zakażeń płuc u świadczonych pacjentów z mukowiscydozą W: Produkt jest wskazany w leczeniu przewlekłych zakażeń płuc wywołanych przez <i>Pseudomonas aeruginosa</i> u pacjentów z mukowiscydozą w wieku 6 lat i powyżej. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania produktów leczniczych o działaniu przeciwbakteryjnym.</p> <p><b>Tobramycyn B.Braun:</b> inf. [roztw.] <b>1 mg/ml</b> - 10 but. 80 ml</p> <p><b>Tobramycyn B.Braun:</b> inf. [roztw.] <b>3 mg/ml</b> - 10 but. 80 ml</p> <p><b>Tobramycyn B.Braun:</b> inf. [roztw.] <b>3 mg/ml</b> - 10 but. 80 ml</p> <p><b>Tobramycyn</b> B. Braun Melsungen</p> <p><b>Tobramycyn Via pharma:</b> roztw. do nebulizacji <b>300 mg/5 ml</b> - 56 amp. 5 ml</p> <p><b>Tobramycyn</b> (1)Program lekowy: leczenie przewlekłych zakażeń płuc u świadczonych pacjentów z mukowiscydozą W: Produkt jest wskazany do długotrwałego leczenia przewlekłego zakażenia płuc wywołanego przez <i>Pseudomonas aeruginosa</i> u pacjentów z mukowiscydozą w wieku 6 lat i starszych. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych.</p>
--	---	---







**Refundacja** od lipca 2015  
Poziom odpatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

<b>Titlodine:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	29,18
		30%(1)	17,65
		S(2)	bezpł.

**Tolterodine tartrate** (1)Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badan-  
iem 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 mogaących wystąpić u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego.

<b>Tolzurin:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	24,46
		30%(1)	12,93

<b>Tolzurin:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	24,46
		30%(1)	12,93
		S(2)	bezpł.

**Tolterodine tartrate** (1)Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badan-  
iem urodynamicznym (2)Pacjenci 65+  
W: Leczenie objawowe nietrzymania moczu z nagłym parciem i/lub zwiększonej  
częstotliwości oddawania moczu oraz nagłych parć mogaących wystąpić u pacjen-  
tów z zespołem pęcherza nadreaktywnego.

<b>Urimper:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	29,50
		100%	24,55
		30%(1)	12,20

<b>Urimper:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	24,55
		30%(1)	12,20
		S(2)	bezpł.

<b>Urimper:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	24,55
		30%(1)	12,20
		S(2)	bezpł.

<b>Urimper:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	46,97
		30%(1)	22,27
		S(2)	bezpł.

**Tolterodine tartrate** (1)Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badan-  
iem urodynamicznym (2)Pacjenci 65+  
W: Lek jest wskazany w leczeniu objawowym nadreaktywnego pęcherza moczowego  
z objawami nagłego nietrzymania moczu i/lub częstego i nagłego oddawania  
moczu.

<b>Uroflow 1:</b> tabl. powł. 1 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	32,90
		30%(1)	14,93

<b>Uroflow 1:</b> tabl. powł. 1 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	14,93
		30%(1)	9,17
		S(2)	bezpł.

<b>Uroflow 2:</b> tabl. powł. 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	36,02
		30%(1)	12,20
		S(2)	bezpł.

<b>Uroflow 2:</b> tabl. powł. 2 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	36,02
		30%(1)	12,20
		S(2)	bezpł.

**Tolterodine tartrate** (1)Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badan-  
iem urodynamicznym (2)Pacjenci 65+  
W: Leczenie objawowe nadreaktywnego pęcherza moczowego z objawami parcia  
nagłego, częstego oddawania moczu lub nietrzymania moczu z parcia nagłego.

<b>Uroflow SR:</b> kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	24,55
		30%(1)	12,20
		S(2)	bezpł.

**Tolterodine tartrate** (1)Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badan-  
iem urodynamicznym (2)Pacjenci 65+  
W: Lek jest wskazany w objawowym leczeniu nagłego nietrzymania moczu i/lub  
zwiększonej częstości oddawania moczu oraz nagłych parć jakie mogą wystąpić u  
pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego.

<b>Tolvaptan</b>	Rx-z	100%	2580,38
		B(1)	bezpł.
		100%	3870,57

**Tolvaptan** (1)Program lekowy: leczenie pacjentów z autosomalnie dominującą po-  
stacią zwrodnienia  
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w celu spowolnienia powsta-  
wania torbieli i progresji upośledzenia czynności nerek w autosomalnie dominującej  
postaci zwrodnienia wielotorbielowego nerek (ADPKD) u dorosłych pacjentów z  
przewlekłą chorobą nerek (PChN) w stadium od 1. do 4. w momencie rozpoczęcia  
leczenia, którzy wykazują szybki postęp choroby.

<b>▼ Jinarc:</b> tabl. 15 mg; 45 mg - 28 szt. + 28 szt. ◆	Rx-z	100%	5160,76
		B(1)	bezpł.
		100%	3160,76

<b>▼ Jinarc:</b> tabl. 30 mg; 60 mg - 28 szt. + 28 szt. ◆	Rx-z	100%	5160,76
		B(1)	bezpł.
		100%	3160,76

<b>▼ Jinarc:</b> tabl. 30 mg; 90 mg - 28 szt. + 28 szt. ◆	Rx-z	100%	5160,76
		B(1)	bezpł.
		100%	3160,76

**Tolvaptan** (1)Program lekowy: leczenie pacjentów z autosomalnie dominującą po-  
stacią zwrodnienia  
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w celu spowolnienia powsta-  
wania torbieli i progresji upośledzenia czynności nerek w autosomalnie dominującej  
postaci zwrodnienia wielotorbielowego nerek (ADPKD) u dorosłych pacjentów z  
przewlekłą chorobą nerek (PChN) w stadium od 1. do 4. w momencie rozpoczęcia  
leczenia, którzy wykazują szybki postęp choroby.

<b>Epitoram:</b> tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	10,40
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,98

<b>Epitoram:</b> tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	19,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	5,74

<b>Epitoram:</b> tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	37,31
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	6,04

<b>Epitoram:</b> tabl. powł. 200 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	70,39
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,65

**Topiramate** (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Padaczka oporna na le-  
czenie 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 doro-  
słych, młodzieży i dzieci powyżej 6 lat. Terapia uzupełniająca u dzieci (w wieku 2 lat i  
powyżej), młodzieży i dorosłych z częściowymi napadami padaczkowymi lub wtór-  
nie uogólnionymi napadami padaczkowymi toniczno-klonicznymi oraz leczenie na-  
padów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastauta. Zapobieganie  
migrenie u dorosłych po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod lecze-  
nia. Nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,76
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	5,34

<b>Etopro<sup>®</sup>:</b> tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	20,53
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	6,49

<b>Etopro<sup>®</sup>:</b> tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	39,23
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	7,96

<b>Etopro<sup>®</sup>:</b> tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	73,40
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	7,66

<b>Etopro<sup>®</sup>:</b> tabl. powł. 200 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	73,40
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	7,66

**Topiramate** (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Padaczka oporna na le-  
czenie 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 doro-  
słych, młodzieży i dzieci powyżej 6 lat. Terapia uzupełniająca u dzieci (w wieku 2 lat i  
powyżej), młodzieży i dorosłych z częściowymi napadami padaczkowymi lub wtór-  
nie uogólnionymi napadami padaczkowymi toniczno-klonicznymi oraz leczenie na-  
padów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastauta. Zapobieganie  
migrenie u dorosłych po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod lecze-  
nia. Nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.

słych, młodzieży i dzieci powyżej 6 lat. Terapia uzupełniająca u dzieci (2 lata i powy-  
żej), młodzieży i osób dorosłych z częściowymi napadami padaczkowymi z wtórnym  
uogólnieniem lub bez albo z pierwotnie uogólnionymi napadami padaczkowymi ton-  
iczno-klonicznymi oraz w leczeniu napadów padaczkowych związanych z zespo-  
łem Lennox-Gastauta. Topiramate jest wskazany w zapobieganiu migrenie u  
dorośli po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod leczenia. Topira-  
mate nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.

<b>Etopro<sup>®</sup>:</b> tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	10,76
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	5,34

<b>Etopro<sup>®</sup>:</b> tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	20,53
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	6,49

<b>Etopro<sup>®</sup>:</b> tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	39,23
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	7,96

<b>Etopro<sup>®</sup>:</b> tabl. powł. 200 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	73,40
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	7,66

**Topiramate** (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Padaczka oporna na le-  
czenie 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 doro-  
słych, 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 padaczk-  
owymi 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 zapobiega-  
niu migrenie u dorosłych po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod le-  
czenia. Topiramate nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	22,39
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	7,12

<b>Oritop:</b> tabl. powł. 25 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	40,05
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	6,32

<b>Oritop:</b> tabl. powł. 50 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	71,07
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	3,20

<b>Oritop:</b> tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	3,20
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	3,20

**Topiramate** (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Padaczka oporna na le-  
czenie 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 doro-  
słych, 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 wtór-  
nie uogólnionymi napadami padaczkowymi toniczno-klonicznymi oraz w leczeniu na-  
padów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastauta. Topiramate jest wskaza-  
ny w zapobieganiu migrenie u dorosłych po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych  
metod leczenia. Topira-  
mate nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	21,44
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	35,74

<b>Topamax<sup>®</sup>:</b> kaps. 15 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	14,74
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	9,32

<b>Topamax<sup>®</sup>:</b> kaps. 25 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	20,30
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	6,26

<b>Topamax<sup>®</sup>:</b> tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	20,30
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	6,26

<b>Topamax<sup>®</sup>:</b> tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	38,37
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	7,10

<b>Topamax<sup>®</sup>:</b> tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	68,94
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	3,20

**Topiramate** (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Padaczka oporna na le-  
czenie 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 doro-  
słych, 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 wtór-  
nie uogólnionymi napadami padaczkowymi toniczno-klonicznymi oraz w leczeniu na-  
padów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastauta. Topiramate jest wskaza-  
ny w zapobieganiu migrenie u dorosłych po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych  
metod leczenia. Topira-  
mate nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<b>Topiramate</b>	Rx	100%	10,78
		DZ(1)	bezpł.
		R(2)	4,75

<
---







Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:  
2 mg x 15 tabl.

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+

Tramundin®: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 100 mg -30 szt. ◆	Rx	100%	22,98
--	----	------	-------

Tramadol hydrochloride

**Tramadol hydrochloride + Paracetamol**

Doreta: tabl. powł. 37,5/325 mg -10 szt. ◆	Rx	100%	11,31
Doreta: tabl. powł. 37,5/325 mg -20 szt. ◆	Rx	100%	20,02
Doreta: tabl. powł. 37,5/325 mg -30 szt. ◆	Rx	100%	25,42

Doreta: tabl. powł. 37,5/325 mg -60 szt. ◆	Rx	100%	15,63
		30% <sup>(1)</sup>	5,69
		B <sup>(2)</sup>	1,43
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Doreta: tabl. powł. 37,5/325 mg -90 szt. ◆	Rx	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.

Doreta: tabl. powł. 75/650 mg -10 szt. ◆	Rx	100%	16,97
Doreta: tabl. powł. 75/650 mg -20 szt. ◆	Rx	100%	30,04
Doreta: tabl. powł. 75/650 mg -30 szt. ◆	Rx	100%	31,86

Doreta: tabl. powł. 75/650 mg -60 szt. ◆	Rx	100%	29,63
		30% <sup>(1)</sup>	9,76
		B <sup>(2)</sup>	1,24
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Doreta: tabl. powł. 75/650 mg -90 szt. ◆	Rx	100%	42,59
		30% <sup>(1)</sup>	12,78
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W:** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu objawowym bólu o nasileniu umiarkowanym do dużego. Stosowanie produktu leczniczego powinno ograniczać się do pacjentów, u których ból o nasileniu umiarkowanym do dużego wymaga skójarzonego użycia tramadolu i paracetamolu. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Doreta: tabl. do sporz. zaw. doust. 37,5/325 mg -10 szt. ◆	Rx	100%	25,00
Doreta: tabl. do sporz. zaw. doust. 37,5/325 mg -30 szt. ◆	Rx	100%	X

**Tramadol hydrochloride + Paracetamol**

Doreta SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 75/650 mg -10 szt. ◆	Rx	100%	19,12
Doreta SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 75/650 mg -30 szt. ◆	Rx	100%	31,86

**Tramadol hydrochloride + Paracetamol**

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>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Exbol: tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg -60 szt. ◆	Rx	100%	15,53
		30% <sup>(1)</sup>	5,59
		B <sup>(2)</sup>	1,33
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Exbol: 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>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W:** 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 skójarzenia tramadolu i paracetamolu. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Padolten: tabl. powł. 37,5/325 mg -30 szt. ◆	Rx	100%	8,24
		30% <sup>(1)</sup>	3,27
		B <sup>(2)</sup>	1,14
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Padolten: tabl. powł. 37,5/325 mg -60 szt. ◆	Rx	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.

Padolten: tabl. powł. 37,5/325 mg -90 szt. ◆	Rx	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.

**Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W:** Tabl. są wskazane w objawowym leczeniu bólu o umiarkowanym i dużym nasileniu. Stosowanie skójarzenia tramadolu/paracetamolu należy ograniczyć do pacjentów, u których leczenie umiarkowanego do silnego bólu wymaga zastosowania tramadolu w skójarzeniu z paracetamolem. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Palgotal: tabl. powł. 75 mg+ 650 mg -30 szt. ◆	Rx	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.

Palgotal: tabl. powł. 75 mg+ 650 mg -60 szt. ◆	Rx	100%	29,09
		30% <sup>(1)</sup>	9,22
		B <sup>(2)</sup>	0,70
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Palgotal: tabl. powł. 75 mg+ 650 mg -90 szt. ◆	Rx	100%	41,97
		30% <sup>(1)</sup>	12,59
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany do objawowego leczenia umiarkowanego do ciężkiego bólu u osób dorosłych i młodzieży, powyżej 12 lat. Stosowanie produktu leczniczego powinno być ograniczone do pacjentów, u których umiarkowany do ciężkiego ból wymaga skójarzonego zastosowania tramadolu i paracetamolu. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Parcotram: tabl. powł. 37,5/325 mg -6 szt. ◆	Rx	100%	8,45		
	Parcotram: tabl. powł. 37,5/325 mg -10 szt. ◆	Rx	100%	10,98	
		Parcotram: tabl. powł. 37,5/325 mg -30 szt. ◆	Rx	100%	22,78
			Parcotram: tabl. powł. 37,5/325 mg -60 szt. ◆	Rx	100%

**Tramadol hydrochloride + Paracetamol**

Poltram® Combo: tabl. powł. 37,5/325 mg -10 szt. ◆	Rx	100%	12,45	
	Poltram® Combo: tabl. powł. 37,5/325 mg -20 szt. ◆	Rx	100%	5,81
			30% <sup>(1)</sup>	2,25
			B <sup>(2)</sup>	0,97
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.	
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.	

