

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 - wskazania pozarejestacyjne (obowiązuje od 1 kwietnia 2024)

sponsor aktualizacji



Korzystasz z bazy leków?

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



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 www.lekseek.com



Objaśnienia oznaczeń

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

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



Wskazania pozarejestacyjne

Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 2 rż.; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 2 rż.

Flonidan®: tabl. 10 mg - 10 szt.	Rx	100%	11,75
Flonidan®: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,62
		30% ⁽¹⁾	7,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Flonidan®: tabl. 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	31,78
		30% ⁽¹⁾	12,94
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Flonidan®: tabl. 10 mg - 90 szt.	Rx	100%	48,48
		30% ⁽¹⁾	20,22
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Flonidan®: zaw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 120 ml	Rx	100%	13,65
		30% ⁽¹⁾	4,10
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Loratadine (1)W: Objawy alergicznego (sezonowego i całorocznego) zapalenia błony śluzowej nosa. Objawy przewlekłej pokrzywki idiopatycznej. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 2 rż.; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 2 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Loratadyna Galena: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,73
Loratadyna Galena: tabl. 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	7,31
		30% ⁽¹⁾	7,31
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Loratadyna Galena: tabl. 10 mg - 90 szt.	Rx	100%	31,77
		30% ⁽¹⁾	12,93
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Loratadine (1)W: Lagodzenie objawów sezonowego i całorocznego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Lagodzenie objawów przewlekłej pokrzywki idiopatycznej. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 2 rż.; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 2 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Loratan: kaps. miękkie 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	17,08
Loratan: syrop 5 mg/5 ml - 1 but. 125 ml	Rx	100%	17,08
		30% ⁽¹⁾	7,66
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Loratadine (1)W: Objawowe leczenie alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa i przewlekłej pokrzywki idiopatycznej. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 2 rż.; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 2 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia

Alergimed: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	14,94
Alergimed: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	5,52
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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 anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Alarmed®: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,36
Alarmed®: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	5,94
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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 anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Allertec®: krople doustne 10 mg/ml - 1 fl. 10 ml	Rx	100%	10,56
Allertec®: krople doustne 10 mg/ml - 1 fl. 20 ml	Rx	30% ⁽¹⁾	2,85
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Allertec®: syrop 5 mg/5 ml - 1 but. 100 ml

Allertec®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt.	Rx	100%	16,47
Allertec®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,35
		30% ⁽¹⁾	5,34
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Allertec® WZF: tabl. powł. 10 mg - 7 szt.	OTC	100%	13,01
Allertec® WZF: tabl. powł. 10 mg - 10 szt.	OTC	100%	12,00
Allertec® WZF: tabl. powł. 10 mg - 20 szt.	OTC	100%	19,22

Cetirizine dihydrochloride (1)W: Cetirizyna jest wskazana w lagodzeniu objawów dotyczących nosa i oczu, związanych z sezonowym i przewlekłym alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa. Cetirizyna jest wskazana w lagodzeniu 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 anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Amertil®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	9,76
Amertil®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	3,48
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Cetirizine dihydrochloride (1)W: U dorosłych oraz dzieci w wieku 6 lat i starszych: cetirizyna jest wskazana w lagodzeniu objawów dotyczących nosa i oczu, związanych z sezonowym i przewlekłym alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa; cetirizyna jest wskazana w lagodzeniu objawów przewlekłej idiopatycznej pokrzywki. **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+

Cezera: tabl. powł. 5 mg - 20 szt.	Rx	100%	13,73
Cezera: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	7,45
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Cezera: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	20,39
Cezera: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	10,97
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Cezera: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	46,83
Cezera: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	18,57
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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 anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Cezera - (R): tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	41,11
Cezera - (R): tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	12,85
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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 anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Cezera - (R): tabl. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	41,07
Cezera - (R): tabl. 5 mg - 90 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	12,81
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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 anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Contrahist: rozw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 200 ml	Rx	100%	24,44
Contrahist: rozw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 200 ml	Rx	30% ⁽¹⁾	7,64
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Contrahist: tabl. powł. 5 mg - 7 szt.	Rx	100%	5,08
Contrahist: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	19,45
		30% ⁽¹⁾	9,59
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Contrahist: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100%	27,38
Contrahist: tabl. powł. 5 mg - 84 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	8,82
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Contrahist: tabl. powł. 5 mg - 84 szt.	Rx	100%	39,53
Contrahist: tabl. powł. 5 mg - 84 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	11,84
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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+

Letizen: tabl. powł. 10 mg - 20 szt.	Rx	100%	10,38
Letizen: tabl. powł. 10 mg - 20 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	4,10
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Cetirizine dihydrochloride (1)W: Lek jest wskazany u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i starszych: w lagodzeniu objawów dotyczących nosa i oczu, związanych z sezonowym i przewlekłym alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa, w lagodzeniu objawów przewlekłej idiopatycznej pokrzywki. **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: rozw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 200 ml ◆	Rx	100%	22,82
Lirra: rozw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 200 ml ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	6,87
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzyw-



Naszym wyborem

enarenal
 enalaprilii maleas

dawanie 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 lub związanego z kłką śródmiąższowego zapalenia rogówki, w zapaleniu zębów rogówki wywołanym wirusem opryszczki pospolitej, tylko jeśli nabłonek rogówki jest nieuszkodzony i zapewniona jest regularna kontrola okulistyczna. Gastroenterologia/Hepatology: wrzodzące zapalenie jelita grubego (SD: b do c); choroba Leśniowskiego-Crohna (SD: b); autoimmunologiczne zapalenie wątroby (SD: b); oparzenia przełyku substancjami żrącymi (SD: a). Nefrologia: submikroskopowe kłębuszkowe zapalenie nerek (SD: a); rozplamowe zewnątrzkrążniczkowe kłębuszkowe zapalenie nerek (SD: a); idiopatyczne zwłóknienie pozaotrzewnowe (SD: b). WP: Autoimmunizacyjne zapalenie trzustki u dzieci do 18 rż.; eozynofiliowe zapalenie jelit u dzieci do 18 rż. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy

Alventa® : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 12,77 30% ⁽¹⁾ 5,13 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Alventa® : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 23,03 30% ⁽¹⁾ 7,74 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Alventa® : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 75 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 45,41 30% ⁽¹⁾ 13,62 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Alventa® : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 43,10 30% ⁽¹⁾ 12,93 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Alventa® : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 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.

Alventa® - (IR) : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 150 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 27,78 30% ⁽¹⁾ 8,33 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	--

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

Alventa® - (IR) : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 75 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 17,69 30% ⁽¹⁾ 5,31 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
---	----	--

Alventa® - (IR) : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 150 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 32,25 30% ⁽¹⁾ 9,68 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	--

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

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

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

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.

Axyven : tabl. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 13,37 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	---

Axyven : tabl. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 25,04 30% ⁽¹⁾ 9,75 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	--

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

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

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% ⁽¹⁾ 10,26 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	---

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

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.

Efevelon SR : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 11,39 30% ⁽¹⁾ 3,75 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
---	----	--

Efevelon SR : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 23,60 30% ⁽¹⁾ 8,31 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
---	----	--

Efevelon SR : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 44,25 30% ⁽¹⁾ 13,67 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	---

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.

Facxigen XL : kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 11,02 30% ⁽¹⁾ 3,38 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
---	----	--

Facxigen XL : kaps. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 20,62 30% ⁽¹⁾ 6,19 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
---	----	--

Facxigen XL : kaps. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 38,30 30% ⁽¹⁾ 11,49 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	---

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

Faxolet ER : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 13,10 30% ⁽¹⁾ 5,46 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	--

Faxolet ER : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 24,62 30% ⁽¹⁾ 9,33 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	--

Faxolet ER : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 47,11 30% ⁽¹⁾ 16,53 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
---	----	---

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 o charakterze fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.

Lafactin : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 12,03 30% ⁽¹⁾ 4,39 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	--

Lafactin : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 22,78 30% ⁽¹⁾ 7,49 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	--

Lafactin : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 42,60 30% ⁽¹⁾ 12,78 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
---	----	---

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.

Oriven : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 10,53 30% ⁽¹⁾ 3,16 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	--

Oriven : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 37,5 mg - 98 szt. ◆	Rx	100% 31,55 30% ⁽¹⁾ 9,47 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	--

Oriven : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 19,60 30% ⁽¹⁾ 5,88 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	--

Oriven : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 75 mg - 98 szt. ◆	Rx	100% 56,88 30% ⁽¹⁾ 17,06 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	---

Oriven : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 32,80 30% ⁽¹⁾ 9,84 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
---	----	--

Oriven : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 150 mg - 98 szt. ◆	Rx	100% 98,09 30% ⁽¹⁾ 29,43 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
---	----	---

Oriven : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 225 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 36,84 30% ⁽¹⁾ 11,05 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
---	----	---

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

Prefaxine : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 13,80 30% ⁽¹⁾ 6,16 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
---	----	--

Prefaxine : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 26,50 30% ⁽¹⁾ 11,21 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
---	----	---

Prefaxine : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 50,06 30% ⁽¹⁾ 19,48 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	---

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 fobii społecznej. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.

Symfaksin ER® : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 10,37 30% ⁽¹⁾ 3,11 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
---	----	--

Symfaksin ER® : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 19,46 30% ⁽¹⁾ 5,84 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
---	----	--

Symfaksin ER® : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 32,21 30% ⁽¹⁾ 9,66 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	--

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.

Sympher		
----------------	--	--

Loperamid WZF
Loperamidi hydrochloridum

Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:
2 mg x 15 tabl.

Velaxin® ER 37,5: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 12,56 30% ⁽¹⁾ 4,92 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Velaxin® ER 75: kaps. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 23,91 30% ⁽¹⁾ 8,62 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Velaxin® ER 150: kaps. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 44,84 30% ⁽¹⁾ 14,26 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
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 leku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.		
Venlafaxine Bluefish XL: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 17,37 30% ⁽¹⁾ 5,21 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Venlafaxine Bluefish XL: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 31,86 30% ⁽¹⁾ 9,56 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
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 leku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.		
Venlectine: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 12,69 30% ⁽¹⁾ 5,05 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Venlectine: kaps. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 24,18 30% ⁽¹⁾ 8,89 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Venlectine: kaps. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 45,62 30% ⁽¹⁾ 15,04 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
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 leku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.		
Ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory		
Gabapentin Aurovitas: kaps. twarde 100 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 17,37 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,68 S ⁽³⁾ bezpl.
Gabapentin Aurovitas: kaps. twarde 300 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 47,25 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Gabapentin Aurovitas: kaps. twarde 400 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 61,21 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ 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: Produkt wskazany jest jako lek wspomagający w leczeniu napadów częściowych, także wtórnie uogólnionych, u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i starszych. Lek wskazany jest do stosowania w monoterapii napadów częściowych, także wtórnie uogólnionych, u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszych. Lek wskazany jest do stosowania w leczeniu obwodowego bólu neuropatycznego, np. bolesnej neuropatii cukrzycowej i nerwoból po przebytej pólpaści u dorosłych.		
Gabapentin Teva 100 mg: kaps. twarde 100 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 21,38 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 7,69 S ⁽³⁾ bezpl.
Gabapentin Teva 300 mg: kaps. twarde 300 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 50,68 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Gabapentin Teva 400 mg: kaps. twarde 400 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 67,28 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.