Poltram® Combo: tabl. powł. 37,5/325 mg -30 szt. ◆	Rx	100%	8,33
		30% <sup>(1)</sup>	3,02
		B <sup>(2)</sup>	1,11
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Poltram® Combo: tabl. powł. 37,5/325 mg -60 szt. ◆	Rx	100%	15,76
		30% <sup>(1)</sup>	5,24
		B <sup>(2)</sup>	1,40
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym bólu o umiarkowanym i dużym nasileniu. Lek powinien być stosowany u pacjentów, u których leczenie umiarkowanego lub silnego bólu wymaga zastosowania tramadolu w skójarzeniu z paracetamolem. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Poltram® Combo: tabl. powł. 37,5/325 mg -100 szt. ◆	Rx	100%	25,00
		30% <sup>(1)</sup>	8,44
		B <sup>(2)</sup>	1,34
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany 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 skójarzeniu z paracetamolem. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Zaldiar®: tabl. powł. 37,5/325 mg -10 szt. ◆	Rx	100%	9,85		
	Zaldiar®: tabl. powł. 37,5/325 mg -20 szt. ◆	Rx	100%	18,89	
		Zaldiar®: tabl. powł. 37,5/325 mg -30 szt. ◆	Rx	100%	26,71

Poltram® Combo: tabl. powł. 37,5/325 mg -90 szt. ◆	Rx	100%	22,96
		30% <sup>(1)</sup>	7,25
		B <sup>(2)</sup>	1,49
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W:** 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. Stosowanie 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+

Poltram® Combo Forte: tabl. powł. 75/650 mg -20 szt. ◆	Rx	100%	10,68
		30% <sup>(1)</sup>	3,65
		B <sup>(2)</sup>	1,10
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Poltram® Combo Forte: tabl. powł. 75/650 mg -30 szt. ◆	Rx	100%	15,55
		30% <sup>(1)</sup>	5,05
		B <sup>(2)</sup>	1,22
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Poltram® Combo Forte: tabl. powł. 75/650 mg -60 szt. ◆	Rx	100%	29,48
		30% <sup>(1)</sup>	8,65
		B <sup>(2)</sup>	0,98
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Poltram® Combo Forte: tabl. powł. 75/650 mg -90 szt. ◆	Rx	100%	42,55
		30% <sup>(1)</sup>	11,49
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W:** Objawowe leczenie bólu o nasileniu umiarkowanym do dużego. Stosowanie produktu leczniczego należy ograniczyć do pacjentów, u których ból o nasileniu umiarkowanym do dużego wymaga skójarzonego użycia tramadolu i paracetamolu. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Tramadol + Paracetamol Medreg: tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg -30 szt. ◆	Rx	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.

Tramadol + Paracetamol Medreg: tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg -60 szt. ◆	Rx	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.

Tramadol + Paracetamol Medreg: tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg -90 szt. ◆	Rx	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.

**Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W:** Lek jest wskazany w objawowym leczeniu bólu o nasileniu o umiarkowanego do silnego. Stosowanie produktu należy ograniczyć do pacjentów, u których uważa się, że ból o nasileniu umiarkowanym do silnego wymaga skójarzenia 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+

Tramapar: tabl. powł. 37,5/325 mg -6 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%
				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>	1,34
		DZ <sup>(3)</sup>	bezpł.
		S <sup>(4)</sup>	bezpł.

**Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany 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 skójarzeniu z paracetamolem. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacj







Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

hem. Wczesne stadium raka piersi. Produkt jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim rakiem piersi we wczesnym stadium; po operacji, chemioterapii (neoadjuwantowej lub adjuwantowej) oraz radioterapii (jeżeli jest stosowana); po chemioterapii adjuwantowej z dokсорubicyną i cyklofosfamidem, w skojarzeniu z paklitaksellem lub docetakselmem-wskοjżarzeniu z chemioterapią adjuwantową z użyciem docetakselu i karboplatyny. W skojarzeniu z neoadjuwantową chemioterapią i następnie w terapii adjuwantowej opartej o lek miejscowo zaawansowanym (w tym zapalny) rak piersi lub w przypadku guza > 2 cm średnicy. Lek powinien być stosowany wyłącznie u pacjentów z przerzutowym lub wczesnym rakiem piersi, u których stwierdzono, że pomocą odpowiednio walidowanych testów, w komórkach guza, albo nadekspresję receptora HER2 albo amplifikację genu HER2. Rak żołądka z przerzutami. Lek w skojarzeniu z kapecytabiną lub 5-FU i cis-platyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim gruczolakorakiem żołądka z przerzutami lub połączenia żołądkowo-przełykowego, których nie poddawano wcześniej terapii przeciwnowotworowej z powodu choroby rozianej. Lek powinien być stosowany wyłącznie u pacjentów z rakiem żołądka z przerzutami, u których stwierdzono w komórkach guza nadekspresję HER2, określaną jako IHC2+ i potwierdzoną wynikami SISH lub FISH lub przez wynik IHC3+ W diagnostyce guza powinny być zastosowane odpowiednie izwalidowane metody oceny.

**Trastuzumab deruxtecan**

▼Enherthu: inf. [prosz. do przgy. konc. roztw.] 100 mg - 1 fiol. ◆

Trastuzumab deruxtecan (1)Program lekowy: leczenie raka piersi

W: Rak piersi, HER2-dodatni rak piersi. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim rakiem piersi, nieoperacyjnym lub przerzutowym, którzy otrzymali wcześniej jeden lub więcej schematów leczenia opartych na anti-HER2. Rak piersi z niską ekspresją HER2. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rakiem piersi z niską ekspresją HER2, nieoperacyjnym lub przerzutowym, którzy otrzymali wcześniej chemioterapię we wskazaniu przerzutowym lub u których doszło do nawrotu choroby w okresie otrzymywania chemioterapii adjuwantowej lub w ciągu 6 m-cy od jej zakończenia. Rak żołądka. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim zaawansowanym gruczolakorakiem żołądka lub połączenia żołądkowo-przełykowego (ang. GE), którzy otrzymali wcześniej schemat leczenia oparty na trastuzumabie.

**Trastuzumab emtansine**

▼Kadcyla: inf. [prosz. do przgy. konc. do przgy. roztw.] 100 mg - 1 fiol.

▼Kadcyla: inf. [prosz. do przgy. konc. do przgy. roztw.] 160 mg - 1 fiol.

Trastuzumab emtansine (1)Program lekowy: leczenie raka piersi

W: Produkt leczniczy, stosowany w monoterapii, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim, nieoperacyjnym miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym rakiem piersi, poddanych wcześniej terapii trastuzumabem i taksanem, w połączeniu lub oddzielnie. Pacjenci, po wcześniejszym leczeniu z powodu miejscowo zaawansowanej lub uogólnionej postaci choroby lub; u których wystąpił nawrót choroby w trakcie lub przed upływem 6 m-cy od zakończenia leczenia uzupelniającego.

**Travoprost**

Travatan®: krople do oczu [roztw.] 40 µg/ml - 1 but. 2,5 ml

Travoprost (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+ W: Obniżanie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem ocznym lub jaskrą z otwartym kątem przesączania.

Travoprost Genoptim®: krople do oczu [roztw.] 40 µg/ml - 1 but. 2,5 ml ◆

Travoprost (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+ W: Obniżanie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem ocznym lub jaskrą z otwartym kątem przesączania. Obniżanie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u dzieci i młodzieży w wieku od 2 m-cy do poniżej 18 lat z nadciśnieniem ocznym lub jaskrą dziecięcą.

Vizitrav: krople do oczu [roztw.] 40 µg/ml - 1 poj. 2,5 ml

Vizitrav: krople do oczu [roztw.] 40 µg/ml - 3 poj. 2,5 ml

Travoprost (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+ W: Obniżanie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem ocznym lub jaskrą z otwartym kątem przesączania. Obniżanie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u dzieci i młodzieży w wieku od 2 m-cy do poniżej 18 lat z nadciśnieniem ocznym lub jaskrą dziecięcą.

**Travoprost + Timolol**

DuoTrav: krople do oczu (40 µg+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml

Travoprost + Timolol (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+

W: Obniżanie ciśnienia wewnątrzgałkowego (ang. Intraocular Pressure, IOP) u dorosłych pacjentów z jaskrą z otwartym kątem nadciśnieniem ocznym, u których nie uzyskuje się wystarczającej odpowiedzi po stosowaniu miejscowych leków β-adrenolitycznych lub analogów prostaglandyn.

Rozaduo: krople do oczu [roztw.] (40 µg+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml

Rozaduo: krople do oczu [roztw.] (40 µg+ 5 mg/ml) - 3 but. 2,5 ml

Rozaduo: krople do oczu [roztw.] (40 µg+ 5 mg/ml) - 4 but. 2,5 ml

Travoprost + Timolol (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+

W: Lek jest wskazany do obniżania ciśnienia wewnątrzgałkowego (ang. IOP) u dorosłych pacjentów z jaskrą z otwartym kątem nadciśnieniem ocznym, u których nie uzyskuje się wystarczającej odpowiedzi po stosowaniu miejscowych leków β-adrenolitycznych lub analogów prostaglandyn.

Travoprost+Timolol Genoptim: krople do oczu [roztw.] (40 µg+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml ◆

Travoprost+Timolol Genoptim: krople do oczu [roztw.] (40 µg+ 5 mg/ml) - 3 but. 2,5 ml ◆

Travoprost + Timolol (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do obniżania ciśnienia wewnątrzgałkowego (ang. IOP) u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem nadciśnieniem ocznym, u których nie uzyskuje się wystarczającej odpowiedzi po stosowaniu miejscowych leków β-adrenolitycznych lub analogów prostaglandyn.

Travoprost + Timolol Medical Valley: krople do oczu [roztw.] (40 µg+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml ◆

Travoprost + Timolol (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do obniżania ciśnienia wewnątrzgałkowego (ang. Intraocular Pressure, IOP) u dorosłych pacjentów z jaskrą z otwartym kątem nadciśnieniem ocznym, u których nie uzyskuje się wystarczającej odpowiedzi po stosowaniu miejscowych leków β-adrenolitycznych lub analogów prostaglandyn.

**Trazodone hydrochloride**

Trazodone Neuraxpharm: tabl. 50 mg - 30 szt. ◆

Trazodone Neuraxpharm: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆

Trazodone Neuraxpharm: tabl. 150 mg - 30 szt. ◆

Trazodone Neuraxpharm: tabl. 150 mg - 100 szt. ◆

Trazodone hydrochloride

Trittico® CR: tabl. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 30 szt. ◆

Trittico® CR: tabl. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 90 szt. ◆

Trittico® CR: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 20 szt. ◆

Trittico® CR: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 60 szt. ◆

Trittico® CR: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 90 szt. ◆

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 lękiem.

Trittico® XR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆

Trittico® XR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆

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 lękiem.

Trittico® XR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆

Trittico® XR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆

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 lękiem.

Trittico® XR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆

Trittico® XR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆

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 lękiem.

Trittico® XR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆

Trittico® XR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆

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 lękiem.

Trittico® XR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆

Trittico® XR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆

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 lękiem.

Trittico® XR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆

Trittico® XR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆

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 lękiem.

Trittico® XR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆

Trittico® XR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆

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 lękiem.

Trittico® XR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆

Trittico® XR: tabl. powl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆

Remodulin: inf. [roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 20 ml ◆

Remodulin: inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fiol. 20 ml ◆

Treprostinitil (1)Program lekowy: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP)

W: Leczenie samoistnego lub rodzinnego tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP) w celu poprawienia tolerancji wysiłkowej i objawów chorobowych u pacjentów, znajdujących się w III czynnościowej klasie wg NYHA (ang. New York Heart Association).

Tresuvi: inf. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml ◆

Tresuvi: inf. [roztw.] 2,5 mg/ml - 1 fiol. 10 ml ◆

Tresuvi: inf. [roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 10 ml ◆

Tresuvi: inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fiol. 10 ml ◆

Treprostinitil (1)Program lekowy: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP)

W: Leczenie idiopatycznego lub dziedzicznego tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP) w celu poprawy tolerancji wysiłkowej i objawów chorobowych u pacjentów znajdujących się w III czynnościowej klasie wg klasyfikacji NYHA.

Tretinoin

Acnata: żel (10 mg+ 0,25 mg/g) - 1 tuba 30 g

Tretinoin + Clindamycin

Aknemycin® Plus: płyn do stos. na skórę (40 mg+ 0,25 mg/g - 1 but. 25 ml

Erythromycin + Tretinoin

Vesanoid®: kaps. 10 mg - 100 szt. ◆

Tretinoin

Triamcinolone

Pevison®: krem (10 mg+ 1,1 mg/g) - 1 tuba 15 g

Econazole nitrate + Triamcinolone

Polcortolon®: tabl. 4 mg - 20 szt.

Triamcinolone (1)W: Choroby układu endokrynnego: niewydolność kory nadnerczy pierwotna (choroba Addisona) i wtórna (lekami z wyboru są hydrokortyzon i kortyzon, syntetyczne analogi mogą być stosowane z mineralokortykosteroidami); zespół nadnerczowo-płciowy (wrodzony, hiperplazja nadnerczy), leczenie stosuje się w celu zahamowania wyrzyci spowodowanej nadmiernym wytwarzaniem androgenów w nadnerczach, zaleca się podawanie sodu, u niektórych chorych może być konieczne także podawanie mineralokortykosteroidów; hiperkalcemia związana z chorobą nowotworową; nieropne zapalenie tarczycy. Choroby reumatyczne jako leczenie wspomagające w stanach zaostżenia, w chorobach takich jak: zeszytyniające zapalenie stawów kręgosłupa; łuszczycowe zapalenie stawów; reumatoidalne zapalenie stawów, młodzieńcze reumatoidalne zapalenie stawów (w przypadkach nie poddających się innym metodom leczenia); gorączka reumatyczna; ostre i podostre zapalenie kaletki maziowej; porażkowe zapalenie kości i stawów; zapalenie nadkłykcia; niewieliste ostre zapalenie pochewki ścięgna; ostre dnawe zapalenie stawów; zapalenie błony maziowej u pacjentów z zapaleniem kości i stawów. Kolagenozy (w okresach zaostżenia lub w niektórych przypadkach jako leczenie podtrzymujące): reumatyczne lub nierumatyczne zapalenie mięśnia sercowego; ostre goścończe zapalenie mięśnia sercowego; tocznia rumieniowata układowa. 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 łuszczycza. Choroby alergiczne o ciężkim przebiegu, oporne na inne metody leczenia: calorcyczny lub sezonowy alergiczny nieżyt nosa oporny na inne leki; kontaktowe zapalenie skóry; atopowe zapalenie skóry; choroba poswracica; reakcje nadwrażliwości na leki; astma oskrzelowa. Choroby oka (ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne): zapalenie tęczówki i ciała rzęskowego; zapalenie naczyniówki i siatkówki; rozlane zapalenie błony naczyniowej tylnego odcinka oka; zapalenie nerwu wzrokowego; współcześnie zapalenie naczyniówki; zapalenie przedniego odcinka oka; alergiczne zapalenie spojówek; zapalenie rogówki (nie związane z zakażeniem wirusem opryszczki lub zakażeniem grzybiczym); półpasiec okone; alergiczne owrozdzenie brzożne rogówki. Choroby układu oddechowego: beryloza; zespół Löfflera; zastłyszowe zapalenie płuc; objawowa sarkoidoza; piorunująca lub rozsiana gruźlica płuc (z jednoczesnym leczeniem przeciwpłukowym). Choroby układu krwiotwórczego: niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna); niedokrwistość aplastyczna wrodzona; erytroblastopenia (niebóbr erytroblastowy w szpiku); małopłytkowość wtórna u dorosłych; idiopatyczna plamica małopłytkowa dorosłych. Choroby nowotworowe (jako leczenie paliatywne, łącznie z odpowiednim leczeniem przeciwnowotworowym): białaczki i chłoniaki u dorosłych; ostria białaczka u dzieci. Obrzęki - w celu wywołania diurezy lub remisji proteinurii w zespolu nerczycowym, bez uremii, typu idiopatycznego lub w przebiegu tocznia rumieniowatego. Choroby przewodu pokarmowego (w okresach zaostżenia; długotrwałe leczenie jest niewskazane): wrzodziejące zapalenie okrężnicy; choroba Crohna. Choroby neurologiczne: stwardnienie rozsiane w okresach zaostżenia. Inne: zapalenie opornych mózgowych z blokiem podjączyniowym lub blokiem zagrażającym, jeśli jest stosowany razem z właściwym leczeniem przeciwlęczącym; włośnica z zajęciem układu nerwowego lub mięśnia sercowego. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Polcortolon® TC: aerozol na skórę - 1 poj. 30 ml

Tetracycline + Triamcinolone

Trientine tetrahydrochloride

Cuprior: tabl. powl. 150 mg - 72 szt.