Gabapentin Teva 600 mg: tabl. powł. 600 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 100,47 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,56 S ⁽³⁾ bezpl.
Gabapentin Teva 800 mg: tabl. powł. 800 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 133,90 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 4,74 S ⁽³⁾ 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: gabapentyna jest wskazana jako lek wspomagający w leczeniu napadów częściowych, które są lub nie są wtórnie uogólnione, u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i starszych. Gabapentyna jest wskazana w monoterapii napadów częściowych, które są lub nie są wtórnie uogólnione, u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej. Obwodowy ból neuropatyczny: gabapentyna jest wskazana w leczeniu obwodowego bólu neuropatycznego, np. bolesnej neuropatii cukrzycowej oraz nerwoból po przebytej pólpaści u dorosłych.		
Gabapentin Teva - (IR): kaps. twarde 300 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 46,50 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ 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: Gabapentyna jest wskazana jako lek wspomagający w leczeniu napadów częściowych z napadami wtórnie uogólnionymi lub bez nich u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i starszych. Gabapentyna wskazana jest do stosowania w monoterapii napadów częściowych z napadami wtórnie uogólnionymi lub bez nich u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej. Leczenie obwodowego bólu neuropatycznego: Gabapentyna wskazana jest do stosowania w leczeniu obwodowego bólu neuropatycznego, np. bolesnej neuropatii cukrzycowej i nerwoból po przebytej pólpaści u dorosłych.		
Neurontin® 100: kaps. 100 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 22,82 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 9,13 S ⁽³⁾ bezpl.
Neurontin® 300: kaps. 300 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 63,16 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 15,68 S ⁽³⁾ bezpl.
Neurontin® 400: kaps. 400 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 81,59 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 17,22 S ⁽³⁾ bezpl.
Neurontin® 600: tabl. powł. 600 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 117,30 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 19,50 S ⁽³⁾ bezpl.
Neurontin® 800: tabl. powł. 800 mg - 100 szt. ◆	Rx	100% 135,39 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 4,98 S ⁽³⁾ 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 częściowych, z lub bez napadów 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. 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.		
Ból przebijający u dzieci z chorobą nowotworową, które w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego poddawane są opioidowej terapii podtrzymującej, a u których istnieją udokumentowane przeciwwskazania do stosowania innych krótkotrwale działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		
Instanyl: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 3,2 ml ◆	Rx-w	100% 392,30 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Instanyl: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 1,8 ml ◆	Rx-w	100% X
Instanyl: aerozol do nosa 100 µg/dawkę - 1 but. 5,3 ml ◆	Rx-w	100% 770,92 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Instanyl: aerozol do nosa 100 µg/dawkę - 1 but. 2,9 ml ◆	Rx-w	100% X
Instanyl: aerozol do nosa 200 µg/dawkę - 1 but. 5,3 ml ◆	Rx-w	100% 770,92 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Instanyl: aerozol do nosa 200 µg/dawkę - 1 but. 5 ml ◆	Rx-w	100% X
Fentanyl (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Ból przebijający u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową, którzy w ramach leczenia przewlekłego		

PecFent: aerozol do nosa 100 µg/dawkę - 1 but. 1,55 ml ◆	Rx-w	100% 164,41 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
PecFent: aerozol do nosa 100 µg/dawkę - 4 but. 1,55 ml ◆	Rx-w	100% 624,49 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
PecFent: aerozol do nosa 400 µg/dawkę - 1 but. 1,55 ml ◆	Rx-w	100% 164,41 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
PecFent: aerozol do nosa 400 µg/dawkę - 4 but. 1,55 ml ◆	Rx-w	100% 624,49 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Fentanyl (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Ból przebijający u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową, którzy w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego poddawani są opioidowej terapii podtrzymującej, a u których istnieją udokumentowane przeciwwskazania do stosowania innych krótkotrwale działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków WP: Ból przebijający u dzieci z chorobą nowotworową, które w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego poddawane są opioidowej terapii podtrzymującej, a u których istnieją udokumentowane przeciwwskazania do stosowania innych krótkotrwale działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków (3) Pacjenci 65+ W: Stosowanie produktu jest wskazane przy kontroli bólu przebijającego (ang. BTP) u dorosłych, u których stosuje się podtrzymujące leczenie opioidami w przewlekłym bólu nowotworowym. Ból przebijający jest przejściowym nasileniem bólu, które występuje na tle kontrolowanego w inny sposób bólu przewlekłego. Pacjenci otrzymujący leczenie podtrzymujące opioidami to pacjenci, którzy przyjmują doustnie przynajmniej 60 mg morfiny/dobę, fentanyl przezskórnym w dawce przynajmniej 125 µg/h, przynajmniej 30 mg oksykodonu/dobę, doustnie przynajmniej 8 mg hydromorfonu/dobę lub równoważną dawkę innego opioidu przez tydzień lub dłużej.		
Ból w przebiegu chorób nowotworowych - w przypadkach innych niż określone w ChPL		
Bi-Profenid®: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 150 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 12,98 50% ⁽¹⁾ 7,87 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
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, przebiegającej z dużym nasileniem bólu i znacznie ograniczającej 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+ Sanoofi Winthrop Industrie		
Febrofen®: kaps. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 18,51 50% ⁽¹⁾ 11,70 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
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+ Polpharma		
Ketokaps Med: kaps. miękkie 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 12,04 50% ⁽¹⁾ 6,93 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Ketokaps Med: kaps. miękkie 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 23,21 50% ⁽¹⁾ 12,99 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Ketoprofen (1)W: Leczenie objawowe chorób reumatycznych jak: reumatoidalne zapalenie stawów, choroba zwyrodnieniowa stawów (osteoartraza), w tym przebiegająca z dużym nasileniem bólu i znacznie ograniczającą sprawność chorego, zeszywnięcie 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+ Hascio-Lek SA		
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% ⁽¹⁾ 9,82 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
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		

W trosce o pacjenta z migreną!

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

Olzapin: tabl. powł. 5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 149,13 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 6,30 S ⁽³⁾ bezpl.	Zalasta®: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 91,44 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolafren®: kaps. 7,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 75,30 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 4,21 S ⁽³⁾ bezpl.
Olzapin: tabl. powł. 5 mg - 120 szt. ◆	Rx	100% 174,58 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 6,40 S ⁽³⁾ bezpl.	Zalasta®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 91,44 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolafren®: kaps. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 105,97 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 9,68 S ⁽³⁾ bezpl.
Olzapin: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 92,44 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,78 S ⁽³⁾ bezpl.	Zalasta®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 70 szt. ◆	Rx	100% 222,73 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 7,47 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolafren®: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 55,78 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 8,79 S ⁽³⁾ bezpl.
Olzapin: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 98,42 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.	Zalasta®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 132,56 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 4,48 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolafren®: tabl. powł. 5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 154,28 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 10,31 S ⁽³⁾ bezpl.
Olzapin: tabl. powł. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 183,72 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,97 S ⁽³⁾ bezpl.	Zalasta®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 70 szt. ◆	Rx	100% 327,61 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 11,20 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolafren®: tabl. powł. 5 mg - 120 szt. ◆	Rx	100% 196,48 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,76 S ⁽³⁾ bezpl.
Olzapin: tabl. powł. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 195,52 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 6,40 S ⁽³⁾ bezpl.	Zalasta®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 173,61 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 5,97 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolafren®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 105,97 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 9,68 S ⁽³⁾ bezpl.
Olzapin: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 286,81 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 9,60 S ⁽³⁾ bezpl.	Zalasta®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 70 szt. ◆	Rx	100% 432,52 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 14,93 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolafren®: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 297,11 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 10,31 S ⁽³⁾ bezpl.
Olzapin: tabl. powł. 10 mg - 120 szt. ◆	Rx	100% 336,18 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 12,80 S ⁽³⁾ bezpl.	<p>Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia</p> <p>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. Krka</p>		Zolafren®: tabl. powł. 10 mg - 120 szt. ◆	Rx	100% 380,01 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 11,52 S ⁽³⁾ bezpl.	
Olzapin: tabl. powł. 10 mg - 112 szt. ◆	Rx	100% 349,89 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 11,95 S ⁽³⁾ bezpl.	Zalasta® - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 35,27 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolafren®: tabl. powł. 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 149,82 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 6,29 S ⁽³⁾ bezpl.
Olzapin: tabl. powł. 5 mg - 112 szt. ◆	Rx	100% 181,39 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,97 S ⁽³⁾ bezpl.	Zalasta® - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 65,24 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolafren®: tabl. powł. 15 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 425,79 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 12,96 S ⁽³⁾ bezpl.
Ranofren: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 33,38 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 9,76 S ⁽³⁾ bezpl.	<p>Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+</p> <p>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. Impharm</p>		Zolafren®: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 563,41 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 17,28 S ⁽³⁾ bezpl.	
Ranofren: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 99,50 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 9,76 S ⁽³⁾ bezpl.	Zalasta® - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 35,25 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolafren®: tabl. powł. 20 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 172,28 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,76 S ⁽³⁾ bezpl.
Zalasta®: tabl. 5 mg - 70 szt. ◆	Rx	100% 116,48 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,39 S ⁽³⁾ bezpl.	Zalasta® - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 76,23 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 52,07 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 8,41 S ⁽³⁾ bezpl.
Zalasta®: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 48,38 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,65 S ⁽³⁾ bezpl.	Zalasta® - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 60,09 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 84 szt. ◆	Rx	100% 141,20 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 7,10 S ⁽³⁾ bezpl.
Zalasta®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 48,38 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,65 S ⁽³⁾ bezpl.	<p>Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+</p> <p>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. Dalfarme</p>		Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 112 szt. ◆	Rx	100% 184,21 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,81 S ⁽³⁾ bezpl.	
Zalasta®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 70 szt. ◆	Rx	100% 116,48 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,39 S ⁽³⁾ bezpl.	Zalasta® - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 51,98 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,37 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 98,85 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 9,17 S ⁽³⁾ bezpl.
Zalasta®: tabl. 10 mg - 70 szt. ◆	Rx	100% 222,73 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 7,47 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolafren®: kaps. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 271,30 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 8,06 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 84 szt. ◆	Rx	100% 355,54 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 10,76 S ⁽³⁾ bezpl.



ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 143,66 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 9,32 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 95,65 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 6,29 S ⁽³⁾ bezpl.	Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 84 szt. ◆	Rx 100% 400,49 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 12,10 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 56 szt. ◆	Rx 100% 183,96 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 5,59 S ⁽³⁾ bezpl.	Ebetrexat: inj. [roztw.] 7,5 mg/0,375 ml - 1 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 23,21 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 112 szt. ◆	Rx 100% 526,83 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 16,13 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 142,22 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 8,02 S ⁽³⁾ bezpl.	Ebetrexat: inj. [roztw.] 10 mg/0,5 ml - 1 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% X Ebetrexat: inj. [roztw.] 15 mg/0,75 ml - 1 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% X Ebetrexat: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 1 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% X Ebetrexat: inj. [roztw.] 25 mg/1,25 ml - 1 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% X Ebetrexat: inj. [roztw.] 30 mg/1,5 ml - 1 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% X
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 188,43 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 9,61 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 56 szt. ◆	Rx 100% 274,32 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 8,06 S ⁽³⁾ bezpl.	Ebetrexat: inj. [roztw.] 7,5 mg/0,375 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 88,99 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 84 szt. ◆	Rx 100% 529,66 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 16,13 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 188,44 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 9,62 S ⁽³⁾ bezpl.	Ebetrexat: inj. [roztw.] 10 mg/0,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 116,19 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 112 szt. ◆	Rx 100% 698,13 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 21,50 S ⁽³⁾ bezpl.	Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 56 szt. ◆	Rx 100% 364,00 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 10,76 S ⁽³⁾ bezpl.	Ebetrexat: inj. [roztw.] 15 mg/0,75 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 169,61 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba 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, wskazana jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.		Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba 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 wskazana jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.		Ebetrexat: inj. [roztw.] 7,5 mg/0,375 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Zolaxa: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 51,14 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 4,62 S ⁽³⁾ bezpl.	Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 42,26 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.	Ebetrexat: inj. [roztw.] 10 mg/0,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Zolaxa: tabl. powł. 5 mg - 90 szt. ◆	Rx 100% 144,17 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 4,32 S ⁽³⁾ bezpl.	Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 79,96 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.	Ebetrexat: inj. [roztw.] 15 mg/0,75 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Zolaxa: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 97,35 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 2,88 S ⁽³⁾ bezpl.	Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 125,21	Ebetrexat: inj. [roztw.] 25 mg/1,25 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Zolaxa: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx 100% 282,67 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 8,64 S ⁽³⁾ bezpl.	Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 145,49 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 5,97 S ⁽³⁾ bezpl.	Ebetrexat: inj. [roztw.] 30 mg/1,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Zolaxa: tabl. powł. 15 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 150,68 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 7,07 S ⁽³⁾ bezpl.	Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba 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.		Ebetrexat: inj. [roztw.] 30 mg/1,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Zolaxa: tabl. powł. 15 mg - 90 szt. ◆	Rx 100% 420,64 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 12,96 S ⁽³⁾ bezpl.	Choroby autoimmunizacyjne; amyloidoza; 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 włókienia płuc		Ebetrexat: inj. [roztw.] 25 mg/1,25 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Zolaxa: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 203,08 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 11,38 S ⁽³⁾ bezpl.	Endoxan: tabl. draż. 50 mg - 50 szt.		Ebetrexat: inj. [roztw.] 30 mg/1,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Zolaxa: tabl. powł. 20 mg - 90 szt. ◆	Rx 100% 560,65 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 17,28 S ⁽³⁾ bezpl.	Cyclophosphamide (1) W: Cyklofosfamid jest stosowany w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym w poniżej wymienionych chorobach. Białaczki: ostra lub przewlekła białaczka limfoblastyczna/limfocytowa i białaczka szpikowa. Chłoniaki złośliwe: ziarnica złośliwa (choroba Hodgkina), chłoniak nieziarnicy, szpiczak mnog. Złośliwe guzy łile z przerzutami lub bez przerzutów: rak jajnika, rak piersi, drobnokomórkowy rak płuc, neuroblastoma (nerwiak niedojrzały), mięsak Ewinga, mięśniakomięsak prążkowany u dzieci, kostniakomięsak, ziarniak Wegenera. Leczenie immunosupresyjne w przeszczepach organów. Leczenie kondycjonujące, poprzedzające allogeniczny przeszczep szpiku kostnego; ciężka anemia aplastyczna, ostra białaczka szpikowa i ostra białaczka limfoblastyczna, przewlekła białaczka szpikowa. WP: Choroby autoimmunizacyjne, amyloidoza, 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 włókienia płuc (2) Nowotwory złośliwe (3) Chemioterapia ICD-10: C.13. (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+		Ebetrexat: inj. [roztw.] 30 mg/1,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆ Rx 100% 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 48,40 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 5,10 S ⁽³⁾ bezpl.	Polpharma		Ebetrexat: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 248,59 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 56 szt. ◆	Rx 100% 94,69 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽⁴⁾ 5,43 S ⁽³⁾ bezpl.	Bozter		Ebetrexat: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,25 ml ◆ Rx 100% 6,40 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆ Rx 100% 405,51 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.				
Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,25 ml ◆ Rx 100% 6,40 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.				
Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,2 ml ◆ Rx 100% 327,13 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.				
Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,35 ml ◆ Rx 100% 5,12 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.				
Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,3 ml ◆ Rx 100% 562,53 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.				
Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,45 ml ◆ Rx 100% 8,96 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.				
Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,5 ml ◆ Rx 100% 484,21 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.				
Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,55 ml ◆ Rx 100% 7,68 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.				
Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,4 ml ◆ Rx 100% 719,56 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.				
Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,5 ml ◆ Rx 100% 11,52 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.				
Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,5 ml ◆ Rx 100% 641,32 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.				
Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,5 ml ◆ Rx 100% 10,24 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.				
Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,5 ml ◆ Rx 100% 797,96 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.				
Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,5 ml ◆ Rx 100% 12,80 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.				

Preparat	Forma dawkowa	100%	R ⁽¹⁾	DZ ⁽²⁾	S ⁽³⁾	Opis	Rx	100%	R ⁽¹⁾	DZ ⁽²⁾	S ⁽³⁾	Opis
Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml	◆	954,00	15,36	bezpł.	bezpł.	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 8 amp.-strzyk. 0,2 ml	◆	222,41	3,41	bezpł.	bezpł.	jeśli po zastosowaniu fototerapii, terapii PUVA i retinoidów oraz ciężkiego łuszczykowego 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+
Methotrexate (1)W: Wskazania do stosowania produktu leczniczego obejmują: czynne, reumatoidalne zapalenie stawów u dorosłych pacjentów; wielostawowe postaci ciężkiego, czynnego młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów, jeżeli odpowiedź na NLPZ jest niewystarczająca; ciężka, oporna na leczenie łuszczyca, w której nie uzyskano zadowalającej odpowiedzi po zastosowaniu fototerapii, terapii PUVA i retinoidów oraz ciężkie łuszczykowe zapalenie stawów u dorosłych pacjentów; choroba 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+						Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 8 amp.-strzyk. 0,3 ml	◆	327,13	5,12	bezpł.	bezpł.	
Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,45 ml	◆	68,05	3,20	bezpł.	bezpł.	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 8 amp.-strzyk. 0,5 ml	◆	536,59	8,53	bezpł.	bezpł.	
Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,3 ml	◆	46,92	3,70	bezpł.	bezpł.	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 8 amp.-strzyk. 0,6 ml	◆	641,32	10,24	bezpł.	bezpł.	
Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,35 ml	◆	54,11	3,20	bezpł.	bezpł.	Methotrexate (1)W: Produkt 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, fotochemioterapia (PUVA) czy retinoidy oraz ciężka łuszczyca stawowa (łuszczykowe 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+						
Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,2 ml	◆	32,39	4,64	bezpł.	bezpł.	Methofill SD: inj. [roztw.] 7,5 mg - 8 wstrzyk. ◆	◆	100%	X			
Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,15 ml	◆	24,87	4,86	bezpł.	bezpł.	Methofill SD: inj. [roztw.] 10 mg - 8 wstrzyk. ◆	◆	100%	X			
Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,25 ml	◆	39,63	4,15	bezpł.	bezpł.	Methofill SD: inj. [roztw.] 12,5 mg - 8 wstrzyk. ◆	◆	100%	X			
Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,4 ml	◆	61,09	3,20	bezpł.	bezpł.	Methofill SD: inj. [roztw.] 15 mg - 8 wstrzyk. ◆	◆	354,42	5,12	bezpł.	bezpł.	
Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,55 ml	◆	75,04	3,20	bezpł.	bezpł.	Methofill SD: inj. [roztw.] 17,5 mg - 8 wstrzyk. ◆	◆	396,14	6,83	bezpł.	bezpł.	
Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	◆	88,98	3,20	bezpł.	bezpł.	Methofill SD: inj. [roztw.] 20 mg - 8 wstrzyk. ◆	◆	491,94	8,53	bezpł.	bezpł.	
Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,6 ml	◆	88,98	3,20	bezpł.	bezpł.	Methofill SD: inj. [roztw.] 25 mg - 8 wstrzyk. ◆	◆	587,74	10,24	bezpł.	bezpł.	
Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,6 ml	◆	327,13	5,12	bezpł.	bezpł.	Methofill SD: inj. [roztw.] 30 mg - 8 wstrzyk. ◆	◆	587,74	10,24	bezpł.	bezpł.	
Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,5 ml	◆	274,77	4,27	bezpł.	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, fotochemioterapia (PUVA) czy retinoidy oraz ciężka łuszczyca stawowa (łuszczykowe 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+						
Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,3 ml	◆	169,59	3,20	bezpł.	bezpł.	Namaxir: inj. [roztw.] 7,5 mg - 4 amp.-strzyk. ◆	◆	82,76	3,20	bezpł.	bezpł.	
Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,15 ml	◆	88,98	3,20	bezpł.	bezpł.	Namaxir: inj. [roztw.] 10 mg - 4 amp.-strzyk. ◆	◆	109,60	3,20	bezpł.	bezpł.	
Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,2 ml	◆	116,17	3,20	bezpł.	bezpł.	Namaxir: inj. [roztw.] 15 mg - 4 amp.-strzyk. ◆	◆	164,03	3,20	bezpł.	bezpł.	
Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 8 amp.-strzyk. 0,15 ml	◆	169,59	3,20	bezpł.	bezpł.	Namaxir: inj. [roztw.] 20 mg - 4 amp.-strzyk. ◆	◆	218,99	3,41	bezpł.	bezpł.	
						Namaxir: inj. [roztw.] 25 mg - 4 amp.-strzyk. ◆	◆	273,51	4,27	bezpł.	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 niesprawności łuszczycy, w której nie uzyskano zadowalającej odpow-						



Naszym wyborem

enarenal
enalapril maleas

Tulle: inj. [rozw.] 20 mg - 4 amp.-strzyk. 0,533 ml	Rx	100%	203,08
		R ⁽¹⁾	3,41
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	
Tulle: inj. [rozw.] 20 mg - 12 amp.-strzyk. 0,533 ml	Rx	100%	583,34
		R ⁽¹⁾	10,24
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	
Tulle: inj. [rozw.] 25 mg - 4 amp.-strzyk. 0,667 ml	Rx	100%	250,61
		R ⁽¹⁾	4,27
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	
Tulle: inj. [rozw.] 25 mg - 12 amp.-strzyk. 0,667 ml	Rx	100%	725,49
		R ⁽¹⁾	12,80
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	
Tulle: inj. [rozw.] 30 mg - 4 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	100%	298,15
		R ⁽¹⁾	5,12
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	
Tulle: inj. [rozw.] 30 mg - 12 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	100%	863,38
		R ⁽¹⁾	15,36
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	

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 łuszczyicy pospolitej; 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 topiuryny. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; porfirią skórna późna

Arechin®: tabl. 250 mg - 30 szt. (blistry)	Rx	100%	20,18
		30% ⁽¹⁾	6,05
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	100%	314,67
		R ⁽¹⁾	3,20
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	