Trientine tetrahydrochloride (1)Program lekowy: leczenie pacjentów z chorobą Wilsona

W: Produkt jest przeznaczony do leczenia choroby Wilsona u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku ≥ 5 lat nietolerujących terapii D-penicylaminą.



## W trosce o pacjenta z migreną!

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

Trifaroten		Vascotazin: tabl. powł. o zmodyf. uwalnianiu 35 mg - 60 szt.		Rx	100%	31,03
Aklief: krem 50 µg/g - 1 op. 30 g	Rx	100%	98,00			
Trifaroten <small>Galderna</small>						
Trifluridina + Tipiracil hydrochloride						
▼Lonsurf: tabl. powł. 15 mg+ 6,14 mg - 20 szt. ◆	Rx-z	100%	2428,10			
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.			
▼Lonsurf: tabl. powł. 15 mg+ 6,14 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	7284,29			
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.			
▼Lonsurf: tabl. powł. 20 mg+ 8,19 mg - 20 szt. ◆	Rx-z	100%	3237,46			
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.			
▼Lonsurf: tabl. powł. 20 mg+ 8,19 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	9712,36			
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.			
Trifluridina + Tipiracil hydrochloride (1) Program lekowy: leczenie choroby Fabry'ego. Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka żołądka W: Rak jelita grubego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z przerzutowym rakiem jelita grubego, uprzednio leczonych lub u których nie rozważa się zastosowania innych dostępnych metod leczenia, tj. chemioterapii opartej na fluoropirymidynie, oksaliplatinie i iryrynotekanie, terapii z zastosowaniem leków anti-VEGF oraz leków anti-EGFR. Rak żołądka. Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentów z przerzutowym rakiem żołądka, w tym gruczołakiem połączenia przelykowo-żołądkowego, uprzednio leczonych o co najmniej dwoma schematami leczenia ogólnoustrojowego zaawansowanej choroby. <small>Les Laboratoires Servier</small>						
Trimebutina						
Debridat®: granulatu do przyg. zaw. 7,87 mg/g - 1 but. 250 ml	Rx	100%	22,00			
Debridat®: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	20,00			
Trimebutina + Trimebutina maleate <small>Pfizer</small>						
Debridat® - (IR): granulatu do przyg. zaw. 7,87 mg/g - 1 but. 250 ml	Rx	100%	13,52			
Debridat® - (IR): tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,00			
Trimebutina maleate + Trimebutina <small>Deforma</small>						
Tribux: granulatu do przyg. zaw. 7,87 mg/g - 1 but. 250 ml	Rx	100%	16,08			
Trimebutina <small>Biofarm</small>						
Trimebutina maleate						
Debretin: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	21,70			
Debretin: tabl. powł. 100 mg - 100 szt.	Rx	100%	42,93			
Trimebutina maleate <small>Polpharma</small>						
Debridat®: granulatu do przyg. zaw. 7,87 mg/g - 1 but. 250 ml	Rx	100%	22,00			
Debridat®: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	20,00			
Trimebutina + Trimebutina maleate <small>Pfizer</small>						
Debridat® - (IR): granulatu do przyg. zaw. 7,87 mg/g - 1 but. 250 ml	Rx	100%	13,52			
Debridat® - (IR): tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,00			
Trimebutina maleate + Trimebutina <small>Deforma</small>						
Ircolon: tabl. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	18,98			
Ircolon: tabl. 100 mg - 60 szt.	Rx	100%	46,75			
Ircolon: tabl. 100 mg - 100 szt.	Rx	100%	52,48			
Trimebutina maleate <small>Polfarmex</small>						
Tribux®: tabl. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,41			
Tribux®: tabl. 100 mg - 60 szt.	Rx	100%	41,31			
Tribux®: tabl. 100 mg - 100 szt.	Rx	100%	43,20			
Tribux® forte: tabl. 200 mg - 30 szt.	Rx	100%	41,31			
Tribux® forte: tabl. 200 mg - 60 szt.	Rx	100%	38,21			
Trimebutina maleate <small>Biofarm</small>						
Trimetazidina dihydrochloride						
▼ApoTrimet PR: tabl. o przedl. uwalnianiu 35 mg - 60 szt.	Rx	100%	20,01			
Trimetazidina dihydrochloride <small>Apotex Inc.</small>						
▼Cyto-Protectin MR: tabl. powł. o zmodyf. uwalnianiu 35 mg - 60 szt.	Rx	100%	24,50			
Trimetazidina dihydrochloride <small>Ethifarm Sp. z o.o. Sp. Komandytowa</small>						
▼Metazydyna®: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx	100%	31,73			
Trimetazidina dihydrochloride <small>Adamed</small>						
Producta® MR: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 35 mg - 60 szt.	Rx	100%	31,00			
Producta® MR: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 35 mg - 120 szt.	Rx	100%	58,50			
Trimetazidina dihydrochloride <small>Servier</small>						
Protevasc SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 35 mg - 60 szt.	Rx	100%	25,65			
Protevasc SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 35 mg - 120 szt.	Rx	100%	44,85			
Trimetazidina dihydrochloride <small>Gedeon Richter</small>						
Seta® MR: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 35 mg - 60 szt.	Rx	100%	37,64			
Trimetazidina dihydrochloride <small>Polfarmex</small>						
Triacy® MR: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 35 mg - 60 szt.	Rx	100%	22,74			
Trimetazidina dihydrochloride <small>Biofarm</small>						
▼Trimeductan MR: tabl. 35 mg - 60 szt.	Rx	100%	26,28			
Trimetazidina dihydrochloride <small>LEK-AM</small>						
Trimetazidina dihydrochloride		Rx	100%	31,03		
Actavis Group PTC cfi.						
Troserutin						
Posorutin®: krople do oczu 50 mg/ml - 1 but. 10 ml	Rx	100%	19,92			
Troserutin <small>URSAPHARM Poland</small>						
Tuberculin						
Tuberculin PPD RT 23 SSI: inj. śródskórną [roztw.] - 1 fioł. 1,5 ml	Rx	100%	X			
Tuberculin PPD RT 23 SSI: inj. śródskórną [roztw.] - 10 fioł. 1,5 ml	Rx	100%	X			
Tuberculin <small>AJ Vaccines A/S</small>						
Tucatinib						
Tukysa: tabl. powł. 50 mg - 88 szt.	Rx-z	100%	7974,68			
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.			
Tukysa: tabl. powł. 150 mg - 84 tabl.	Rx-z	100%	22838,76			
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.			
Tucatinib (1) Program lekowy: leczenie raka piersi W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z trastuzumabem i kapecytabiną w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim miejscowo zaawansowanym rakiem piersi lub HER2-dodatnim rakiem piersi z przerzutami, którzy otrzymali co najmniej 2 schematy leczenia skierowanego przeciwko receptorowi HER2 w przeszłości. <small>Seagen B.V.</small>						
Typhoid vaccine						
Typhim Vi: inj. dom./podsk. [roztw.] 0,025 mg/0,5 ml - 1 amp.-stryk. 0,5 ml	Rx	100%	230,00			
Typhoid vaccine <small>Sanofi Pasteur</small>						
Ty-Szczepionka durowa: inj. podsk. [zaw.] 20 dawek - 1 fioł. 10 ml	Rx	100%	3325,00			
Typhoid vaccine <small>BIOMED S.A.</small>						
Tyt-Szczepionka durowo-tężcowa: inj. podsk. [zaw.] 20 dawek - 1 fioł. 10 ml	Rx	100%	3388,00			
Typhoid vaccine + Tetanus vaccines <small>BIOMED S.A.</small>						
Umeclidinidum						
▼Trelegy Ellipta: prosz. do inhal., podzielony 92/55/22 µg/dawkę - 1 inhal. (30 dawek)	Rx	100%	235,72			
		B <sup>(1)</sup>	92,03			
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.			
Vilanterol + Umeclidinidum + 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 długodziałającego agonisty receptorów β <sub>2</sub> lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty receptorów β <sub>2</sub> 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 β <sub>2</sub> -agonistą lub długo działającym β <sub>2</sub> -agonistą w skojarzeniu z długo działającym antagonistą receptorów muskarynowych jest niewystarczające. <small>GlaxoSmithKline Trading Services</small>						
Umeclidinidum bromide						
▼Incruse Ellipta: prosz. do inhal. 55 µg/dawkę - 1 inhal. (30 dawek)	Rx	100%	121,85			
Umeclidinidum bromide <small>GlaxoSmithKline (Ireland) Limited</small>						
Umeclidinidum bromide + Vilanterol						
▼Anoro Ellipta: prosz. do inhal. 55/22 µg/dawkę - 1 inhal. (30 dawek)	Rx	100%	160,53			
		B <sup>(1)</sup>	66,51			
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.			
Umeclidinidum 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 łagodzenia objawów u dorosłych pacjentów z POChP. <small>GlaxoSmithKline (Ireland) Limited</small>						
Upadacitinibe						
▼Rinvoq: tabl. o przedl. uwalnianiu 15 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	3542,01			
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.			
▼Rinvoq: tabl. o przedl. uwalnianiu 30 mg - 30 szt.	Rx	100%	7084,02			
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.			
▼Rinvoq: tabl. o przedl. uwalnianiu 45 mg - 28 szt.	Rx	100%	10626,03			
		B <sup>(2)</sup>	bezpł.			
Upadacitinibe (1) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie celustuzumabem pegol pacjentów z ciężką, aktywną postacią spondyloartropatii osiowej (spa) bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK. Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (chLC). Program lekowy: leczenie chorobami z ciężką postacią atopowego zapalenia skóry. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZKS). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS) (2) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (chLC) W: Reumatoidalne zapalenie stawów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu czynnego RZS o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u dorosłych pacjentów, u których odpowiedź na jeden lub więcej leków modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARDs) jest niewystarczająca lub którzy nie tolerują takiego leczenia. Produkt leczniczy może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z metotrekstatem. Łuszczycowe zapalenie stawów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu czynnego łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych pacjentów, u których odpowiedź na jeden lub więcej leków DMARD jest niewystarczająca lub którzy nie tolerują takiego leczenia. Produkt leczniczy może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z metotrekstatem. Spondyloartropalia osiowa. Nieradiograficzna spondyloartropalia osiowa (ang. nr-axSpA). Produkt leczniczy jest wskazany w le-						
Triptorelin		Rx	100%	31,03		
Actavis Group PTC cfi.						
Triptorelin						
Trimesan®: tabl. 100 mg - 20 szt.	Rx	100%	17,88			
Triptorelin <small>Sun Form</small>						
Urotrim®: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	35,45			
Urotrim®: tabl. powł. 200 mg - 20 szt.	Rx	100%	32,00			
Triptorelin <small>Polpharma</small>						
Triptorelin						
Decapeptyl® 0,1 mg: inj. podsk. [roztw.] 0,1 mg/ml - 7 strzyk. 1 ml	Rx	100%	262,74			
Triptorelin <small>Ferring</small>						
Triptorelin						
Decapeptyl® Depot: inj. dom. [mikrokaps.+ rozp. do przyg. zaw.] 3,75 mg - 1 amp.-stryk.+ rozp.	Rx	100%	X			
Triptorelin <small>Ferring</small>						
Triptorelin						
Diphereline® 0,1 mg: inj. podsk. [proz. do przyg. roztw.] 0,1 mg - 7 fioł.+ rozp.	Rx	100%	255,20			
Triptorelin <small>Ipsen Poland</small>						
Triptorelin						
Diphereline® SR 3,75: inj. dom. [fioł. do przyg. zaw. o przedl. uwaln.] 3,75 mg - 1 zest.	Rx	100%	285,06			
		B <sup>(1)</sup>	bezpł.			
		R <sup>(2)</sup>	129,59			
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.			
Triptorelin (1) Program lekowy: leczenie przedczesnego dojrzewania 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 płciowych (stężenia kastracyjnego). Korzystny efekt leczenia jest bardziej wyraźniejszy, częstszy, jeśli pacjent nie otrzymał wcześniej żadnego innego leczenia hormonalnego. Rak sutka u kobiet przed menopauzą i po menopauzie, gdy wskazane jest leczenie hormonalne. Przedczesne dojrzewanie płciowe (przed 8 r. u dziewcząt i przed 10 r. u chłopców). Endometriozia 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 triptoreliną lub innym analogiem GnRH. Leczenie włókniakomięśniaków macicy w zakresie przygotowania do zabiegu chirurgicznego lub u pacjentek, których nie zakwalifikowano do zabiegu chirurgicznego. Niepłodność u kobiet. Leczenie uzupełniające w połączeniu z podawaniem gonadotropin (hMG, FSH, hCG) w celu wywołania jajczkowania, w przygotowaniu do zapłodnienia zewnątrzustrojowego i przeniesienia zarodka do macicy. <small>Ipsen Poland</small>						
Diphereline® SR 11,25 mg: inj. dom. [fioł. do przyg. zaw. o przedl. uwaln.] 11,25 mg - 1 zest.		Rx	100%	64,04		
		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, którzy uprzednio nie byli poddawani terapii hormonalnej, lepiej reagują na leczenie triptoreliną. Przedczesne dojrzewanie płciowe pochodzenia osrodkowego (przed 8. r. u dziewcząt i przed 10. r. u chłopców). <small>Ipsen Poland</small>						
Diphereline® SR 22,5 mg: inj. [proz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 22,5 mg - 1 fioł. (+1 amp. rozp.)		Rx	100%	X		
Triptorelin <small>Ipsen Poland</small>						
Triptorelin						
Gonapeptyl Daily: inj. [roztw.] 0,1 mg/ml - 7 amp.-stryk. 1 ml	Rx	100%	172,40			
		R <sup>(1)</sup>	3,20			
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.			
Triptorelin (1) Desensybilizacja przysadki mózgowej i zapobieganie przedczesnej 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+ W: Produkt wskazany jest do desensytyzacji przysadki mózgowej i zapobiegania przedczesnemu, nagłemu zwiększeniu aktywności hormonu luteinizującego (LH) u kobiet, u których dokonuje się kontrolowanej hiperstymulacji jajników w ramach technik wspomaganego rozrodu (ang. ART). W badaniach klinicznych lek stosowany był w cyklach, w których do stymulacji stosowano zarówno hormon folikulotropowy (FSH) uzyskany z moczu kobiet po menopauzie lub rekombinowany, jak też ludzką gonadotropinę menopauzalną (ang. HMG). <small>Ferring</small>						
Tropicamide						
Tropicamidum WZF 0,5%: krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 2 but. 5 ml ◆	Rx	100%	12,76			
		R <sup>(1)</sup>	3,20			
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.			
Tropicamidum WZF 1%: krople do oczu [roztw.] 10 mg/ml - 2 but. 5 ml ◆	Rx	100%	16,81			
		R <sup>(1)</sup>	3,20			
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.			
		S <sup>(2)</sup>	bezpł.			
Tropicamide (1) W: Dawka 5 mg/ml. Produkt leczniczy jest wskazany do miejscowego stosowania: w diagnostyce okulistycznej - do wzmiankowania dna oka; w stanach przedoperacyjnych, wymagających zastosowania krótko działającego środka rozszerzającego źrenicę. Dawka 10 mg/ml. Produkt leczniczy jest wskazany do miejscowego stosowania: w diagnostyce okulistycznej - do porażenia akomodacji; w stanach przedoperacyjnych i pooperacyjnych, wymagających zastosowania krótko działającego środka rozszerzającego źrenicę. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ <small>Polfa Warszawa</small>						



# ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



czenniu czynnej nieradiograficznej spondyloartropatii osiowej u dorosłych pacjentów z objektivnymi objawami stanu zapalnego, o których świadczą podwyższone stężenie białka C-reaktywnego (ang. CRP) i/lub wyniki obrazowania metodą rezonansu magnetycznego (RM), którzy wykazali niewystarczającą odpowiedź na leczenie niesteroidowymi lekami przeciwzapalnymi (ang. NSAIDs). Zesztyniałe zapalenie stawów kregosłupa (radiograficzna spondyloartropatia osiowa, ang. AS). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu czynnego zesztyniającego zapalenia stawów kregosłupa u dorosłych pacjentów, u których odpowiedź na leczenie konwencjonalne jest niewystarczająca. Atopowe zapalenie skóry. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego atopowego zapalenia skóry u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszych, którzy kwalifikują się do leczenia ogólnego. Wrzodziejące zapalenie jelita grubego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego czynnego wrzodziejącego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, u których odpowiedź na leczenie jest niewystarczająca, którzy przestali odpowiadać na leczenie lub nie tolerowali leczenia konwencjonalnego, lub biologicznego. Choroba Leśniowskiego-Crohna. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej czynnej choroby Leśniowskiego-Crohna u dorosłych pacjentów, u których odpowiedź na leczenie jest niewystarczająca, którzy przestali odpowiadać na leczenie lub nie tolerowali leczenia konwencjonalnego, lub biologicznego.

## Urapidil

Tachyben: inj. [roztw.] 25 mg - 5 amp. Rx 100% 42,57

## Urapidil

Urapidil KALCEKS: inj./inf. [roztw.] 25 mg - 5 amp. 5 ml Rx 100% X

Urapidil KALCEKS: inj./inf. [roztw.] 50 mg - 5 amp. 10 ml Rx 100% X

## Urapidil

## Urea

Canespor® Onychoset: maść (10 mg+ 400 mg)/g - 1 zest. (10 g maści+ 1 wyskarkarka+ 15 szt. plasterów+ 1 skrobak do pazn.) Rx 100% 88,31

## Urea + Bifonazole

## Urofollitropin

Fostimon: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 75 j.m. - 1 fol. + 1 amp. Rx 100% 75,66

Fostimon: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 75 j.m. - 10 fol. + 10 amp. Rx 100% 669,60

## Urofollitropin

W: Brak owulacji (włączając zespół policystycznych jajników, PCOS) u kobiet, które nie odpowiadały na leczenie cytrynianem klomifenu. Stymulacja wielopęcherzykowa u pacjentek poddawanych wspomaganemu rozrodu (ART) jak np. zapłodnienie in vitro (IVF), transfer gamety do jajowodu (GIFT) i transfer zygoty do jajowodu (ZIFT).

## Ursodeoxycholic acid

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 niewyrównana marskość wątroby.

Ursosfalk®: kaps. 250 mg - 100 szt. Rx 100% 133,20

Ursosfalk®: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. Rx 100% 133,20

Ursodeoxycholic acid  
Ursosfalk®: zaw. doust. 250 mg/5 ml - 1 but. 250 ml Rx 100% 133,20

Ursodeoxycholic acid  
Ursopol®: kaps. 150 mg - 20 szt. Rx 100% 17,50

Ursopol®: kaps. 150 mg - 50 szt. Rx 100% 31,20

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 61,13

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

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 niewyrównana marskość wątroby.

Ursosfalk®: kaps. 250 mg - 100 szt. Rx 100% 133,20

Ursosfalk®: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. Rx 100% 133,20

Ursodeoxycholic acid  
Ursosfalk®: zaw. doust. 250 mg/5 ml - 1 but. 250 ml Rx 100% 133,20

Ursodeoxycholic acid  
Ursopol®: kaps. 150 mg - 20 szt. Rx 100% 17,50

Ursopol®: kaps. 150 mg - 50 szt. Rx 100% 31,20

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 61,13

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt. Rx 100% 26,09

ii lub terapii antagonistą TNFα; lub występują przeciwwskazania do zastosowania tych terapii. **Wrzodziejące zapalenie jelita grubego.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego czynnego wrzodziejącego zapalenia jelita grubego u osób dorosłych, u których odpowiedź na leczenie nie jest wystarczająca, nastąpiła utrata odpowiedzi na leczenie lub występuje nietolerancja innych konwencjonalnych terapii lub terapii biologicznych, lub występują przeciwwskazania medyczne do zastosowania tych terapii.

Stelara: inj. [roztw. do wstrzyk.] 90 mg - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 13547,56

Stelara: inj. [roztw. do wstrzyk.] 90 mg - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 13547,56

Stelara: inj. [roztw. do wstrzyk.] 90 mg - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 13547,56

Stelara: inj. [roztw. do wstrzyk.] 90 mg - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 13547,56

Stelara: inj. [roztw. do wstrzyk.] 90 mg - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 13547,56

Stelara: inj. [roztw. do wstrzyk.] 90 mg - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 13547,56

Stelara: inj. [roztw. do wstrzyk.] 90 mg - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 13547,56

Stelara: inj. [roztw. do wstrzyk.] 90 mg - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 13547,56

Stelara: inj. [roztw. do wstrzyk.] 90 mg - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 13547,56

Stelara: inj. [roztw. do wstrzyk.] 90 mg - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 13547,56

Stelara: inj. [roztw. do wstrzyk.] 90 mg - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 13547,56

Stelara: inj. [roztw. do wstrzyk.] 90 mg - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 13547,56

Stelara: inj. [roztw. do wstrzyk.] 90 mg - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 13547,56

Stelara: inj. [roztw. do wstrzyk.] 90 mg - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 13547,56



przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej; zakażenia wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej; zakażenia wirusem Ebsteina-Barr po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancyklowiru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej (3) Pacjenci 65+

**W:** Produkt wskazany jest do początkowego i podtrzymującego leczenia cytomegalowirusowego (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 mięszowy od dawcy zakażonego CMV.

Roche	
Rx	100% 483,46
	DZ <sup>(2)</sup> bezpl.
	R <sup>(3)</sup> 3,20
	S <sup>(4)</sup> bezpl.

**Valhit:** tabl. powł. 450 mg - 60 szt. ◆

**Valganciclovir (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom narządów mięszowych - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie **WP:** Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom kończyny, rogówki, szpiku, tkanek lub komórek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie; zakażenie wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie (3) Pacjenci 65+

**W:** Produkt wskazany jest do początkowego i podtrzymującego leczenia cytomegalowirusowego (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 mięszowy od dawcy zakażonego CMV.

### Valproate magnesium

▼ **Dipromal®:** tabl. powł. 200 mg - 40 szt. ◆ Rx 100% 11,87

**Valproate magnesium** Bausch Health

### Valproate sodium

▼ **Absenor®:** tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 43,03

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Absenor®:** tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 70,81

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Absenor®:** tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 500 - (IR):** tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 22,35

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 300:** tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 2,85

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 500:** tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 23,60

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 300:** tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 6,05

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 500:** tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 4,65

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 300:** tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 28,86

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 500:** tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 1,42

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 1,42

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 500:** kaps. miękkie 300 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 45,74

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Valproate sodium** Bausch Health

▼ **Depakine® Chrono 300:** tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 17,01

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 2,85

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 6,05

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 300 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 23,60

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 1,42

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 300 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 45,74

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 500:** kaps. miękkie 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 3,56

**Depakine® Chrono 500** Sanofi-Aventis

▼ **Depakine® Chrono 300:** kaps. miękkie 150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 4,62

**Depakine® Chrono 300** Sanofi-Aventis

Rx	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.

Rx	100%	23,60
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	3,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Rx	100%	45,74
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	4,62
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Rx	100%	3,56
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	3,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Rx	100%	22,35
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	3,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Rx	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.

Rx	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.

Rx	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.

Rx	100%	13,98
	B <sup>(1)</sup>	22,69
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	13,93
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Rx	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.

Rx	100%	23,60
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	3,20
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.

Rx	100%	45,74
	B <sup>(1)</sup>	bezpł.
	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
	R <sup>(3)</sup>	4,62
	S <sup>(4)</sup>	bezpł.