Chloroquine diphosphate (1)W: Wskazania do refundacji. Zimnica. Zapobieganie i leczenie ostrych napadów oraz leczenie podtrzymujące zimnicę (malaria) wywołanej przez *Plasmodium vivax*, *Plasmodium malariae*, *Plasmodium ovale* oraz wrotyby wywołane przez *Entamoeba histolytica*, zwykle w skojarzeniu z lekami przeciwpełzacom działającymi na światło jellita. Chloroquine stosuje się jako lek drugiego rzutu, jeżeli metronidazol okazał się nieskuteczny lub jest niedostępny. Różne postacie tocznia rumieniowego, postać układowa (ang. SLE), przewlekła i toczni rumieniowaty krążkowy (ang. DLLE). Reumatoidalne zapalenie stawów. **Wskazania z ChPL:** Zimnica. Zapobieganie i leczenie ostrych napadów oraz leczenie podtrzymujące zimnicę (malaria) wywołanej przez *Plasmodium vivax*, *Plasmodium malariae*, *Plasmodium ovale* oraz wrotyby wywołane przez *Entamoeba histolytica*, zwykle w skojarzeniu z lekami przeciwpełzacom działającymi na światło jellita. Chloroquine stosuje się jako lek drugiego rzutu, jeżeli metronidazol okazał się nieskuteczny lub jest niedostępny. Różne postacie tocznia rumieniowego, postać układowa (ang. SLE), przewlekła i toczni rumieniowaty krążkowy (ang. DLLE). 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; porfirią skórna późna (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alport'a z białkomoczem u dzieci do 18 rż.; anemia aplastyczna u dzieci do 18 rż.; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 rż.; aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; białaczka z dużych granulanych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonerwinkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkankę lub komórek

Cyclaid: kaps. miękkie 25 mg - 50 szt.	Rx	100%	68,57
		R ⁽¹⁾	3,80
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	
Cyclaid: kaps. miękkie 50 mg - 50 szt.	Rx	100%	135,93
		R ⁽¹⁾	3,20
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	
Cyclaid: kaps. miękkie 100 mg - 50 szt.	Rx	100%	271,44
		R ⁽¹⁾	3,20
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	

Ciclosporin (1)W: Przeszczepianie. Przeszczepianie narządów miazgowych: zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji nerek, wątroby, serca, serca i płuc, płuc lub trzustki. Leczenie odrzucania przeszczepu u pacjentów przednio otrzymanych inne leki immunosupresyjne. Przeszczepianie szpiku: zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji szpiku. Zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji szpiku i transplantacji komórek macierzystych. Zapobieganie lub leczenie choroby przeszczep przeciw gospodarzowi (GVHD, ang. graft-versus-host disease). **Wskazania pozatransplantacyjne.** Endogenne zapalenie błony naczyniowej oka. Leczenie zagrażającego utratę wzroku, zapalenia błony naczyniowej pośredniego lub tylnego odcinka oka pochodzenia niezakaźnego, gdy leczenie konwencjonalne było nieskuteczne lub

powodowało nieakceptowalne działania niepożądane. Leczenie zapalenia błony naczyniowej oka w chorobie Behçet'a z nawracającymi reakcjami zapalnymi, obejmującymi siatkówkę u pacjentów bez objawów neurologicznych. Zespół nerzycowy. Steroidozależny i steroidooporny zespół nerzycowy, wywołany przez pierwotne choroby kłębuszków nerkowych, takie jak nefropatie z minimalnymi zmianami, ogniskowe i segmentowe stwardnienie kłębuszków lub białostawne zapalenie kłębuszków nerkowych. Produkt leczniczy może być stosowany do wywołania remisji i jej utrzymania. Może też być użyty do podtrzymania remisji wywołanej steroidami, co pozwala na odstawienie steroidów. Reumatoidalne zapalenie stawów. Leczenie ciężkiego, czynnego reumatoidalnego zapalenia stawów. **Luszczyca.** Leczenie ciężkiej łuszczyicy u pacjentów, u których konwencjonalne leczenie jest nieskuteczne lub niewskazane. **Atopowe zapalenie skóry.** Produkt leczniczy jest wskazany u pacjentów z ciężkim atopowym zapaleniem skóry, u których konieczne jest leczenie ogólne. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alport'a z białkomoczem u dzieci do 18 rż.; anemia aplastyczna u dzieci do 18 rż.; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 rż.; aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; białaczka z dużych granulanych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonerwinkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkankę lub komórek (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Equoral: kaps. elastyczne 25 mg - 50 szt.	Rx	100%	68,57
		R ⁽¹⁾	3,80
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	
Equoral: kaps. elastyczne 50 mg - 50 szt.	Rx	100%	135,93
		R ⁽¹⁾	3,20
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	
Equoral: kaps. elastyczne 100 mg - 50 szt.	Rx	100%	271,44
		R ⁽¹⁾	3,20
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	

Equoral: kaps. elastyczne 25 mg - 50 szt.

Equoral: kaps. elastyczne 50 mg - 50 szt.

Equoral: kaps. elastyczne 100 mg - 50 szt.

Ciclosporin (1)W: Przeszczepianie. Przeszczepianie narządów miazgowych: zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji nerek, wątroby, serca, serca i płuc, płuc lub trzustki. Leczenie odrzucania przeszczepu u pacjentów przednio otrzymanych inne leki immunosupresyjne. Przeszczepianie szpiku: zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji szpiku. Zapobieganie lub leczenie choroby "przeszczep przeciw gospodarzowi" (ang. GVHD). **Wskazania pozatransplantacyjne.** Endogenne zapalenie błony naczyniowej oka: czynne, zagrażające utratę wzroku zapalenie błony naczyniowej pośredniego lub tylnego odcinka oka pochodzenia niezakaźnego, gdy leczenie konwencjonalne było nieskuteczne lub powoduje ciężkie działania niepożądane. Zapalenie błony naczyniowej oka w chorobie Behçet'a z nawracającymi zapaleniami i zajęciem siatkówki. Zespół nerzycowy; steroidozależny i steroidooporny zespół nerzycowy u dorosłych i dzieci, wywołany przez choroby kłębuszków nerkowych, takie jak: nefropatie z minimalnymi zmianami, ogniskowe i segmentowe stwardnienie kłębuszków lub białostawne zapalenie kłębuszków nerkowych. Preparat może być stosowany do wywołania remisji i jej utrzymania. Może też być użyty do podtrzymania remisji wywołanej steroidami, co pozwala na wycofanie steroidów z leczenia. Reumatoidalne zapalenie stawów; leczenie ciężkiego, czynnego reumatoidalnego zapalenia stawów. **Luszczyca:** leczenie ciężkiej łuszczyicy u pacjentów, u których konwencjonalne metody leczenia są nieskuteczne lub niewskazane. **Atopowe zapalenie skóry;** preparat jest wskazany u pacjentów z ciężkim atopowym zapaleniem skóry, u których konieczne jest leczenie ogólne. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alport'a z białkomoczem u dzieci do 18 rż.; anemia aplastyczna u dzieci do 18 rż.; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 rż.; aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; białaczka z dużych granulanych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonerwinkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkankę lub komórek (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Equoral - (IR): rozwt. doust. 100 mg/ml - but. 50 ml	Rx	100%	305,50
		R ⁽¹⁾	3,20
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	

Ciclosporin (1)W: Przeszczepianie. Przeszczepianie narządów miazgowych: zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji nerek, wątroby, serca, serca i płuc, płuc lub trzustki. Leczenie odrzucania przeszczepu u pacjentów przednio otrzymanych inne leki immunosupresyjne. Przeszczepianie szpiku: zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji szpiku. Zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji szpiku. Zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji szpiku i transplantacji komórek macierzystych. Zapobieganie lub leczenie choroby przeszczep przeciw gospodarzowi (GVHD, ang. graft-versus-host disease). **Wskazania pozatransplantacyjne.** Endogenne zapalenie błony naczyniowej oka: czynne, zagrażające utratę wzroku zapalenie błony naczyniowej pośredniego lub tylnego odcinka oka pochodzenia niezakaźnego, gdy leczenie konwencjonalne jest nieskuteczne lub powoduje ciężkie działania niepożądane. Zapalenie błony naczyniowej oka w chorobie Behçet'a z nawracającymi zapaleniami i zajęciem siatkówki. Zespół nerzycowy; steroidozależny i steroidooporny zespół nerzycowy u dorosłych i dzieci, wywołany przez choroby kłębuszków nerkowych, takie jak: nefropatie z minimalnymi zmianami, ogniskowe i segmentowe stwardnienie kłębuszków lub białostawne zapalenie kłębuszków nerkowych. Preparat może być stosowany do wywołania remisji i jej utrzymania. Może też być użyty do podtrzymania remisji wywołanej steroidami, co pozwala na wycofanie steroidów z leczenia. Reumatoidalne zapalenie stawów; leczenie ciężkiego, czynnego reumatoidalnego zapalenia stawów. **Luszczyca:** leczenie ciężkiej łuszczyicy u pacjentów, u których konwencjonalne metody leczenia są nieskuteczne lub niewskazane. **Atopowe zapalenie skóry;** preparat jest wskazany u pacjentów z ciężkim atopowym zapaleniem skóry, u których konieczne jest leczenie ogólne. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alport'a z białkomoczem u dzieci do 18 rż.; anemia aplastyczna u dzieci do 18 rż.; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 rż.; aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; białaczka z dużych granulanych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonerwinkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkankę lub komórek (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Equoral - (IR): rozwt. doust. 100 mg/ml - but. 50 ml

Equoral - (IR): rozwt. doust. 100 mg/ml - 1 but. 50 ml	Rx	100%	305,51
		R ⁽¹⁾	3,20
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	

Ciclosporin (1)W: Przeszczepianie. Przeszczepianie narządów miazgowych: zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji nerek, wątroby, serca, serca i płuc, płuc lub trzustki. Leczenie odrzucania przeszczepu u pacjentów przednio otrzymanych inne leki immunosupresyjne. Przeszczepianie szpiku: zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji szpiku. Zapobieganie lub leczenie choroby "przeszczep przeciw gospodarzowi" (ang. GVHD). **Wskazania pozatransplantacyjne.** Endogenne zapalenie błony naczyniowej oka: czynne, zagrażające utratę wzroku zapalenie błony naczyniowej pośredniego lub tylnego odcinka oka pochodzenia niezakaźnego, gdy leczenie konwencjonalne jest nieskuteczne lub powoduje ciężkie działania niepożądane. Zapalenie błony naczyniowej oka w chorobie Behçet'a z nawracającymi zapaleniami i zajęciem siatkówki. Zespół nerzycowy; steroidozależny i steroidooporny zespół nerzycowy u dorosłych i dzieci, wywołany przez choroby kłębuszków nerkowych, takie jak: nefropatie z minimalnymi zmianami, ogniskowe i segmentowe stwardnienie kłębuszków lub białostawne zapalenie kłębuszków nerkowych. Preparat może być stosowany do wywołania remisji i jej utrzymania. Może też być użyty do podtrzymania remisji wywołanej steroidami, co pozwala na wycofanie steroidów z leczenia. Reumatoidalne zapalenie stawów; leczenie ciężkiego, czynnego reumatoidalnego zapalenia stawów. **Luszczyca:** leczenie ciężkiej łuszczyicy u pacjentów, u których konwencjonalne metody leczenia są nieskuteczne lub niewskazane. **Atopowe zapalenie skóry;** preparat jest wskazany u pacjentów z ciężkim atopowym zapaleniem skóry, u których konieczne jest leczenie ogólne. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alport'a z białkomoczem u dzieci do 18 rż.; anemia aplastyczna u dzieci do 18 rż.; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 rż.; aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; białaczka z dużych granulanych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonerwinkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkankę lub komórek (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Sandimmun Neoral®: kaps. miękkie 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	57,22
		R ⁽¹⁾	27,80
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	
Sandimmun Neoral®: kaps. miękkie 25 mg - 50 szt.	Rx	100%	76,24
		R ⁽¹⁾	11,47
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	
Sandimmun Neoral®: kaps. miękkie 50 mg - 50 szt.	Rx	100%	144,89
		R ⁽¹⁾	12,16
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	
Sandimmun Neoral®: kaps. miękkie 100 mg - 50 szt.	Rx	100%	279,29
		R ⁽¹⁾	10,63
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	
Sandimmun Neoral®: rozwt. doust. 100 mg/ml - 1 fl. 50 ml	Rx	100%	346,77
		R ⁽¹⁾	35,30
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	

Sandimmun Neoral®: kaps. miękkie 10 mg - 60 szt.