<p><b>Vanatex®:</b> tabl. powł. 80 mg - 28 szt.</p> <p><b>Vanatex®:</b> tabl. powł. 160 mg - 28 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>14,15</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,99</td></tr> <tr><td></td><td>Dz<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>27,34</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>11,12</td></tr> <tr><td></td><td>Dz<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	14,15		30% <sup>(1)</sup>	5,99		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	27,34		30% <sup>(1)</sup>	11,12		Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Co-Dipper:</b> tabl. powł. 320/25 mg - 28 szt.</p> <p><b>Valsartan + Hydrochlorothiazide (1)W:</b> Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Produkt leczniczy o ustalonej dawce jest wskazany w leczeniu pacjentów, u których ciśnienie tętnicze krwi nie jest wystarczająco kontrolowane podczas monoterapii walsartanem lub hydrochlorotiazidem. <b>WP:</b> Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>48,23</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>18,27</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	48,23		30% <sup>(1)</sup>	18,27		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p>Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+</p> <p><b>Polpharma</b></p> <p><b>Vanetanib</b></p>																																																									
Rx	100%	14,15																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	5,99																																																																																												
	Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	27,34																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	11,12																																																																																												
	Dz <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	48,23																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	18,27																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
<p><b>Valsartan (1)W:</b> Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów oraz u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. Stan po świeżo przeżytym zawałe mięśnia sercowego. Leczenie dorosłych pacjentów w stanie stabilnym klinicznie z objawową niewydolnością serca lub bezobjawową niewydolnością skurczową lewej komory po świeżo przeżytym (12 h do 10 dni) zawałe mięśnia sercowego. <b>Niewydolność serca.</b> Leczenie dorosłych pacjentów z objawową niewydolnością serca, gdy inhibitory ACE nie są tolerowane, lub u pacjentów nietolerujących leków blokujących receptory <math>\beta</math>-adrenergiczne jako terapia wspomagająca leczenie inhibitorami ACE wówczas, gdy nie można zastosować antagonistów receptora mineralokortykoidowego. <b>WP:</b> Nadciśnienie tętnicze inne niż określono w ChPL - u dzieci do 6 r.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>9,75</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>2,93</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	9,75		30% <sup>(1)</sup>	2,93		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Co-Valsacor:</b> tabl. powł. 80/12,5 mg - 28 szt.</p> <p><b>Co-Valsacor:</b> tabl. powł. 160/25 mg - 28 szt.</p> <p><b>Co-Valsacor:</b> tabl. powł. 80/12,5 mg - 56 szt.</p> <p><b>Co-Valsacor:</b> tabl. powł. 160/25 mg - 56 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>13,30</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,81</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>27,09</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>12,11</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>25,63</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>10,65</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>48,72</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>18,76</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>43,05</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>16,84</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	13,30		30% <sup>(1)</sup>	5,81		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	27,09		30% <sup>(1)</sup>	12,11		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	25,63		30% <sup>(1)</sup>	10,65		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	48,72		30% <sup>(1)</sup>	18,76		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	43,05		30% <sup>(1)</sup>	16,84		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Caprelsa:</b> tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆</p> <p><b>Caprelsa:</b> tabl. powł. 300 mg - 30 szt. ◆</p> <p><b>Vanetanib (1)</b> Program lekowy: leczenie agresywnego i objawowego, nieoperacyjnego, miejscowo zaawansowanego lub przerzutowego raka rzeniaistego tarczycy. <b>W:</b> Produkt jest wskazany w leczeniu agresywnego i objawowego, nieoperacyjnego, miejscowo zaawansowanego lub przerzutowego raka rzeniaistego tarczycy (ang. MTC). Produkt jest wskazany u dorosłych pacjentów, dzieci i młodzieży w wieku 5 lat i starszych. U pacjentów, u których nie wykryto mutacji RET lub uzyskano wynik negatywny, możliwe jest uzyskanie mniejszej skuteczności leku, co należy rozważyć przed podjęciem decyzji o leczeniu pacjenta.</p> <p><b>Sanofi B.V.</b></p>																																				
Rx	100%	9,75																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	2,93																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	13,30																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	5,81																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	27,09																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	12,11																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	25,63																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	10,65																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	48,72																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	18,76																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	43,05																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	16,84																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
<p><b>AuroValsart HCT:</b> tabl. powł. 80/12,5 mg - 28 szt.</p> <p><b>AuroValsart HCT:</b> tabl. powł. 160/12,5 mg - 28 szt.</p> <p><b>AuroValsart HCT:</b> tabl. powł. 160/25 mg - 28 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>9,75</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>2,93</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>18,18</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,45</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>18,18</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,45</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	9,75		30% <sup>(1)</sup>	2,93		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	18,18		30% <sup>(1)</sup>	5,45		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	18,18		30% <sup>(1)</sup>	5,45		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Co-Valsacor:</b> tabl. powł. 80/12,5 mg - 98 szt.</p> <p><b>Co-Valsacor:</b> tabl. powł. 160/25 mg - 98 szt.</p> <p><b>Co-Valsacor:</b> tabl. powł. 160/12,5 mg - 28 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>81,94</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>29,51</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>27,09</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>12,11</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	81,94		30% <sup>(1)</sup>	29,51		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	27,09		30% <sup>(1)</sup>	12,11		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Vardenafil</b></p> <p><b>Levitra®:</b> tabl. powł. 5 mg - 2 szt.</p> <p><b>Levitra®:</b> tabl. powł. 10 mg - 2 szt.</p> <p><b>Levitra®:</b> tabl. powł. 10 mg - 4 szt.</p> <p><b>Levitra®:</b> tabl. powł. 20 mg - 2 szt.</p> <p><b>Levitra®:</b> tabl. powł. 20 mg - 4 szt.</p> <p><b>Levitra®:</b> tabl. powł. 20 mg - 8 szt.</p> <p><b>Levitra®:</b> tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 4 szt.</p> <p><b>Vardenafil</b></p> <p><b>Viavardis:</b> tabl. powł. 20 mg - 4 szt.</p> <p><b>Vardenafil</b></p>																																													
Rx	100%	9,75																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	2,93																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	18,18																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	5,45																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	18,18																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	5,45																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	81,94																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	29,51																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	27,09																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	12,11																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
<p><b>Valsartan + Hydrochlorothiazide (1)W:</b> Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u osób dorosłych. Produkt złożony o ustalonej dawce jest wskazany do stosowania u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze krwi nie jest wystarczająco kontrolowane za pomocą monoterapii walsartanem lub hydrochlorotiazidem (patrz ChPL). <b>WP:</b> Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>13,50</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>6,01</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>27,34</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>12,36</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>27,46</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>12,48</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	13,50		30% <sup>(1)</sup>	6,01		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	27,34		30% <sup>(1)</sup>	12,36		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	27,46		30% <sup>(1)</sup>	12,48		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Co-Valsacor:</b> tabl. powł. 160/12,5 mg - 56 szt.</p> <p><b>Co-Valsacor:</b> tabl. powł. 320/12,5 mg - 28 szt.</p> <p><b>Co-Valsacor:</b> tabl. powł. 160/12,5 mg - 56 szt.</p> <p><b>Co-Valsacor:</b> tabl. powł. 320/12,5 mg - 28 szt.</p> <p><b>Co-Valsacor:</b> tabl. powł. 160/12,5 mg - 98 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>25,22</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>10,24</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>25,22</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>10,24</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	25,22		30% <sup>(1)</sup>	10,24		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	25,22		30% <sup>(1)</sup>	10,24		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Varenicline tartrate</b></p> <p>▼ <b>Champix®:</b> tabl. powł. 0,5 mg+ 1 mg - 25 szt. (1+14)</p> <p>▼ <b>Champix®:</b> tabl. powł. 0,5 mg+ 1 mg - 53 szt. (1+42)</p> <p>▼ <b>Champix®:</b> tabl. powł. 1 mg - 28 szt.</p> <p>▼ <b>Champix®:</b> tabl. powł. 1 mg - 56 szt.</p> <p>▼ <b>Champix®:</b> tabl. powł. 1 mg - 112 szt.</p> <p><b>Varenicline tartrate</b></p> <p><b>Varicella vaccine</b></p> <p><b>Priorix-Tetra:</b> inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] - 1 fiol. prosz. (+1 amp.-stryżk. rozp.)</p> <p><b>Priorix-Tetra:</b> inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] - 1 fiol. prosz. (+1 amp. rozp.)</p> <p><b>Varicella vaccine + Rubella vaccine + Mumps vaccine + Measles vaccine</b></p> <p><b>VARILRIX®:</b> inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol. + 1 amp.-stryżk.</p> <p><b>VARILRIX®:</b> inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol. + 1 amp.-stryżk.</p>																																													
Rx	100%	13,50																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	6,01																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	27,34																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	12,36																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	27,46																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	12,48																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	25,22																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	10,24																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	25,22																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	10,24																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
<p><b>Co-Bespres:</b> tabl. powł. 80/12,5 mg - 28 szt.</p> <p><b>Co-Bespres:</b> tabl. powł. 160/12,5 mg - 28 szt.</p> <p><b>Co-Bespres:</b> tabl. powł. 160/25 mg - 28 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>22,19</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>7,21</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>22,46</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>12,48</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	22,19		30% <sup>(1)</sup>	7,21		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	22,46		30% <sup>(1)</sup>	12,48		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Tensart HCT:</b> tabl. powł. 160/12,5 mg - 28 szt.</p> <p><b>Tensart HCT:</b> tabl. powł. 160/25 mg - 28 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>25,22</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>10,24</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>25,22</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>10,24</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	25,22		30% <sup>(1)</sup>	10,24		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	25,22		30% <sup>(1)</sup>	10,24		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>VARILRIX®:</b> inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol. + 1 amp.-stryżk.</p> <p><b>VARILRIX®:</b> inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol. + 1 amp.-stryżk.</p> <p><b>Varicella vaccine</b></p> <p><b>Varicella vaccine</b></p> <p><b>Entyvio:</b> inf. [prosz. do przyg. konc.] 300 mg - 1 fiol. 20 ml ◆</p>																																																						
Rx	100%	22,19																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	7,21																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	22,46																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	12,48																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	25,22																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	10,24																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	25,22																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	10,24																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
<p><b>Valsartan + Hydrochlorothiazide (1)W:</b> Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u osób dorosłych. Produkt złożony o ustalonej dawce jest wskazany do stosowania u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze krwi nie jest wystarczająco kontrolowane za pomocą monoterapii walsartanem lub hydrochlorotiazidem. <b>WP:</b> Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>17,66</td></tr> </table>	Rx	100%	17,66	<p><b>Valsartan + Hydrochlorothiazide (1)W:</b> Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u osób dorosłych. Produkt złożony o ustalonej dawce jest wskazany do stosowania u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze krwi nie jest wystarczająco kontrolowane za pomocą monoterapii walsartanem lub hydrochlorotiazidem. <b>WP:</b> Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>18,18</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,45</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>18,30</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,49</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	18,18		30% <sup>(1)</sup>	5,45		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	18,30		30% <sup>(1)</sup>	5,49		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Entyvio:</b> inf. [roztw.] 108 mg - 2 wstrzyk. 0,68 ml ◆</p> <p><b>Entyvio:</b> inf. [roztw.] 108 mg - 2 wstrzyk. 0,68 ml ◆</p>																																																																					
Rx	100%	17,66																																																																																												
Rx	100%	18,18																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	5,45																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	18,30																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	5,49																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
<p><b>Co-Diovan®:</b> tabl. 160/25 mg - 14 szt. ◆</p> <p><b>Valsartan + Hydrochlorothiazide</b></p> <p><b>Co-Dipper:</b> tabl. powł. 80/12,5 mg - 28 szt.</p> <p><b>Co-Dipper:</b> tabl. powł. 80/12,5 mg - 56 szt.</p> <p><b>Co-Dipper:</b> tabl. powł. 160/12,5 mg - 28 szt.</p> <p><b>Co-Dipper:</b> tabl. powł. 160/25 mg - 28 szt.</p> <p><b>Co-Dipper:</b> tabl. powł. 160/25 mg - 56 szt.</p> <p><b>Co-Dipper:</b> tabl. powł. 320/12,5 mg - 28 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>14,19</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>6,70</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>23,68</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>8,70</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>27,40</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>12,42</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>41,02</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>12,31</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>27,40</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>12,42</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>44,79</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>14,83</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>48,23</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>18,27</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	14,19		30% <sup>(1)</sup>	6,70		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	23,68		30% <sup>(1)</sup>	8,70		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	27,40		30% <sup>(1)</sup>	12,42		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	41,02		30% <sup>(1)</sup>	12,31		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	27,40		30% <sup>(1)</sup>	12,42		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	44,79		30% <sup>(1)</sup>	14,83		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	48,23		30% <sup>(1)</sup>	18,27		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Valtap HCT:</b> tabl. powł. 160/12,5 mg - 28 szt.</p> <p><b>Valtap HCT:</b> tabl. powł. 160/25 mg - 14 szt.</p> <p><b>Valtap HCT:</b> tabl. powł. 160/25 mg - 28 szt.</p> <p><b>Valsartan + Hydrochlorothiazide (1)W:</b> Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u osób dorosłych. Produkt leczniczy złożony o ustalonej dawce jest wskazany do stosowania u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze krwi nie jest wystarczająco kontrolowane za pomocą monoterapii walsartanem lub hydrochlorotiazidem. <b>WP:</b> Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>14,04</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>5,57</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>28,20</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>11,24</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>28,20</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>11,24</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	14,04		30% <sup>(1)</sup>	5,57		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	28,20		30% <sup>(1)</sup>	11,24		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	Rx	100%	28,20		30% <sup>(1)</sup>	11,24		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Novartis Pharma</b></p> <p><b>Entyvio:</b> inf. [roztw.] 108 mg - 2 wstrzyk. 0,68 ml ◆</p> <p><b>Entyvio:</b> inf. [roztw.] 108 mg - 2 wstrzyk. 0,68 ml ◆</p> <p><b>Entyvio:</b> inf. [roztw.] 108 mg - 2 wstrzyk. 0,68 ml ◆</p>
Rx	100%	14,19																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	6,70																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	23,68																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	8,70																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	27,40																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	12,42																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	41,02																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	12,31																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	27,40																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	12,42																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	44,79																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	14,83																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	48,23																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	18,27																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	14,04																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	5,57																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	28,20																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	11,24																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	28,20																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	11,24																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
<p><b>Co-Dipper:</b> tabl. powł. 320/12,5 mg - 28 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>48,23</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>18,27</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	48,23		30% <sup>(1)</sup>	18,27		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Valsartan + Hydrochlorothiazide (1)W:</b> Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u osób dorosłych. Produkt złożony o ustalonej dawce jest wskazany do stosowania u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze krwi nie jest wystarczająco kontrolowane za pomocą monoterapii walsartanem lub hydrochlorotiazidem. <b>WP:</b> Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>48,23</td></tr> <tr><td></td><td>30%<sup>(1)</sup></td><td>18,27</td></tr> <tr><td></td><td>S<sup>(2)</sup></td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	48,23		30% <sup>(1)</sup>	18,27		S <sup>(2)</sup>	bezpł.	<p><b>Velaglucerase alfa</b></p> <p><b>Vpriv:</b> inf. [prosz. do przyg. roztw.] 400 j.m. - 1 fiol.</p> <p><b>Velaglucerase alfa (1)</b> Program lekowy: leczenie choroby Gauchera</p> <p><b>W:</b> Lek jest wskazany do stosowania w długotrwałej enzymatycznej terapii zastępczej u pacjentów z rozpoznaniem choroby Gauchera typu I.</p> <p><b>Shire</b></p>																																																																								
Rx	100%	48,23																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	18,27																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												
Rx	100%	48,23																																																																																												
	30% <sup>(1)</sup>	18,27																																																																																												
	S <sup>(2)</sup>	bezpł.																																																																																												



### Velpatasvir

▼Eplclusa: tabl. powł. 400 mg+ 100 mg- 28 szt. Rx-z 100% 40176,00  
g<sup>(1)</sup> bezpł.

Sofosbuvir + Velpatasvir (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu C terapia bezinterferonowa

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu C (pWZW C) u dorosłych. Gilead Sciences Poland

▼Vosevi: tabl. powł. 400 mg+ 100 mg+ 100 mg - 28 szt. Rx-z 100% 55080,00  
g<sup>(1)</sup> bezpł.

Sofosbuvir + Voxilaprevir + Velpatasvir (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu C terapia bezinterferonowa

W: Produkt jest wskazany do leczenia przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu C (pWZW C) u dorosłych. Gilead Sciences Ireland

### Vemurafenib

▼Zelboraf: tabl. powł. 240 mg - 56 szt. Rx-z 100% 5375,70  
g<sup>(1)</sup> bezpł.

Vemurafenib (1) Program lekowy: leczenie czerniaka skóry lub błon śluzowych i plimimabem

W: Vemurafenib jest wskazany w monoterapii dorosłych chorych na neresekcyjnego lub z przerzutami czerniaka, wykazującego mutację BRAF V600. Roche

### Venetoclax

▼Venclyxto: tabl. powł. 10 mg - 10 szt. Rx-z 100% X  
g<sup>(1)</sup> bezpł.

▼Venclyxto: tabl. powł. 10 mg - 14 szt. Rx-z 100% 273,76  
g<sup>(1)</sup> bezpł.

▼Venclyxto: tabl. powł. 50 mg - 5 szt. Rx-z 100% X  
g<sup>(1)</sup> bezpł.

▼Venclyxto: tabl. powł. 50 mg - 7 szt. Rx-z 100% 684,40  
g<sup>(1)</sup> bezpł.

▼Venclyxto: tabl. powł. 100 mg - 7 szt. Rx-z 100% 1368,78  
g<sup>(1)</sup> bezpł.

▼Venclyxto: tabl. powł. 100 mg - 14 szt. Rx-z 100% 2737,56  
g<sup>(1)</sup> bezpł.

▼Venclyxto: tabl. powł. 100 mg - 112 szt. Rx-z 100% 21900,48  
g<sup>(1)</sup> bezpł.

Venetoclax (1) Program lekowy: leczenie chorych na ostrą białaczkę szpikową, Program lekowy: leczenie przewlekłej białaczki limfocytowej obinutuzumabem

W: Produkt w skojarzeniu z obinutuzumabem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z uprzednio nieleczoną przewlekłą białaczką limfocytową (PBL, ang. CLL). Produkt w skojarzeniu z rytuksymabem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z PBL, którzy zostali uprzednio poddani co najmniej jednej terapii. Produkt w monoterapii jest wskazany w leczeniu PBL: u dorosłych pacjentów z obecnością delekcji w obszarze 17p lub mutacją TP53, u których leczenie inhibitorem szlaku sygnałowego receptora komórek B jest nieodpowiednie lub nie powiodło się, lub u dorosłych pacjentów bez delekcji w obszarze 17p lub mutacji TP53, u których nie powiodła się zarówno immunoterapia, jak i leczenie inhibitorem szlaku sygnałowego receptora komórek B. Produkt w skojarzeniu z lekiem hipometylującym jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo zdiagnozowaną ostrą białaczką szpikową (OBS, ang. AML), którzy nie kwalifikują się do intensywnej chemioterapii. AbbVie Polska

### Venlafaxine

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

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

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

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

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

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. Krka

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

Alventa® - (IR): kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 30 szt. Rx 100% 32,25  
30%<sup>(1)</sup> 9,68  
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 uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii. Delfarma

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

Alventa® - (IR): kaps. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 28 szt. Rx 100% 32,27  
30%<sup>(1)</sup> 9,68  
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 uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii. Inpharm

Alventa® - (IR): kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 30 szt. Rx 100% 27,78  
30%<sup>(1)</sup> 8,33  
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 uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii. Medezin

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

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

Axyven: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 28 szt. Rx 100% 46,26  
30%<sup>(1)</sup> 15,68  
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 uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii. Aristo Pharma

Efectin® ER 37,5: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 10 szt. Rx 100% 6,00

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

Efectin® ER 150: kaps. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 28 szt. Rx 100% 44,82  
30%<sup>(1)</sup> 14,24  
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 uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii. Upjohn ETSV

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

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

Efevelon SR: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. Rx 100% 44,25  
30%<sup>(1)</sup> 13,67  
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: 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. Rx 100% 11,02  
30%<sup>(1)</sup> 3,38  
DZ<sup>(2)</sup> bezpł.  
S<sup>(3)</sup> bezpł.