Sandimmun Neoral®: kaps. miękkie 25 mg - 50 szt.

Sandimmun Neoral®: kaps. miękkie 50 mg - 50 szt.

Sandimmun Neoral®: kaps. miękkie 100 mg - 50 szt.

Sandimmun Neoral®: rozwt. doust. 100 mg/ml - 1 fl. 50 ml

Ciclosporin (1)W: Przeszczepianie. Przeszczepianie narządów miazgowych: zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji nerek, wątroby, serca, serca i płuc, płuc lub trzustki. Leczenie odrzucania przeszczepu u pacjentów przednio otrzymanych inne leki immunosupresyjne. Przeszczepianie szpiku: zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji szpiku. Zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji szpiku. Zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji szpiku. Zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji szpiku i transplantacji komórek macierzystych. Zapobieganie lub leczenie choroby przeszczep przeciw gospodarzowi (GVHD, ang. graft-versus-host disease). **Wskazania pozatransplantacyjne.** Endogenne zapalenie błony naczyniowej oka: czynne, zagrażające utratę wzroku zapalenie błony naczyniowej pośredniego lub tylnego odcinka oka pochodzenia niezakaźnego, gdy leczenie konwencjonalne jest nieskuteczne lub powoduje ciężkie działania niepożądane. Zapalenie błony naczyniowej oka w chorobie Behçet'a z nawracającymi zapaleniami i zajęciem siatkówki. Zespół nerzycowy; steroidozależny i steroidooporny zespół nerzycowy u dorosłych i dzieci, wywołany przez choroby kłębuszków nerkowych, takie jak: nefropatie z minimalnymi zmianami, ogniskowe i segmentowe stwardnienie kłębuszków lub białostawne zapalenie kłębuszków nerkowych. Preparat może być stosowany do wywołania remisji i jej utrzymania. Może też być użyty do podtrzymania remisji wywołanej steroidami, co pozwala na wycofanie steroidów z leczenia. Reumatoidalne zapalenie stawów; leczenie ciężkiego, czynnego reumatoidalnego zapalenia stawów. **Luszczyca:** leczenie ciężkiej łuszczyicy u pacjentów, u których konwencjonalne metody leczenia są nieskuteczne lub niewskazane. **Atopowe zapalenie skóry;** preparat jest wskazany u pacjentów z ciężkim atopowym zapaleniem skóry, u których konieczne jest leczenie ogólne. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alport'a z białkomoczem u dzieci do 18 rż.; anemia aplastyczna u dzieci do 18 rż.; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 rż.; aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; białaczka z dużych granulanych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonerwinkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkankę lub komórek (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Choroby reumatyczne - u pacjentów leczonych metotreksatem; łuszczyca - u pacjentów leczonych metotreksatem

Acidum folicum Richter: tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	5,03
		R ⁽¹⁾	4,53
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	
Acidum folicum Richter: tabl. 15 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,32
		R ⁽¹⁾	11,99
		Dz ⁽²⁾ bezpl.	

Acidum folicum Richter: tabl. 5 mg - 30 szt.

Acidum folicum Richter: tabl. 15 mg - 30 szt.

onceptyjne. **WP:** Choroby reumatyczne - u pacjentów leczonych metotreksatem; łuszczyca - u pacjentów leczonych metotreksatem (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rz. (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

Apo-Atorva: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,65
		30% ⁽¹⁾	6,70
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Apo-Atorva: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	17,75
		30% ⁽¹⁾	11,85
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Apo-Atorva: tabl. powł. 30 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,05
		30% ⁽¹⁾	3,62
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Apo-Atorva: tabl. powł. 30 mg - 60 szt.	Rx	100%	22,63
		30% ⁽¹⁾	6,79
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Apo-Atorva: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	32,04
		30% ⁽¹⁾	20,24
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Apo-Atorva: tabl. powł. 60 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,63
		30% ⁽¹⁾	6,79
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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 za cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. **Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym:** zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko 1-go 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 rz. (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+

Apo-Simva 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,59
		30% ⁽¹⁾	5,62
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Apo-Simva 20: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,33
		30% ⁽¹⁾	9,40
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Apo-Simva 40 : tabl. powł. 40 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	22,30
		30% ⁽¹⁾	14,43
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Simvastatin (1)W: Hipercholesterolemia. Leczenie pierwotnej hipercholesterolemii lub mieszanej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety, jako reakcja na dietę i inne niefarmakologiczne metody leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) jest niewystarczająca. Leczenie rodzinnej homozygotycznej hipercholesterolemii, jako uzupełnienie diety i innych metod prowadzących do zmniejszenia stężenia lipidów (np. aferzy 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 miążdżącą naczyń miążdżenia 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 wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rz. (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% ⁽¹⁾	6,61
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atoris®: tabl. powł. 10 mg - 90 szt.	Rx	100%	27,65
		30% ⁽¹⁾	18,80
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atoris®: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.

Atoris®: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.

Atoris®: tabl. powł. 20 mg - 90 szt.

Atoris®: tabl. powł. 30 mg - 30 szt.

Atoris®: tabl. powł. 30 mg - 60 szt.

Atoris®: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.

Atoris®: tabl. powł. 40 mg - 60 szt.

Atoris®: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.

Atoris®: tabl. powł. 60 mg - 30 szt.

Atoris®: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.

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 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 wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rz. (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+

Atorvagen: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.

Atorvagen: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.

Atorvastatin (1)W: Hipercholesterolemia. Preparat jest wskazany jako uzupełnienie diety w celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu, 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 niezdawalającej odpowiedzi na stosowanie specjalnej diety oraz innych niefarmakologicznych metod leczenia. Preparat jest również wskazany w obniżeniu 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 wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rz. (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+

Mylan Ireland Limited

Atorvastatin Aurovitas: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,71
		30% ⁽¹⁾	7,81
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atorvastatin Aurovitas: tabl. powł. 20 mg - 90 szt.	Rx	100%	25,28
		30% ⁽¹⁾	13,48
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atorvastatin Aurovitas: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	39,46
		30% ⁽¹⁾	21,76
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atorvastatin Aurovitas: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100%	19,02
		30% ⁽¹⁾	10,17
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atorvastatin Aurovitas: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100%	35,10
		30% ⁽¹⁾	17,40
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atorvastatin Aurovitas: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100%	26,75
		30% ⁽¹⁾	14,95
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atorvastatin Aurovitas: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100%	48,61
		30% ⁽¹⁾	25,01
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atorvastatin Bluefish AB: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	72,77
		30% ⁽¹⁾	37,36
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atorvastatin Bluefish AB: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	39,46
		30% ⁽¹⁾	21,76
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atorvastatin Bluefish AB: tabl. powł. 30 mg - 30 szt.	Rx	100%	51,54
		30% ⁽¹⁾	27,94
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atorvastatin Bluefish AB: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	18,30
		30% ⁽¹⁾	6,50
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atorvastatin Bluefish AB: tabl. powł. 60 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,65
		30% ⁽¹⁾	6,80
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atorvastatin Bluefish AB: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	29,14
		30% ⁽¹⁾	8,74
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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. 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 wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rz. (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% ⁽¹⁾	4,07
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,02
		30% ⁽¹⁾	7,22
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,88
		30% ⁽¹⁾	3,98
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx	100%	17,29
		30% ⁽¹⁾	5,49
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 20 mg - 90 szt.	Rx	100%	25,27
		30% ⁽¹⁾	7,58
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	18,81
		30% ⁽¹⁾	7,01
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 40 mg - 60 szt.	Rx	100%	32,62
		30% ⁽¹⁾	9,79
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100%	47,25
		30% ⁽¹⁾	14,18
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Atorvastatin Genoptim: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	32,49
		30% ⁽¹⁾	9,75
		DZ ⁽²⁾	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% ⁽¹⁾	2,46
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Atorvastatin Medical Valley: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,27
		30% ⁽¹⁾	4,58
		DZ ⁽²⁾	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 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% ⁽¹⁾	1,63
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Atorvastatin Medreg: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,26
		30% ⁽¹⁾	2,48
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Atorvastatin Medreg: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,38
		30% ⁽¹⁾	4,61
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Atorvastatin Medreg: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	28,80
		30% ⁽¹⁾	8,64
		DZ ⁽²⁾	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+

Atorvastero [®] : tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,81
		30% ⁽¹⁾	6,17
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Atorvastero [®] : tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,11
		30% ⁽¹⁾	11,89
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Atorvastero [®] : tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	37,58
		30% ⁽¹⁾	23,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Atorvastero [®] : tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	37,24
		30% ⁽¹⁾	12,28
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Atorvastatin (1)W: Dawka 80 mg. Hipercholesterolemia. Atorvastero[®] 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. Atorvastero[®] jest również wskazany w celu zmniejszenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu frakcji LDL u dorosłych pacjentów z rodziną hipercholesterolemią homozygotyczną, jako uzupełnienie innych metod leczenia hipolipemizującego (np. aferezy 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.** Atorvastero[®] 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. Atorvastero[®] 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 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+

Atorviox: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,06
		30% ⁽¹⁾	6,11
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Atorviox: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,23
		30% ⁽¹⁾	9,33
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Atorviox: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	27,97
		30% ⁽¹⁾	16,17
		DZ ⁽²⁾	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 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+

Atorviox - (IR): tabl. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,50
		30% ⁽¹⁾	4,35
		DZ ⁽²⁾	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 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+

Atrox [®] 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,49
		30% ⁽¹⁾	6,54
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Atrox [®] 10: tabl. powł. 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	10,69
		30% ⁽¹⁾	4,79
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Atrox [®] 10: tabl. powł. 10 mg - 90 szt.	Rx	100%	14,84
		30% ⁽¹⁾	5,99
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Atrox [®] 20: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,11
		30% ⁽¹⁾	6,25
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Atrox [®] 20: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx	100%	18,65
		30% ⁽¹⁾	6,85
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Atrox [®] 20: tabl. powł. 20 mg - 90 szt.	Rx	100%	27,16
		30% ⁽¹⁾	9,46
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Atrox [®] 40: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	29,46
		30% ⁽¹⁾	17,66
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Atrox [®] 40: tabl. powł. 40 mg - 60 szt.	Rx	100%	34,02
		30% ⁽¹⁾	10,42
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Atrox [®] 40: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100%	50,68
		30% ⁽¹⁾	15,27
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Atrox [®] 80: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	41,34
		30% ⁽¹⁾	17,74
		DZ ⁽²⁾	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+

Lambrixen: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,12
		30% ⁽¹⁾	4,17
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.
50 mg x 6 tabl.