Faxigen XL: kaps. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 28 szt. Rx 100% 20,62  
30%<sup>(1)</sup> 6,19  
DZ<sup>(2)</sup> bezpł.  
S<sup>(3)</sup> bezpł.

Faxigen XL: kaps. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 28 szt. Rx 100% 38,30  
30%<sup>(1)</sup> 11,49  
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 uogólnionych zaburzeń lękowych. 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. Rx 100% 13,10  
30%<sup>(1)</sup> 5,46  
DZ<sup>(2)</sup> bezpł.  
S<sup>(3)</sup> bezpł.

Faxolet ER: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. Rx 100% 24,62  
30%<sup>(1)</sup> 9,33  
DZ<sup>(2)</sup> bezpł.  
S<sup>(3)</sup> bezpł.

Faxolet ER: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. Rx 100% 47,11  
30%<sup>(1)</sup> 16,53  
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. (ICD-10 „Umiarowane do ciężkich epizodów depresyjnych”). Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych o charakterze fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii. Adamed

Lafactin: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 28 szt. Rx 100% 12,03  
30%<sup>(1)</sup> 4,39  
DZ<sup>(2)</sup> bezpł.  
S<sup>(3)</sup> bezpł.

Lafactin: 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.

Lafactin: 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. Aurovitis

Oriven: 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.

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 98 szt. Rx 100% 31,55  
30%<sup>(1)</sup> 9,47  
DZ<sup>(2)</sup> bezpł.  
S<sup>(3)</sup> bezpł.

Oriven: 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.

Oriven: 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.

Oriven: 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.

Oriven: 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.

Oriven: 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 uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii. Orion Corporation





Skuteczny przepływ

pentoxifyline  
**polfilin**  
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Prefaxine: 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.
Prefaxine: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	26,50
		30% <sup>(1)</sup>	11,21
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
Prefaxine: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	50,06
		30% <sup>(1)</sup>	19,48
		DZ <sup>(2)</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 uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.

Symfaksin ER®: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	10,37
		30% <sup>(1)</sup>	3,11
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
Symfaksin ER®: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	19,46
		30% <sup>(1)</sup>	5,84
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
Symfaksin ER®: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	32,21
		30% <sup>(1)</sup>	9,66
		DZ <sup>(2)</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 uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.

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.
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.
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.

**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.

Venlafaxine Apotex: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	12,82
Venlafaxine Apotex: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	24,46
Venlafaxine Apotex: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	79,58
Venlafaxine Apotex: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	46,77
Venlafaxine Apotex: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	X

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.
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.

**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.

Venlectine: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	12,69
		30% <sup>(1)</sup>	5,05
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.

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

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

**Venlectine:** 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 uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.

<b>Verapamil hydrochloride</b>	Rx	100%	24,18
<b>Isoptin® 40:</b> tabl. powł. 40 mg - 40 szt.	Rx	30% <sup>(1)</sup>	8,89
<b>Isoptin® 80:</b> tabl. powł. 80 mg - 40 szt.	Rx	DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
<b>Isoptin® SR:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 120 mg - 40 szt.	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.
<b>Isoptin® SR-E 240:</b> tabl. o przedl. uwalnianiu 240 mg - 20 szt.	Rx	100%	45,62
		30% <sup>(1)</sup>	15,04
		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.
		S <sup>(3)</sup>	bezpł.

**Verapamil hydrochloride**

**Staveran®:** tabl. powł. 40 mg - 20 szt.

**Staveran®:** tabl. powł. 80 mg - 20 szt.

**Staveran®:** tabl. powł. 120 mg - 20 szt.

**Verapamil hydrochloride (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych, dzieci i młodzieży: w leczeniu nadciśnienia tętniczego, w profilaktyce i leczeniu choroby wieńcowej, w tym: przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej, niestabilnej dławicy piersiowej, dławicy Prinzmetal, dławicy po zawale mięśnia sercowego bez niewydolności serca, gdy nie jest wskazane stosowanie leków  $\beta$ -adrenolitycznych, w leczeniu zaburzeń rytmu serca, takich jak: napadowy częstokurcz nadkomorowy, migotanie lub trzepotanie przedsionków z szybkim przewodzeniem przedsionkowo-komorowym (z wyjątkiem zespołu Wolffa-Parkinsona-White'a [WPW]) u zespołu Lowna-Ganonga-Levine'a [LGL]. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Verbasicum sp.**

**Flegatussin:** syrop (0,0026 g+ 2,35 g)/5 ml - 1 but. 115 ml ◆

**Plantago lanceolata + Verbasicum sp. + Bromhexine hydrochloride**

**Vernakalant**

**Brinavess:** inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 10 ml

**Vernakalant**

**Vigabatrin**

**Sabril®:** prosz. do przyg. roztw. doust. 500 mg - 50 sas. ◆

**Sabril®:** tabl. powł. 500 mg - 100 szt. ◆

**Vigabatrin (1)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zespół Westa (3) Padaczka oporna na leczenie **WP:** Stary napadowe w przebiegu stwardnienia guzowatego - monoterapia (4) Pacjenci 65+  
**W:** Leczenie w skojarzeniu z innymi lekami przeciwpadaczkowymi u pacjentów z napadami częściowymi opornymi na leczenie, które są 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).

**Vilanterol**

**▼Trelegy Ellipta:** prosz. do inhal., podzielony 92/55/22  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (30 dawk) ◆

**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.

**Vilanterol + Fluticasone furoate**

**▼Relvar Ellipta:** inhal. proszkowy 92/22  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (30 dawk) ◆

**▼Relvar Ellipta:** inhal. proszkowy 184/22  $\mu$ g/dawkę - 1 inhal. (30 dawk) ◆

**Vilanterol + Fluticasone furoate**

**Vildagliptin**

**Anvidis:** tabl. 50 mg - 28 szt. ◆

**Anvidis:** tabl. 50 mg - 56 szt. ◆

**Vildagliptin (1)W:** 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 HbA1c  $\geq 7\%$  (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+

**W:** WILDAGLIPTYN jest wskazana w leczeniu cukrzycy typu 2 u osób dorosłych: w monoterapii; u pacjentów niedostatecznie kontrolowanych za pomocą diety i aktywności fizycznej oraz u których stosowanie metforminy jest niewłaściwe ze względu na przeciwwskazania lub nietolerancję; w dwulekowej terapii doustnej, w skojarzeniu z metforminą u pacjentów, u których glikemia jest niewystarczająco kontrolowana, pomimo podawania maks. tolerowanej dawki metforminy w monoterapii; w skojarzeniu z metforminą u pacjentów, u których glikemia jest niewystarczająco kontrolowana, pomimo podawania maks. tolerowanej dawki metforminy w monoterapii, oraz u których nie można stosować metforminy z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; w trylekowej terapii doustnej, w skojarzeniu z: syfonylomonocznikiem i metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie dwulekowej terapii tymi produktami leczniczymi nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii. WILDAGLIPTYN jest również wskazana 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.

**Galvus®:** tabl. 50 mg - 28 szt. ◆

**Galvus®:** tabl. 50 mg - 56 szt. ◆

**Vildagliptin (1)W:** 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 HbA1c  $\geq 7\%$  (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+

**W:** WILDAGLIPTYN jest wskazana do stosowania jako uzupełnienie diety i ćwiczeń fizycznych w celu poprawy kontroli glikemii u osób dorosłych z cukrzycą typu 2: w monoterapii u pacjentów, u których metformina jest nieodpowiednia z powodu występowania przeciwwskazań lub nietolerancji; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy, w tym z insuliną, gdy produkty te nie zapewniają wystarczającej kontroli glikemii (dostępne dane o różnych terapiach skojarzonych, patrz ChPL).

**Gliptivil:** tabl. 50 mg - 28 szt. ◆

**Gliptivil:** tabl. 50 mg - 56 szt. ◆

**Vildagliptin (1)W:** WILDAGLIPTYN jest wskazana do stosowania jako uzupełnienie diety i ćwiczeń fizycznych w celu poprawy kontroli glikemii u osób dorosłych z cukrzycą typu 2: w monoterapii u pacjentów, u których metformina jest nieodpowiednia z powodu występowania przeciwwskazań lub nietolerancji; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy, w tym z insuliną, gdy produkty te nie zapewniają wystarczającej kontroli glikemii (dostępne dane o różnych terapiach skojarzonych, patrz ChPL).

**Glypviso:** tabl. 50 mg - 60 szt. ◆

**Vildagliptin (1)W:** WILDAGLIPTYN jest wskazana do stosowania jako uzupełnienie diety i ćwiczeń fizycznych w celu poprawy kontroli glikemii u osób dorosłych z cukrzycą typu 2: w monoterapii u pacjentów, u których metformina jest nieodpowiednia z powodu występowania przeciwwskazań lub nietolerancji; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy, w tym z insuliną, gdy produkty te nie zapewniają wystarczającej kontroli glikemii (dostępne dane o różnych terapiach skojarzonych, patrz ChPL).

**Kwikatol:** tabl. 50 mg - 28 szt. ◆

**Kwikatol:** tabl. 50 mg - 56 szt. ◆

## W trosce o pacjenta z migreną!

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

nicy 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. (2) Pacjenci 65+

Stada Arzneimittel		
Viglita: tabl. 50 mg - 28 szt.	Rx	100% 15,61
	Rx	30% <sup>(1)</sup> 5,38
Viglita: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100% 29,63
	Rx	30% <sup>(1)</sup> 9,17
		S <sup>(2)</sup> bezpl.

**Vildagliptin (1)W:** Wildagliptyna jest wskazana do stosowania jako uzupełnienie diety i ćwiczeń fizycznych w celu poprawy kontroli glikemii u osób dorosłych z cukrzycą typu 2. W monoterapii u pacjentów, u których metformina jest nieodpowiednia z powodu występowania przeciwwskazań lub nietolerancji; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy, w tym z insuliną, gdy produkty te nie zapewniają wystarczającej kontroli glikemii (dostępne dane o różnych terapiach skojarzonych, patrz ChPL). (2) Pacjenci 65+

## Vildagliptin + Metformin hydrochloride

Anvildis Duo: tabl. powł. 50/1000 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 32,71
	Rx	30% <sup>(1)</sup> 10,79
Anvildis Duo: tabl. powł. 50/850 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 32,71
	Rx	30% <sup>(1)</sup> 10,79
		S <sup>(2)</sup> bezpl.

**Vildagliptin + Metformin hydrochloride (1)W:** Produkt jest wskazany do stosowania jako uzupełnienie diety i ćwiczeń fizycznych w celu poprawy kontroli glikemii u osób dorosłych z cukrzycą typu 2. u pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli glikemii po zastosowaniu chlorowodoru metforminy w monoterapii; u pacjentów już leczonych wildagliptyną w skojarzeniu z chlorowodorkiem metforminy, w postaci oddzielnych tabl.; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy, w tym z insuliną, gdy produkty te nie zapewniają wystarczającej kontroli glikemii. (2) Pacjenci 65+

Eucreas: tabl. powł. 50/1000 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 235,50
Eucreas: tabl. powł. 50/850 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 202,60

## Vildagliptin + Metformin hydrochloride

Gliptivil Combo: tabl. powł. 50 mg/1000 mg - 60 szt. ◆ NOWOSĆ	Rx	100% 32,70
	Rx	30% <sup>(1)</sup> 10,78
Gliptivil Combo: tabl. powł. 50 mg/850 mg - 60 szt. ◆ NOWOSĆ	Rx	100% 32,70
	Rx	30% <sup>(1)</sup> 10,78
		S <sup>(2)</sup> bezpl.

**Vildagliptin + Metformin hydrochloride (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako uzupełnienie diety i ćwiczeń fizycznych w celu poprawy kontroli glikemii u osób dorosłych z cukrzycą typu 2. u pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli glikemii po zastosowaniu chlorowodoru metforminy w monoterapii; u pacjentów już leczonych wildagliptyną w skojarzeniu z chlorowodorkiem metforminy; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy, w tym z insuliną, gdy produkty te nie zapewniają wystarczającej kontroli glikemii (dostępne dane o różnych terapiach skojarzonych, patrz - ChPL). (2) Pacjenci 65+

Ipizan®: tabl. powł. 50/850 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 50,00
Ipizan®: tabl. powł. 50/1000 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 50,00

## Vildagliptin + Metformin hydrochloride

Vimetto: tabl. powł. 50/1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 41,29
	Rx	30% <sup>(1)</sup> 19,37
Vimetto: tabl. powł. 50/850 mg - 60 szt.	Rx	100% 41,29
	Rx	30% <sup>(1)</sup> 19,37
		S <sup>(2)</sup> bezpl.

**Vildagliptin + Metformin hydrochloride (1)W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako uzupełnienie diety i ćwiczeń fizycznych w celu poprawy kontroli glikemii u osób dorosłych z cukrzycą typu 2. u pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli glikemii po zastosowaniu chlorowodoru metforminy w monoterapii; u pacjentów już leczonych wildagliptyną w skojarzeniu z chlorowodorkiem metforminy, w postaci oddzielnych tabletek; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy, w tym z insuliną, gdy produkty te nie zapewniają wystarczającej kontroli glikemii (dostępne dane o różnych terapiach skojarzonych, patrz ChPL). (2) Pacjenci 65+

## Vincristine

Vincristine Teva: inj. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fioł. 1 ml ◆	Rx	100% 38,04
Vincristine Teva: inj. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fioł. 5 ml ◆	Rx	100% 152,99

**Vincristine (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.61.**  
W: Produkt leczniczy jest stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnowotworowymi w leczeniu: ostrej białaczki limfocytowej; chłoniaków złośliwych, w tym chłoniaków ziarniczych i niezziarniczych; szpiczaka mnogiego; nowotworów litych, z uwzględnieniem raka piersi (z przerzutami) i drobnonukleotycznego raka płuc, mięsaka Ewinga, płodowego mięśniakomięsaka prążkowanego rdzeniowego, pierwotnych guzów neuroektodermalnych (takich jak rdzenia czy nerwiak zarodkowy), guza Wilmsa i siatkówczaka; idiopatycznej plamicy małopłytkowej (ITP). Pacjenci z ITP odporną na splenektomię i krótkoterminowe leczenie adrenokortykosteroidami mogą wykazywać odpowiedź na vincristinę, jednakże lek ten nie jest zalecany jako terapia podstawowa w tej chorobie. Zalecane tygodniowe dawki vincristyny podawane przez okres od 3-4 tyg. wywoływały trwałe remisje u niektórych pacjentów. Jednakże, jeśli odpowiedź na lek nie wystąpi u pacjenta po podaniu 3-6 dawek, jest mało prawdopodobne, aby kolejne dawki preparatu przyniosły jakiegokolwiek korzyści terapeutyczne.