Sumamigren
Sumatriptanum



Table listing various medications including Lambrinex, Simcovas, Simvastatin, Liprox, Lovastatin, and Simvachol, with columns for Rx, 100%, 30%, and 5% efficacy data.

Table listing medications such as Simcovas, Simvastatin, Simratio, Simvacard, and Simvachol, with columns for Rx, 100%, 30%, and 5% efficacy data.

Table listing medications including Simvastatin, SimvaHEXAL, Simvastatin Aurovitas, Simvastatin Bluefish, and Simvastatin, with columns for Rx, 100%, 30%, and 5% efficacy data.



Refundacja od lipca 2015 Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

Table with columns for drug name (Zocor 10, 20, 40), dosage, and efficacy data (Rx, 100%, 30%, DZ, S).

Simvastatin (1)W: Hipercholesterolemia. Leczenie pierwotnej hipercholesterolemii lub mieszanej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety...

Table for DRGAWKI inne niż określone w ChPL, listing RELSED and Drazepam with efficacy data.

Diazepam (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Padaczka WP: Drgawki inne niż określone w ChPL (3)Pacjenci 65+

Table for Dyskineza późna u osób dorosłych - leczenie, listing Viregyt and Amantadine hydrochloride.

Dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny

Table for Dystonia wrażliwa na lewodopę, listing Madapar 62.5, 125, and 250 with efficacy data.

Levodopa + Benserazide (1)Choroba i zespół Parkinsona WP: Dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona...

drome - RLS), w tym: idiopatycznego RLS, RLS związanego z niewydolnością nerek wymagającą dializy.

Table for Nakom and Levodopa + Carbidopa with efficacy data.

W: Choroba i/lub zespół Parkinsona. Produkt leczniczy łagodzi wiele objawów choroby i zespołu Parkinsona, szczególnie takich jak sztywność i spowolnienie ruchowe...

Table for Xevoben with efficacy data.

Levodopa + Benserazide (1)Choroba i zespół Parkinsona WP: Dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona...

Table for Xevoben XR with efficacy data.

Levodopa + Benserazide (1)Choroba i zespół Parkinsona WP: Dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona...

W: Leczenie choroby Parkinsona u pacjentów otrzymujących wcześniej lewodopę w połączeniu z inhibitorem dekarboksylazy. Leczenie zespołu niespokojnych nóg...

Ekstrasystolie pochodzenia komorowego u dzieci do 18 rż.

Table for Metocard with efficacy data.

Metoprolol tartrate (1)W: Nadcisnienie tętnicze. Dławica piersiowa. Zaburzenia rytmu serca, zwłaszcza częstoskurcz nadkomorowy. Pomocniczo w nadczynności tarczycy...

Table for Metoprolol Medreg with efficacy data.

Metoprolol tartrate (1)W: Nadcisnienie tętnicze, przewlekła stabilna dławica piersiowa, leczenie ostrego zawału mięśnia sercowego...

Eozynoflowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; miastenia; zespł miastenny; mioпатия zapalna; neuropatia zapalna...

Table for Entorton with efficacy data.

Entorton: tabl. 1 mg - 20 szt. (fiol.)

Table for Entorton with efficacy data.

Entorton: tabl. 10 mg - 20 szt.

Table for Entorton with efficacy data.

Prednison (1)W: Choroby układu endokrynnego: niewydolność kory nadnerczy pierwotna (choroba Addisona) i wtórna (lekami z wyboru są hydrokortyzon i kortyzon)...

Table for Metocard with efficacy data.

Metocard: tabl. 100 mg - 30 szt.



śnica z zajęciem mięśnia sercowego lub układu nerwowego. **WP:** Eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; miastenia; zesp miastyczny; mioпатия zapalna; neuropatia zapalna (z wyjątkiem zespołu Guillaina - Barrego); obrzękowy choroby płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL; choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż określone w ChPL; stan po przeszczepieniu narządu, kończyn, tkanki, komórek lub szpiku; mioпатия wrodzona u dzieci do 18 r. (2) Nowotwory złośliwe (3)Kobiety w ciąży (4)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5)Pacjenci 65+

Gorączka neutropeniczna (zakażenie w przebiegu neutropenii) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; anemia aplastyczna; neuropatia wrodzona - w przypadkach innych niż określone w ChPL; neuropatia nabyta - w przypadkach innych niż określone w ChPL

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-stryk.		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		60,67		
	R ⁽¹⁾		38,38		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		
	100%		303,37		
	R ⁽¹⁾		8,61		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-stryk.		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		239,02		
	R ⁽¹⁾		11,40		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		
	100%		97,08		
	R ⁽¹⁾		62,10		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-stryk.		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		485,40		
	R ⁽¹⁾		14,48		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		
	100%		485,40		
	R ⁽¹⁾		14,48		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-stryk.		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		386,31		
	R ⁽¹⁾		20,20		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		

▼Accofil: inj./inf. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 7 amp.-stryk.		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		386,31		
	R ⁽¹⁾		20,20		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		

Filgrastim (1)W: Preparat jest wskazany w celu skrócenia czasu trwania neutropenii i zmniejszenia częstości występowania neutropenii z gorączką u pacjentów otrzymujących chemioterapię lekami cytotoksycznymi z powodu stwierdzonego nowotwora złośliwego (z wyjątkiem przewlekłej białaczki szpikowej) i zespołów mielodysplastycznych) oraz w celu skrócenia czasu trwania neutropenii u pacjentów poddanych leczeniu mieloablacyjnemu przed przeszczepieniem szpiku, u których występuje zwiększone ryzyko przedłużonej ciężkiej neutropenii. Bezpieczeństwo stosowania i skuteczność produktu leczniczego są podobne u dorosłych i dzieci otrzymujących chemioterapię lekami cytotoksycznymi. Preparat jest wskazany do stosowania w celu mobilizacji komórek progenitorowych krwi obwodowej (ang. PBPC). U dzieci lub dorosłych pacjentów z ciężką wrodzoną, cykliczną lub idiopatyczną neutropenią z bezwzględnie liczbą neutrofilii (ANC) $\leq 0,5 \times 10^9/l$ 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. Preparat jest wskazany w leczeniu przewlekłej neutropenii (ANC $\leq 1,0 \times 10^9/l$) u pacjentów z zaawansowanym zakażeniem wirusem HIV, w celu zmniejszenia ryzyka zakażeń bakterijnych, gdy nie można zastosować innych metod leczenia neutropenii. **WP:** Gorączka neutropeniczna (zakażenie w przebiegu neutropenii) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; anemia aplastyczna; neuropatia wrodzona - w przypadkach innych niż określone w ChPL; neuropatia nabyta - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Chemioterapia ICD-10: C.0.06. (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Zarzio: inj./inj. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-stryk. 0,5 ml		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		86,21		
	R ⁽¹⁾		bezp.		
	100%		232,61		
	R ⁽²⁾		9,50		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		

Zarzio: inf./inj. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-stryk. 0,5 ml		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		122,45		
	R ⁽¹⁾		372,24		
	R ⁽²⁾		3,20		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		

Zarzio: inf./inj. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-stryk. 0,5 ml		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		372,24		
	R ⁽¹⁾		3,20		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		

Zarzio: inf./inj. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-stryk. 0,5 ml		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		372,24		
	R ⁽¹⁾		3,20		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		

Filgrastim (1)Chemioterapia ICD-10: C.0.06. (2)W: Skrócenie czasu trwania neutropenii i zmniejszenie częstości występowania gorączki neutropenicznej u pacjentów otrzymujących chemioterapię lekami cytotoksycznymi z powodu stwierdzonego nowotwora złośliwego (z wyjątkiem przewlekłej białaczki szpikowej) i zespołów mielodysplastycznych) oraz skrócenie czasu trwania neutropenii u pacjentów poddanych leczeniu mieloablacyjnemu przed przeszczepieniem szpiku, u których występuje zwiększone ryzyko przedłużonej ciężkiej neutropenii. Bezpieczeństwo i skuteczność stosowania filgrastimu są podobne u dorosłych i dzieci otrzymujących chemioterapię lekami cytotoksycznymi. Mobilizacja komórek progenitorowych krwi obwodowej (ang. PBPC). U dzieci i dorosłych z ciężką wrodzoną, cykliczną lub idiopatyczną neutropenią z bezwzględnie liczbą neutrofilii (ANC) $\leq 0,5 \times 10^9/l$ oraz ciężkimi lub nawracającymi zakażeniami w wywiadzie, długotrwałe podawanie filgrastimu jest wskazane w celu zwiększenia liczby neutrofilii oraz zmniejszenia częstości i czasu trwania objawów związanych z zakażeniem. Leczenie przewlekłej neutropenii (ANC $\leq 1,0 \times 10^9/l$) u pacjentów z zaawansowanym zakażeniem wirus-

em HIV w celu zmniejszenia ryzyka zakażeń bakterijnych, gdy nie można zastosować innych metod leczenia neutropenii. **WP:** Gorączka neutropeniczna (zakażenie w przebiegu neutropenii) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; anemia aplastyczna; neuropatia wrodzona - w przypadkach innych niż określone w ChPL; neuropatia nabyta - w przypadkach innych niż określone w ChPL (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL

Somatuline Autogel: inj. [roztw.] 60 mg - 1 amp.-stryk. 0,5 ml		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		2837,21		
	R ⁽¹⁾		bezp.		
	100%		3771,24		
	B ⁽²⁾		44,92		
	R ⁽³⁾		bezp.		
	R ⁽⁴⁾		48,12		
	R ⁽⁴⁾		48,12		
	S ⁽⁵⁾		bezp.		

Somatuline Autogel: inj. [roztw.] 90 mg - 1 amp.-stryk. 0,5 ml		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		4713,78		
	B ⁽²⁾		bezp.		
	R ⁽³⁾		bezp.		
	R ⁽⁴⁾		4,27		
	R ⁽⁴⁾		4,27		
	S ⁽⁵⁾		bezp.		