Teva Pharmaceuticals Polska

## Vinflunine

Javlor: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fioł. 2 ml	Rx-z	100% 1052,87
Javlor: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 10 fioł. 2 ml	Rx-z	100% 5264,40

## Vinflunine

Pierre Fabre Medicament

## Vinorelbine

Navelbine®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 10 fioł. 1 ml	Rx	100% 516,08
Navelbine®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 50 mg/5 ml - 10 fioł. 5 ml	Rx	100% 2580,38

**Vinorelbine (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.63.**  
W: Niedrobnokomórkowy rak płuca. Zaawansowany rak piersi z przerzutami.

Pierre Fabre Medicament

## Navelbine®: kaps. 20 mg - 1 szt.

Navelbine®: kaps. 20 mg - 1 szt.	Rx	100% 179,52
		B <sup>(1)</sup> bezpl.

## Navelbine®: kaps. 30 mg - 1 szt.

Navelbine®: kaps. 30 mg - 1 szt.	Rx	100% 269,27
		B <sup>(1)</sup> bezpl.

**Vinorelbine (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.63.**  
W: Niedrobnokomórkowy rak płuca. Zaawansowany rak piersi.

Pierre Fabre Medicament

## Navirel®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml

Navirel®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 10 fioł. 1 ml	Rx	100% 228,96
		B <sup>(1)</sup> bezpl.

## Navirel®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml

Navirel®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 10 fioł. 5 ml	Rx	100% 1144,80
		B <sup>(1)</sup> bezpl.

**Vinorelbine (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.63.**  
W: W monoterapii u pacjentów z przerzutowym rakiem piersi (w IV stopniu zaawansowania), u których chemioterapia obejmująca antybiotyk antracyklinowy i taksan zakończyła się niepowodzeniem lub nie jest właściwa. Niedrobnokomórkowy rak płuca (w III lub IV stopniu zaawansowania).

medac

## Neocitec: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg - 1 fioł. 1 ml

Neocitec: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg - 1 fioł. 1 ml	Rx	100% 34,34
		B <sup>(1)</sup> bezpl.

## Neocitec: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg - 1 fioł. 5 ml

Neocitec: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg - 1 fioł. 5 ml	Rx	100% 171,72
		B <sup>(1)</sup> bezpl.

**Vinorelbine (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.63.**  
W: Winorelbina jest wskazana w leczeniu: niedrobnokomórkowego raka płuc (stadium 4); w monoterapii u pacjentów z przerzutowym rakiem piersi (stadium 4), w przypadku, gdy chemioterapia oparta na schematach zawierających antracykliny lub taksany okazała się nieskuteczna lub nie może być zastosowana. Sandoz GmbH

## Vinorelbine Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 1 ml

Vinorelbine Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 1 ml	Rx	100% 22,90
		B <sup>(1)</sup> bezpl.

## Vinorelbine Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 5 ml

Vinorelbine Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 5 ml	Rx	100% 114,48
		B <sup>(1)</sup> bezpl.

**Vinorelbine (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.63.**  
W: Winorelbina jest wskazana do stosowania u osób dorosłych w leczeniu: w monoterapii pacjentów z przerzutowym rakiem piersi (w stadium IV), jeśli stosowanie chemioterapii z użyciem antracyklin i taksanu nie powiodło się lub jest niewskazane, niedrobnokomórkowego raka płuc (III lub IV stadium).

Accord Healthcare

## Vinorelbine Zentiva (Vinorelbine Alvogen): kaps. miękkie 20 mg - 1 szt.

Vinorelbine Zentiva (Vinorelbine Alvogen): kaps. miękkie 20 mg - 1 szt.	Rx	100% 133,25
		B <sup>(1)</sup> bezpl.

## Vinorelbine Zentiva (Vinorelbine Alvogen): kaps. miękkie 30 mg - 1 szt.

Vinorelbine Zentiva (Vinorelbine Alvogen): kaps. miękkie 30 mg - 1 szt.	Rx	100% 199,89
		B <sup>(1)</sup> bezpl.

## Vinorelbine Zentiva (Vinorelbine Alvogen): kaps. miękkie 80 mg - 1 szt.

Vinorelbine Zentiva (Vinorelbine Alvogen): kaps. miękkie 80 mg - 1 szt.	Rx	100% 533,02
		B <sup>(1)</sup> bezpl.

**Vinorelbine (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.63.**  
W: Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu: zaawansowanego niedrobnokomórkowego raka płuc; zaawansowanego raka piersi, gdy inne metody leczenia nie są niewskazane.

Alvogen

## Vinopocetine

## Cavinton®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 10 amp. 2 ml

Cavinton®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100% 61,30
---	----	------------

## Vinopocetine

## Cavinton®: tabl. 5 mg - 50 szt.

Cavinton®: tabl. 5 mg - 50 szt.	Rx	100% 19,36
---------------------------------	----	------------

## Cavinton® Forte: tabl. 10 mg - 30 szt.

Cavinton® Forte: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100% 20,17
--	----	------------

## Cavinton® Forte: tabl. 10 mg - 90 szt.

Cavinton® Forte: tabl. 10 mg - 90 szt.	Rx	100% 47,35
--	----	------------

## Vinopocetine

## Vicebro®: tabl. 5 mg - 50 szt.

Vicebro®: tabl. 5 mg - 50 szt.	Rx	100% 14,26
--------------------------------	----	------------

## Vicebro®: tabl. 5 mg - 100 szt.

Vicebro®: tabl. 5 mg - 100 szt.	Rx	100% 22,39
---------------------------------	----	------------

## Vicebro® forte: tabl. 10 mg - 30 szt.

Vicebro® forte: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100% 17,59
---------------------------------------	----	------------

## Vicebro® forte: tabl. 10 mg - 90 szt.

Vicebro® forte: tabl. 10 mg - 90 szt.	Rx	100% 48,29
---------------------------------------	----	------------

## Vinopocetine

## Vincetan: tabl. 5 mg - 100 szt.

Vincetan: tabl. 5 mg - 100 szt.	Rx	100% 18,79
---------------------------------	----	------------

## Vincetan Forte: tabl. 10 mg - 90 szt.

Vincetan Forte: tabl. 10 mg - 90 szt.	Rx	100% 24,68
---------------------------------------	----	------------

## Vinopocetine

## Vinopocetine Espesfa: tabl. 5 mg - 50 szt.

Vinopocetine Espesfa: tabl. 5 mg - 50 szt.	Rx	100% 22,16
--	----	------------

## Vinopocetine Espesfa: tabl. 5 mg - 100 szt.

Vinopocetine Espesfa: tabl. 5 mg - 100 szt.	Rx	100% 34,78
---	----	------------

## Vinopocetine Espesfa FORTE: tabl. 10 mg - 30 szt.

Vinopocetine Espesfa FORTE: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100% 21,94
---	----	------------

## Vinopocetine Espesfa FORTE: tabl. 10 mg - 90 szt.

Vinopocetine Espesfa FORTE: tabl. 10 mg - 90 szt.	Rx	100% 45,89
---	----	------------

## Vinopocetine

## Vinpoton®: tabl. 5 mg - 50 szt.

Vinpoton®: tabl. 5 mg - 50 szt.	Rx	100% 20,12
---------------------------------	----	------------

## Vinpoton®: tabl. 5 mg - 90 szt.

Vinpoton®: tabl. 5 mg - 90 szt.	Rx	100% 29,28
---------------------------------	----	------------

## Vinpoton®: tabl. 5 mg - 100 szt.

Vinpoton®: tabl. 5 mg - 100 szt.	Rx	100% 30,18
----------------------------------	----	------------

## Vinopocetine

Gedeon Richter

## Viola tricolor herb

Ziel. Apt. Bratek fix: ziola do zaparzenia 2 g - 30 toreb. OTC	100%	8,01
--	------	------

## Viola tricolor herb

Polpharma

## Viper antitoxin

Antytoksyna jadu żmij: inj. dom. [roztw.] 500 j.a. - 1 amp. 5 ml	Rx	100% 1035,00
--	----	--------------

## Viper antitoxin

Biomed Warszawa

## Vismodegib

Erivedge: kaps. twarde 150 mg - 28 szt.	Rx-z	100% 13733,31
		B <sup>(1)</sup> bezpl.

**Vismodegib (1)Program lekowy:** leczenie chorych na zaawansowanego raka podstawonokomórkowego skóry wismodegibem

W: Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych, u których stwierdzono: objawowego raka podstawonokomórkowego z przerzutami; miejscowo zaawansowanego raka podstawonokomórkowego niespełniającego kryteriów leczenia chirurgicznego lub radioterapii.

Roche Registration

## Vitamins

Carnevit: inj. dom./doż. [liof.] - 10 fioł.	Rx	100% 34,92
---	----	------------

## Vitamins

Baxter

Senosan fix: mieszaneczka ziołowa do zaparzenia 1,7 g - 20 sasz. 1,7 g	SD	100% 11,36
--	----	------------

## Melissa extract + Hop + Vitamins + Magnesium

Polpharma

SuperOptic®: kaps. elastyczne - 30 szt.	SD	100% 37,79
SuperOptic®: kaps. elastyczne - 60 szt.	SD	100% 53,16

## Folic acid + Lutein + Minerals + Vitamins

Polpharma

zUrvit Junior Plus: syrop [smak owoców leśnych] - 1 but. 100 ml	SD	100% 21,87
---	----	------------

## Cranberry extract + Vitamins + Nettle extract

Polpharma

## Vitamin B-complex

Vitaminum B compositum: tabl. draż. - 50 szt.	OTC	100% 5,08
---	-----	-----------

## Vitamin B-complex

Polfa Warszawa

## Vitamin D

Acidolac® Dentifox Kids: tabl. do ssania - 30 szt.	SD	100% 38,58
--	----	------------

## Vitamin D + Lactobacillus salivarius HM6 Paradens

Polpharma

## Voronazole

Vfend: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 200 mg - 1 fioł. ◆	Rx	100% X
Vfend: tabl. powł. 50 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% X
Vfend: tabl. powł. 200 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% X





# ZOLPIC

zolidem

## Daj owcom odpocząć.



po allogenicznym przeszczepieniu macierzystych komórek krwiotwórczych (ang. HSCT). **WP:** Profilaktyka inwazyjnych zakażeń grzybiczych u pacjentów wysokiego ryzyka z zespołami przebiegającymi z niedoborami odporności (2) Chemioterapia ICD-10: C.0.15. (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

**Vorykon - import docelowy:** tabl. 200 mg - 20 szt. Rx 100% X

**Voriconazole** Thrive Therapeutic

**Vortioxetine**

**▼Brintellix:** tabl. powł. 5 mg - 28 szt. Rx 100% X

**▼Brintellix:** tabl. powł. 5 mg - 56 szt. Rx 100% 93,20

**▼Brintellix:** tabl. powł. 5 mg - 56 szt. Rx 30%<sup>(1)</sup> 31,24

**▼Brintellix:** tabl. powł. 10 mg - 28 szt. Rx 100% X

**▼Brintellix:** tabl. powł. 10 mg - 28 szt. Rx 100% 177,04

**▼Brintellix:** tabl. powł. 10 mg - 56 szt. Rx 30%<sup>(1)</sup> 53,11

**▼Brintellix:** tabl. powł. 10 mg - 56 szt. Rx 30%<sup>(1)</sup> 53,11

**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. Lundbeck

**Voxilaprevir**

**▼Vosevi:** tabl. powł. 400 mg+ 100 mg+ 100 mg - 28 szt. Rx-z 100% 55080,00

**Sofosbuvir + Voxilaprevir + Velpatasvir** (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu C terapią bezinterferonową

**W:** Produkt jest wskazany do leczenia przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu C (pWZW C) u dorosłych. Gilead Sciences Ireland

**Warfarin**

**Warfin:** tabl. 3 mg - 100 szt. Rx 100% 18,77

**Warfin:** tabl. 3 mg - 100 szt. Rx 100% 10,91

**Warfin:** tabl. 3 mg - 100 szt. Rx 100% 29,75

**Warfin:** tabl. 5 mg - 100 szt. Rx 100% 16,64

**Warfin:** tabl. 5 mg - 100 szt. Rx 100% 16,64

**Warfin:** tabl. 5 mg - 100 szt. Rx 100% 16,64

**Warfin:** tabl. 5 mg - 100 szt. Rx 100% 16,64

**Warfarin** (1) **W:** Leczenie i zapobieganie zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej. Wtórne zapobieganie zawałowi mięśnia sercowego i zapobieganie powikłaniom zakrzepowo-zatorowym (udar lub zator w krążeniu obwodowym) po zawałach mięśnia sercowego. Zapobieganie powikłaniom zakrzepowo-zatorowym (udar lub zator w krążeniu obwodowym) u pacjentów z migotaniem przedsionków, z patologią zastawek lub po protezowaniu zastawek serca. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