Somatuline Autogel: inj. [roztw.] 120 mg - 1 amp.-stryk. 0,5 ml

Lanreotide (1)Chemioterapia ICD-10: C.37.a.; C.37.b. (2)Leczenie guzów neuroendokrynnych żółdkowo-jelitowo-trzustkowych GEP-NET G1 i części G2 (indeks K167 do maksymalnie 10%) środkowej części przełita, trzustki, po wykluczeniu ognisk pierwotnych w końcowej części przełita, u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnymi guzami miejscowo zaawansowanymi lub z przerzutami (3)Leczenie objawów hipersekrekcji występujących w przebiegu nowotworów neuroendokrynnych (4)Akromegalia **WP: Hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL (5)Pacjenci 65+**

W: Produkt leczniczy jest wskazany w długotrwałym leczeniu chorych na akromegalię, gdy stężenie krążącego hormonu wzrostu (GH) i/lub insulino podobnego czynnika wzrostu (IGF-1) pozostają nieprawidłowo po operacji i/lub radioterapii oraz u pacjentów, u których nie jest możliwe przeprowadzenie operacji chirurgicznej i/lub zastosowanie radioterapii. Celem postępowania terapeutycznego w akromegalii jest obniżenie stężeń GH i IGF-1, o ile jest to możliwe, doprowadzenie ich do wartości prawidłowych; w leczeniu objawów związanych z akromegalią; w leczeniu guzów neuroendokrynnych żółdkowo-jelitowo-trzustkowych (GEP-NET) G1 i części guzów G2 (indeks K167 do maks. 10%) środkowej części przełita, trzustki lub nieznanego pochodzenia, po wykluczeniu ognisk pierwotnych w końcowej części przełita, u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnymi guzami miejscowo zaawansowanymi lub z przerzutami; w leczeniu objawów związanych z guzami neuroendokrynnymi.

Hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekrekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynnych innych niż określone w ChPL

Sandostatim®: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 5 amp. 1 ml		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		34,34		
	R ⁽¹⁾		bezp.		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	R ⁽³⁾		27,30		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		

Sandostatim®: inj. [roztw.] 100 µg/ml - 5 amp. 1 ml		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		45,79		
	R ⁽¹⁾		bezp.		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	R ⁽³⁾		26,19		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		

Sandostatim®: inj. [roztw.] 100 µg/ml - 5 amp. 1 ml		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		45,79		
	R ⁽¹⁾		bezp.		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	R ⁽³⁾		26,19		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		

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 hipersekrekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynnych innych niż określone w ChPL (4)Pacjenci 65+**

W: Leczenie objawowe i zmniejszenie stężeń 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 podania się takiemu leczeniu lub będących w okresie przejściowym, przed wystąpieniem pełnych efektów radioterapii. Łagodzenie objawów spowodowanych hormonalnie czynnymi guzami żółdka, jelita i trzustki (ang. GEP), takimi jak rakowiaki z cechami zespołu rakowiaka. Lek nie jest lekiem przeciwnowotworowym i nie powoduje u tych pacjentów wyleczenia. Zapobieganie powikłaniom po operacjach trzustki. Nagłe postępowanie w celu zahamowania krwawień lub zapobiegania nawrotom krwawień z żyłaków przełyku w przebiegu marskości wątroby. Produkt leczniczy jest stosowany w połączeniu ze specyficznym leczeniem, takim jak endoskopowa skleroterapia żyłaków. Leczenie gruczolaków przysadki wydzielających TSH: gdy nie doszło do normalizacji wydzielenia po leczeniu chirurgicznym i/lub radioterapii; u pacjentów, dla których leczenie chirurgiczne nie jest odpowiednio; u pacjentów napromieniowanych, aż do chwili, gdy radioterapia osiągnie skuteczność.

Sandostatim® La®: inj. dom. [mikrogran. + rozp.] 10 mg - 1 fioł. + 1 amp.-stryk. z rozp. 2,5 ml		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		594,40		
	R ⁽¹⁾		bezp.		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	R ⁽³⁾		14,69		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		

Sandostatim® La®: inj. dom. [mikrogran. + rozp.] 20 mg - 1 fioł. + 1 amp.-stryk. z rozp. 2,5 ml		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		1188,82		
	R ⁽¹⁾		bezp.		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	R ⁽³⁾		9,13		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		

Sandostatim® La®: inj. dom. [mikrogran. + rozp.] 30 mg - 1 fioł. + 1 amp.-stryk. z rozp. 2,5 ml		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		1783,22		
	R ⁽¹⁾		bezp.		
	D ⁽²⁾		bezp.		
	R ⁽³⁾		4,57		
	S ⁽⁴⁾		bezp.		

Octreotide (1)Chemioterapia ICD-10: C.45.a.; C.45.b. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Akromegalia. Leczenie objawów u pacjentów z hormonalnie czynnymi guzami żółdka, jelita i trzustki, którzy zadowalająco reagują na leczenie octreotidem podawanym podskórnie: rakowiaki z objawami zespołu rakowiaka, VIP-oma, glukagonoma, gastrinoma (zespół Zollingera-Ellisona), insulinoma (w celu utrzymania właściwego stężenia glukozy przed operacją oraz w leczeniu podtrzymującym), GRF-oma oraz w leczeniu pacjentów z zaawansowanymi guzami neuroendokrynnymi wywodzącymi się ze środkowej części przełita lub o nieznanym ognisku pierwotnym w celu zahamowania progresji choroby **WP: Hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekrekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynnych innych niż określone w ChPL (4)Pacjenci 65+**

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

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

Anastrozol Bluefish: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		52,36		
	R ⁽¹⁾		bezp.		
	S ⁽²⁾		bezp.		

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.		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		48,81		
	R ⁽¹⁾		bezp.		
	S ⁽²⁾		bezp.		

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 uzupełniającej wczesnego raka piersi, u kobiet po menopauzie, u których w tkance guza stwierdzono obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającej wczesnego raka piersi, u kobiet po menopauzie, u których w tkance guza stwierdzono obecność receptora estrogenowego, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfemem.

Anastrozole Teva: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.		R ^x	B ⁽¹⁾	B ⁽²⁾	B ⁽³⁾
	100%		59,51		
	R ⁽¹⁾		6,57		
	S ⁽²⁾		bezp.		

Anastrozole (1)Rak piersi w II rzucie hormon



Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie: 2 mg x 15 tabl.

Atrozol: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	100%	56,41
	Rx B ⁽¹⁾	3,47
	S ⁽²⁾	bezpł.

Anastrozole (1)Rak piersi w II rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfenem.

Clarzole: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	100%	61,54
	Rx B ⁽¹⁾	4,82
	S ⁽²⁾	bezpł.

Letrozole (1)Rak piersi w II rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie uzupełniające u kobiet po menopauzie we wczesnym stadium inwazyjnego raka piersi z receptorami dla hormonów. Przedłużone leczenie uzupełniające hormonozależnego, inwazyjnego raka piersi u kobiet po menopauzie, po uprzednim standardowym leczeniu uzupełniającym tamoksyfenem trwającym 5 lat. Leczenie pierwszego rzutu zaawansowanego hormonozależnego raka piersi u kobiet po menopauzie. Leczenie zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, występującej fizjologicznie lub wywołanej sztucznie, u których wystąpił nawrót lub progresja procesu nowotworowego, a które uprzednio były leczone lekami o działaniu antyestrogenowym. Leczenie neoadjuwantowe HER-2-ujemnego raka piersi z receptorami dla hormonów u kobiet po menopauzie, u których chemioterapia nie jest odpowiednim leczeniem, a natychmiastowa operacja nie jest wskazana. Nie wykazano skuteczności u pacjentek z rakiem piersi bez receptorów dla hormonów.

Egistrozol: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	100%	61,00
	Rx B ⁽¹⁾	8,06
	S ⁽²⁾	bezpł.

Anastrozole (1)Rak piersi w II rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfenem.

Egistrozol - (IR): tabl. powł. 1 mg - 30 szt.	100%	52,91
	Rx B ⁽¹⁾	bezpł.
	S ⁽²⁾	bezpł.

Anastrozole (1)Rak piersi w II rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu; leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora dla hormonu, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfenem.

Etruzoli: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	100%	61,54
	Rx B ⁽¹⁾	4,82
	S ⁽²⁾	bezpł.

Etruzoli: tabl. powł. 2,5 mg - 90 szt.	100%	156,03
	Rx B ⁽¹⁾	bezpł.
	S ⁽²⁾	bezpł.

Letrozole (1)Rak piersi w II rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie uzupełniające u kobiet po menopauzie z inwazyjnym rakiem piersi we wczesnym stadium zaawansowania, z obecnością receptorów hormonalnych. Przedłużone leczenie uzupełniające hormonozależnego inwazyjnego raka piersi u kobiet po menopauzie, które otrzymywały wcześniej standardową terapię uzupełniającą tamoksyfenem przez 5 lat. Leczenie pierwszego rzutu u kobiet po menopauzie z zaawansowanym, hormonozależnym rakiem piersi. Zaawansowany rak piersi u kobiet po menopauzie naturalnej lub wywołanej sztucznie, leczonych wcześniej antyestrogenami, u których doszło do nawrotu lub progresji choroby. Leczenie neoadjuwantowe u kobiet po menopauzie z HER2-ujemnym rakiem piersi z obecnością receptorów hormonalnych, które nie kwalifikują się do chemioterapii i u których nie ma wskazań do natychmiastowej operacji. Nie wykazano skuteczności leku u pacjentek z rakiem piersi bez receptorów hormonalnych.

Glandex: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	100%	76,55
	Rx B ⁽¹⁾	19,83
	S ⁽²⁾	bezpł.

Exemestane (1)Rak piersi w II rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Lek jest przeznaczony do uzupełniającego leczenia raka piersi u kobiet po menopauzie w przypadku inwazyjnego wczesnego raka piersi, w którego komórkach wykryto obecność receptorów estrogenowych, po 2-3 latach początkowego leczenia uzupełniającego tamoksyfenem. Produkt jest przeznaczony do leczenia przypadków zaawansowanego raka piersi u kobiet w okresie naturalnego lub wywołanego leczeniem stanu po menopauzie, u których choroba uległa postępowi mimo podaw-

ania antyestrogenów. Nie wykazano skuteczności podawania eksemestanu pacjentkom, u których w komórkach guza nie wykryto receptorów estrogenowych.

Lametta®: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	100%	56,72
	Rx B ⁽¹⁾	bezpł.
	S ⁽²⁾	bezpł.

Letrozole (1)Rak piersi w II rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie uzupełniające u kobiet po menopauzie z inwazyjnym rakiem piersi z receptorami dla hormonów. Przedłużone leczenie uzupełniające u pacjentek po menopauzie z hormonozależnym inwazyjnym rakiem piersi we wczesnym stadium zaawansowania, po standardowym leczeniu uzupełniającym tamoksyfenem trwającym 5 lat. Leczenie pierwszego rzutu zaawansowanego hormonozależnego raka piersi u kobiet po menopauzie. Leczenie zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, występującej fizjologicznie lub wywołanej sztucznie, u których wystąpił nawrót lub progresja procesu nowotworowego, a które uprzednio były leczone lekami o działaniu przeciwestrogenowym. Leczenie neoadjuwantowe HER-2-ujemnego raka piersi z receptorami dla hormonów u kobiet po menopauzie, u których chemioterapia nie jest odpowiednim leczeniem, a natychmiastowa operacja nie jest wskazana. Nie stwierdzono skuteczności produktu leczniczego u pacjentek z rakiem piersi bez receptorów dla hormonów.