**Water**

**Help4Skin Gojenie Oparzeń:** żel hydrokoloidowy - 1 but. 75 g WMa 100% 40,91

**Sodium benzoate + Acidic colloidal carbomer + Water + Potassium sorbate + Carnosine** Polpharma

**Help4Skin Gojenie Ran:** żel hydrokoloidowy [spray] - 1 op. 75 g WMa 100% 38,80

**Water + Sodium benzoate + Acidic colloidal carbomer + Potassium sorbate + Carnosine** Polpharma

**Help4Skin Gojenie Ran:** żel hydrokoloidowy - 1 tuba 20 g WMa 100% 24,18

**Water + Acidic colloidal carbomer + Sodium benzoate + Carnosine + Potassium sorbate** Polpharma

**White mulberry**

**Diabetosan Caps:** kaps. - 60 szt. SD 100% 26,73

**Chrome + White mulberry + Gymnea Leaf** Polpharma

**Morwa biała fix:** ziola do zaparzania 2 g - 20 sasz. SD 100% 8,01

**White mulberry** Polpharma

**Wild Rose**

**Lacrimil® Natura Plus:** krople do oczu - 1 but. 10 ml WMa 100% 31,81

**Hypomellose + Wild Rose + Chamomile + Bilberry + Sodium chloride + Aloe Vera + Hyaluronate sodium** Polpharma

**Xanthan Gum**

**Softeye Gel:** żel - 20 poj. 0,4 ml WMa 100% 27,84

**Xanthan Gum + Hyaluronate sodium** Polpharma

**Softeye Net:** żel - 20 poj. 0,4 ml WMa 100% 37,48

**Hyaluronate sodium + Nettleleaf + Xanthan Gum** Polpharma

**Xylometazoline hydrochloride**

**Xylodex 0,05% regeneracja:** spray do nosa (0,05 mg+ 5,0 mg)/dawkę - 1 but. 10 ml OTC 100% 22,62

**Xylodex 0,1% regeneracja:** spray do nosa (0,1 mg+ 5,0 mg)/dawkę - 1 but. 10 ml OTC 100% 23,04

**Xylometazoline hydrochloride + Dexpanthenol** Polfa Warszawa

**Xylogel 0,1%:** żel do nosa 1 mg/ml - 1 but. 10 g (z pompką dozującą) OTC 100% 21,12

**Xylogel dla dzieci:** żel do nosa 0,5 mg/ml - 1 but. 10 g (z pompką dozującą) OTC 100% 24,09

**Xylometazoline hydrochloride** Polfa Warszawa

**Xylometazolin WZF 0,05%:** krople do nosa [roztw.] 0,5 mg/ml - 1 op. 10 ml OTC 100% 10,58

**Xylometazolin WZF 0,1%:** krople do nosa [roztw.] 1 mg/ml - 1 but. 10 ml OTC 100% 9,08

**Xylometazoline hydrochloride** Polfa Warszawa

**Yellow fever vaccine**

**Stamaril:** inj. [prosz. + rozp. do przyg. zaw.] 0,5 ml (1 daw.) - 1 amp.-stryk. Rx 100% 214,00

**Yellow fever vaccine** Sanofi Pasteur

**Yerba mate extract**

**Zielnik Świata Yerba Mate:** ziola do zaparzania - 20 sasz. SD 100% 11,41

**Yerba mate extract** Polpharma

**Zalepon**

**○ Morfeo:** kaps. żelatynowe 10 mg - 10 szt. Rx 100% 12,42

**○ Morfeo:** kaps. żelatynowe 10 mg - 20 szt. Rx 100% 26,45

**Zalepon** Adamed

**Zanamivir**

**Relenza:** prosz. do inhal. 5 mg/dawkę - 20 szt. Rx 100% X

**Zanamivir** GSK Pharmaceuticals SA

**Zanabrutinibe**

**▼Bruksina:** kaps. twarde 80 mg - 120 szt. Rx-z 100% 24672,73

**Zanabrutinibe** (1) Program lekowy: leczenie chorych na makroglobulinemię Waldenströma, Program lekowy: leczenie przewlekłej białaczki limfocytowej obinituzumabem

**W:** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu u dorosłych pacjentów z makroglobulinemią Waldenströma, którzy wcześniej stosowali co najmniej jedną metodę leczenia, albo w leczeniu pierwszego rzutu u pacjentów, którzy nie kwalifikują się do stosowania chemioterapii. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z chłoniakiem strefy brzożnej (ang. MZL), którzy wcześniej stosowali co najmniej jedną terapię z zastosowaniem przeciwciał anti-CD20. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu u dorosłych pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową (ang. CLL). BeiGene Ireland

**Ziconotide**

**Prialt:** inf.[roztw.] 0,1 mg/ml - 1 fioł. 1 ml Rx-z 100% 2643,84

**Prialt:** inf.[roztw.] 0,1 mg/ml - 1 fioł. 5 ml Rx-z 100% 12814,58

**Ziconotide** Esteve Pharmaceuticals

**Zidovudine**

**Retrovir®:** kaps. 100 mg - 100 szt. Rx 100% 893,00

**Retrovir®:** kaps. 250 mg - 40 szt. Rx 100% 772,56

**Retrovir®:** syrop 50 mg/5 ml - 1 but. 200 ml Rx 100% 168,29

**Zidovudine** Viiv Healthcare

**Trizivir®:** tabl. powł. 351 mg+ 150 mg+ 300 mg - 60 szt. Rx 100% 3616,60

**Lamivudine + Abacavir + Zidovudine** GSK Pharmaceuticals SA

**Zinc**

**Scorbolamid® EXTRA:** tabl. powł. 300 mg+ 200 mg+ 50 mg+ 5 mg - 20 szt. OTC 100% 20,18

**Salicylamid + Ascorbic acid + Rutoside + Zinc** Polpharma

**Scorbolamid® EXTRA Hot:** zaw. doust. [granulat] (300 mg+ 300 mg+ 50 mg+ 5 mg)/sasz. - 8 sasz. OTC 100% 14,03

**Zinc + Rutoside + Salicylamid + Ascorbic acid** Polpharma

**Zinc acetate**

**Wilzin:** kaps. twarde 25 mg - 250 szt. Rx 100% 1071,60

**Wilzin:** kaps. twarde 50 mg - 250 szt. Rx 100% 1927,80

**Zinc acetate** Recordati Rare Diseases

**Zineryl®:** prosz. i rozp. do przyg. roztw. do stos. na skórę (40 mg+ 12 mg/ml - 1 op. 30 ml Rx 100% 48,86

**Erythromycin + Zinc acetate** LEO Pharma

**Zinc gluconate**

**Neosine Duo:** syrop (500 mg+ 3,125 mg Zn2+ )/5 ml - 1 but. 150 ml Rx 100% 27,38

**Neosine Duo:** tabl. 1000 mg+ 6,25 mg Zn2+ - 10 szt. Rx 100% 18,51

**Neosine Duo:** tabl. 1000 mg+ 6,25 mg Zn2+ - 30 szt. Rx 100% 45,66

**Zinc gluconate + Inosine pranobex** Alfarma Farmacja Polska

**Zinc sulphate**

**Zincetral®:** tabl. powł. 45 mg - 50 szt. Rx 100% 9,97

**Zinc sulphate** Teva Pharmaceuticals Polska

**Ziprasidone**

**Zypsila:** kaps. twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% X

**Zypsila:** kaps. twarde 40 mg - 28 szt. Rx 100% X

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

**Zypsila:** kaps. twarde 80 mg - 56 szt. Rx 100% 214,09

Zolmitriptan			Clopixol® Depot: inj. [roztw. olejowy] 200 mg/ml - 10 amp. ◆			100% 153,60	
Zolmiles: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2,5 mg - 2 szt.	Rx	100%	21,71	Rx	B <sup>(1)</sup>	bezpł.	
Zolmiles: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2,5 mg - 6 szt.	Rx	100%	59,11		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
Zolmiles: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 2 szt.	Rx	100%	32,55		S <sup>(3)</sup>	bezpł.	
Zolmiles: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 6 szt.	Rx	100%	75,45	Zuclopendixol decanate (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+			
Zolmitriptan	Actavis Group PTC ehf.			W: Leczenie podtrzymujące schizofrenii oraz w innych psychozach, szczególnie w objawami, takimi jak: omamy, urojenia, zaburzenia myślenia, pobudzenie ruchowe, niepokój, wrogość i agresywność. <b>Lundbeck</b>			
Zolmitriptan STADA: tabl. 2,5 mg - 3 szt.	Rx	100%	28,60	Zuclopendixol dihydrochloride			
Zolmitriptan	STADA Poland Sp. z o.o.			Clopixol®: tabl. powł. 10 mg - 100 szt. ◆			
Zolpidem tartrate				Rx	100%	34,55	
○ ApoZolpin: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	9,30		B <sup>(1)</sup>	12,26	
○ ApoZolpin: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,90		DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
○ ApoZolpin: tabl. powł. 10 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	21,50	S <sup>(3)</sup>	bezpł.		
Zolpidem tartrate	Aurovitas			Rx	100%	55,72	
○ Hypnogen®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	17,95		B <sup>(1)</sup>	bezpł.	
Zolpidem tartrate	Zentiva				DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	
○ Nasen®: tabl. 10 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	11,81	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	
○ Nasen®: tabl. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	24,46		100%	55,72	
○ Nasen®: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	30,53		B <sup>(1)</sup>	bezpł.	
Zolpidem tartrate	Polfarmex			DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.		
○ Noxizol: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	10,83	Rx	S <sup>(3)</sup>	bezpł.	
Zolpidem tartrate	Actavis Group PTC ehf.				Zuclopendixol dihydrochloride (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+		
○ Onirex: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	12,14		W: Ostra i przewlekła schizofrenia oraz inne psychozy, szczególnie z takimi objawami, jak: omamy, urojenia, zaburzenia myślenia, pobudzenie ruchowe, niepokój, wrogość i agresywność. Faza maniackalna zaburzenia afektywnego dwubiegunowego. <b>Lundbeck</b>		
○ Onirex: tabl. powł. 10 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	58,00	Zolpidem tartrate			
Zolpidem tartrate	Orion Corporation			○ Polsen®: tabl. powł. 10 mg - 10 szt. ◆			
○ Polsen®: tabl. powł. 10 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	13,61	○ Polsen®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆			
○ Polsen®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	16,39	○ Polsen®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆			
○ Polsen®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	19,48	Zolpidem tartrate			
Zolpidem tartrate	Adamed			○ Sanval®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆			
○ Sanval®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	17,50	Zolpidem tartrate			
Zolpidem tartrate	Sandoz GmbH			○ Stilnox®: tabl. powł. 10 mg - 14 szt. ◆			
○ Stilnox®: tabl. powł. 10 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X	Zolpidem tartrate			
Zolpidem tartrate	Sanofi Winthrop Industrie			○ Zolpic®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆			
○ Zolpic®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	21,25	Zolpidem tartrate			
Zolpidem tartrate	Polpharma			○ Zolpidem Genoptim: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆			
○ Zolpidem Genoptim: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	16,55	○ Zolpidem Genoptim: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆			
○ Zolpidem Genoptim: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	25,19	Zolpidem tartrate			
Zolpidem tartrate	Synopsis Pharma			○ Zolpidem Vitabalans: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆			
○ Zolpidem Vitabalans: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	9,80	○ Zolpidem Vitabalans: tabl. powł. 10 mg - 100 szt. ◆			
○ Zolpidem Vitabalans: tabl. powł. 10 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	21,70	Zolpidem tartrate			
Zolpidem tartrate	Vitabalans			○ Zolpigen: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆			
○ Zolpigen: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	9,99	Zolpidem tartrate			
Zolpidem tartrate	Viatris Ltd			○ Zolsana®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆			
○ Zolsana®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	18,00	Zolpidem tartrate			
Zolpidem tartrate	Krka			Zonisamide			
Zonisamide				Zonisamidum Neuraxpharm: kaps. twarde 25 mg - 14 szt.			
Zonisamidum Neuraxpharm: kaps. twarde 25 mg - 14 szt.	Rx	100%	16,33	Zonisamidum Neuraxpharm: kaps. twarde 100 mg - 56 szt.			
Zonisamidum Neuraxpharm: kaps. twarde 100 mg - 56 szt.	Rx	100%	119,75	Zonisamidum Neuraxpharm: kaps. twarde 50 mg - 56 szt.			
Zonisamidum Neuraxpharm: kaps. twarde 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	59,88	Zonisamide			
Zonisamide	Neuraxpharm Arzneimittel			Zopiclone			
Zopiclone				○ ApoDream: tabl. powł. 7,5 mg - 20 szt. ◆			
○ ApoDream: tabl. powł. 7,5 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	17,80	Zopiclone			
Zopiclone	Apotex Inc.			○ Dobroson®: tabl. powł. 7,5 mg - 20 szt. ◆			
○ Dobroson®: tabl. powł. 7,5 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	15,59	○ Dobroson®: tabl. powł. 7,5 mg - 30 szt. ◆			
○ Dobroson®: tabl. powł. 7,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	28,00	Zopiclone			
Zopiclone	STADA Poland Sp. z o.o.			○ Imovane®: tabl. powł. 7,5 mg - 14 szt. ◆			
○ Imovane®: tabl. powł. 7,5 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X	○ Imovane®: tabl. powł. 7,5 mg - 20 szt. ◆			
○ Imovane®: tabl. powł. 7,5 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	17,62	Zopiclone			
Zopiclone	Sanofi Winthrop Industrie			○ Senzop: tabl. powł. 7,5 mg - 20 szt. ◆			
○ Senzop: tabl. powł. 7,5 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	15,00	Zopiclone			
Zopiclone	Bausch Health			○ Zopitin®: tabl. powł. 7,5 mg - 20 szt. ◆			
○ Zopitin®: tabl. powł. 7,5 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	15,10	○ Zopitin®: tabl. powł. 7,5 mg - 100 szt. ◆			
○ Zopitin®: tabl. powł. 7,5 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	45,60	Zopiclone			
Zopiclone	Vitabalans			Zuclopendixol decanate			
Zuclopendixol decanate				Rx	100%	20,23	
Clopixol® Depot: inj. [roztw. olejowy] 200 mg/ml - 1 amp. ◆					B <sup>(1)</sup>	4,87	
					DZ <sup>(2)</sup>	bezpł.	



**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 lęgowy, stan lęgowy, pobudliwość nerwowa, niepokój, zimne kończyny. Rzadko odnotowywano omamy, omdlenia, hiperglukemię, hipokaliemię, kwasicę metaboliczną, rozszerezenie żrenicy, 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 naparstnicy 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, allopuryinol 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: Ostrobiegunka: 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 rozszerzenia 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 naczynioruchowego, 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 tabletko 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 tabletko 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, jakakolwiek 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 tabletko powlekana zawiera 50 mg lub 100 mg sumatryptanu w postaci odpowiednio 70 mg i 140 mg bursztynianu sumatryptanu oraz substancje pomocnicze. **Wskazania:** Doraźne zwalczanie napadów migreny. **Dawkowanie i sposób podawania:** Sumamigren jest dostępny w postaci tabletek powlekanych 50 mg i 100 mg. Sumatryptanu 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 sumatryptanu 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 sumatryptanu w tej grupie pacjentów nie jest zalecane. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na sumatryptan lub którąkolwiek substancję pomocniczą produktu. Nie stosować w zapobieganiu napadom migrenowym. Nie stosować u pacjentów w wieku poniżej 18 lub powyżej 65 lat. Choroba niedokrwienna serca lub objawy z nią związane, skurcz naczyń wieńcowych (dusznicza Prinzmetal), przebyty zawał mięśnia sercowego. Przebyty udar mózgu lub przemijający mózgowy napad niedokrwienny. Choroby naczyń obwodowych. Umiarkowane i ciężkie nadciśnienie oraz niedostatecznie kontrolowane nadciśnienie. Stosowanie równocześnie z inhibitorami monoaminooksydazy (sumatryptanu 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 niedokrwienną 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 naczyniopochodnego 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 zucia, w tym parestezje i niedoczulica, 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, oczopłaz, mroczone, 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 niedokrwiennie 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.