Letrozole Aurovitas: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	100%	56,61
	Rx B ⁽¹⁾	bezpł.
	S ⁽²⁾	bezpł.

Letrozole Aurovitas: tabl. powł. 2,5 mg - 120 szt.	100%	204,47
	Rx B ⁽¹⁾	bezpł.
	S ⁽²⁾	bezpł.

Letrozole (1)Rak piersi w II rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie uzupełniające u kobiet po menopauzie we wczesnym stadium inwazyjnego raka piersi z receptorami dla hormonów. Przedłużone leczenie uzupełniające hormonozależnego, inwazyjnego raka piersi u kobiet po menopauzie, po uprzednim standardowym leczeniu uzupełniającym tamoksyfenem trwającym 5 lat. Leczenie pierwszego rzutu zaawansowanego hormonozależnego raka piersi u kobiet po menopauzie. Leczenie zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, występującej fizjologicznie lub wywołanej sztucznie, u których wystąpił nawrót lub progresja procesu nowotworowego, a które uprzednio były leczone lekami o działaniu antyestrogenowym. Leczenie neoadjuwantowe HER-2-ujemnego raka piersi z receptorami dla hormonów u kobiet po menopauzie, u których chemioterapia nie jest odpowiednim leczeniem, a natychmiastowa operacja nie jest wskazana. Nie wykazano skuteczności u pacjentek z rakiem piersi bez receptorów dla hormonów.

Letrozole Bluefish: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	100%	55,81
	Rx B ⁽¹⁾	bezpł.
	S ⁽²⁾	bezpł.

Letrozole (1)Rak piersi w II rzucie hormonoterapii. Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie uzupełniające raka piersi z receptorami dla hormonów we wczesnym stadium zaawansowania, u kobiet po menopauzie. Przedłużone leczenie uzupełniające hormonozależnego, inwazyjnego raka piersi, po standardowym leczeniu uzupełniającym tamoksyfenem trwającym 5 lat, u kobiet po menopauzie. Leczenie pierwszego rzutu zaawansowanego hormonozależnego raka piersi u kobiet po menopauzie. Leczenie zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, występującej fizjologicznie lub wywołanej sztucznie, u których nastąpił nawrót lub progresja choroby nowotworowej, a które wcześniej były leczone lekami o działaniu przeciwestrogenowym. Leczenie neoadjuwantowe HER-2-ujemnego raka piersi z receptorami dla hormonów u kobiet po menopauzie, u których chemioterapia nie jest odpowiednim leczeniem, a natychmiastowa operacja nie jest wskazana.

Symex: tabl. draż. 25 mg - 30 szt. ◆	100%	76,42
	Rx B ⁽¹⁾	19,70
	S ⁽²⁾	bezpł.

Exemestane (1)Rak piersi w II rzucie hormonoterapii **WP:** Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Eksemestan jest wskazany w leczeniu uzupełniającym u kobiet po menopauzie z inwazyjnym wczesnym rakiem piersi z obecnością receptorów estrogenowych po 2-3 latach początkowego leczenia uzupełniającego tamoksyfenem. Eksemestan jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet w okresie naturalnego lub wywołanego leczeniem stanu po menopauzie, u których choroba uległa postępowi po zastosowaniu terapii przeciwestrogenowej. Nie wykazano skuteczności eksemestanu u pacjentek, u których nie wykryto receptorów estrogenowych w komórkach guza.

Leczenie neuroprotektoryczne u dzieci do 18 rż.

Lotensin®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	100%	15,00
	Rx R ⁽¹⁾	14,72
	DZ ⁽²⁾	bezpł.

Lotensin®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	100%	20,61
	Rx R ⁽¹⁾	17,64
	DZ ⁽²⁾	bezpł.

Lotensin®: tabl. powł. 20 mg - 28 szt. ◆	100%	30,28
	Rx R ⁽¹⁾	24,34
	DZ ⁽²⁾	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 przewlekłej niewydolności nerek (klirens kreatyniny

30-60 ml/min.). **WP:** Leczenie neuroprotektoryczne u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Malopłytkowość autoimmunizacyjna oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny	100%	236,44
	Rx R ⁽¹⁾	3,56
	S ⁽²⁾	bezpł.

Danazol Polfarmex: tabl. 200 mg - 100 szt.	100%	236,44
	Rx R ⁽¹⁾	3,56
	S ⁽²⁾	bezpł.

Danazol (1)**W:** **Endometriozia:** 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. **Displazja włóknisto-torieliowata gruczołu sutkowego:** objawowe leczenie nasilonego bólu i tkliwości usdowej. Preparat powinien być stosowany tylko u pacjentów, u których inne leczenie było nieskuteczne bądź niewskazane. **WP:** Malopłytkowość autoimmunizacyjna oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny (2) Pacjenci 65+

Młodzięcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu

Arava® 10 mg: tabl. 10 mg - 30 szt.	100%	64,20
	Rx-z DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	9,83

Arava® 20 mg: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	100%	120,86
	Rx-z DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	8,93

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

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

Arava® - (IR): tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	100%	109,37
	Rx-z DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	3,20

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

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

Arava® - (IR): tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	100%	109,41
	Rx-z DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	3,20

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

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

Leflunomid Bluefish: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	100%	59,62
	Rx-z DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	5,25

Leflunomid Bluefish: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	100%	109,41
	Rx-z DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	3,20

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

W: Leflunomid należy do grupy leków przeciwreumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD) i wskazany jest w leczeniu u dorosłych pacjentów z: ak-



tywną postacią reumatoidalnego zapalenia stawów, aktywną postacią artropatii luszczycowej. Niedawne lub równoczesne leczenie pacjenta produktami leczniczymi z grupy DMARD (np. metotrexat), wykazującymi hepatotoksyczne lub hematotoksyczne działanie może zwiększać ryzyko wystąpienia ciężkich działań niepożądanych; dlatego też decyzję o rozpoczęciu stosowania lefolumidum należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwego ryzyka. Co więcej, zastąpienie lefolumidum 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.

Biofish Pharma

Leflunomid Egis: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. nowosc	Rx-z	100%	59,04
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,67
		S ⁽³⁾	bezpł.
Leflunomid Egis: tabl. powł. 15 mg - 30 szt. nowosc	Rx-z	100%	85,90
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
Leflunomid Egis: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. nowosc	Rx-z	100%	111,70
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Leflunomid (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów **WP**: Młodzięcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niedowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotrexatu (3) Pacjenci 65+

W: Leflunomid jest wskazany w leczeniu u dorosłych pacjentów z: aktywną postacią reumatoidalnego zapalenia stawów jako produkt leczniczy należący do grupy leków przeciwreumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD); aktywną postacią artropatii luszczycowej. Niedawne lub jednoczesne leczenie pacjenta produktami leczniczymi z grupy DMARD (np. metotrexat), wykazującymi hepatotoksyczne lub hematotoksyczne działanie może zwiększać zagrożenie wystąpienia ciężkich działań niepożądanych; dlatego też decyzję o rozpoczęciu leczenia lefolumidum należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwych zagrożeń. Co więcej, zmiana lefolumidum 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.

Agis

Leflunomide medac: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	60,76
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,39
		S ⁽³⁾	bezpł.

Agis

Leflunomide medac: tabl. powł. 15 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	88,47
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,32
		S ⁽³⁾	bezpł.

Agis

Leflunomide medac: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	115,13
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

W: Leflunomid 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. metotrexat), wykazującymi hepatotoksyczne lub hematotoksyczne działanie może zwiększać zagrożenie wystąpienia ciężkich działań niepożądanych; dlatego też decyzję o rozpoczęciu stosowania lefolumidum należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwych zagrożeń. Co więcej, zastąpienie lefolumidum 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.

medac

Leflunomide Orion: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. nowosc	Rx-z	100%	102,53
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Leflunomide (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów **WP**: Młodzięcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niedowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotrexatu (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 luszczycowego zapalenia stawów. Niedawne lub równoczesne leczenie pacjenta produktami leczniczymi z grupy DMARD (np. metotrexat), wykazującymi hepatotoksyczne lub hematotoksyczne działanie, może zwiększać ryzyko wystąpienia ciężkich działań niepożądanych; dlatego też, decyzję o rozpoczęciu stosowania lefolumidum należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwego ryzyka. Co więcej, zastąpienie lefolumidum 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.

Orion Corporation

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

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

W: Leflunomid jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z: czynnym reumatoidalnym zapaleniem stawów, jako lek przeciwreumatyczny modyfikujący przebieg choroby (ang. DMARD), czynną artropatią luszczycową. Niedawne lub jednoczesne

leczenie produktami leczniczymi z grupy DMARD o działaniu hepatotoksycznym lub hematotoksycznym (np. metotrexatem) może zwiększać ryzyko ciężkich działań niepożądanych, dlatego decyzję o rozpoczęciu leczenia lefolumidum należy poprzedzić wnikliwą analizą stosunku korzyści do możliwego ryzyka. Ponadto zmiana lefolumidum na inny produkt leczniczy z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymywania może również zwiększyć ryzyko działań niepożądanych, nawet długo po dokonaniu zmiany.

Sandoz GmbH

Mukowicydoza

Azitiot®: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	19,75
		Dz ⁽¹⁾	13,29
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azithromycin (1)W: Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu następujących zakażeń wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na azytromycynę: zakażenia górnych dróg oddechowych: zapalenie zatok, zapalenie gardła i migdałków; ostre zapalenie ucha środkowego; zakażenia dolnych dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie oskrzeli i zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli, zewnątrzszpitalne zapalenie płuc; zakażenia skóry i tkanek miękkich: rumień wędrujący-*Erythema migrans* (pierwszy objaw boreliozy z Lyme), róża, liszajec, wtórnie ropne zapalenie skóry; choroby przenoszone drogą płciową; niepokwikane zapalenie cewki moczowej; zapalenie szyjki macicy; wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP**: Mukowicydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Krka

Azimycin®: tabl. powł. 250 mg - 6 szt.	Rx	100%	30,18
		Dz ⁽¹⁾	21,35
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Krka

Azimycin®: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	19,31
		Dz ⁽¹⁾	11,57
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Krka

Azithromycin®: tabl. powł. 500 mg - 6 szt.	Rx	100%	15,10
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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, zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli, lekkie do umiarkowanego ciężkiego zapalenie płuc, w tym śródmiąższowe. Zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, liszajec oraz wtórnie ropne zapalenie skóry; rumień wędrujący- *Erythema migrans* (pierwszy objaw boreliozy z Lyme); trądzik pospolity (*Acne vulgaris*) o umiarkowanym nasileniu, wyłącznie u dorosłych. Choroby przenoszone drogą płciową; niepokwikane zakażenia wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP**: Mukowicydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Polfa Terchomin SA

Azithromycin Genoptim®: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	10,85
		Dz ⁽¹⁾	5,43
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azithromycin (1)W: Leczenie następujących zakażeń bakteryjnych wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na azytromycynę: zakażenia dolnych dróg oddechowych: zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli i pozaszpitalne zapalenie płuc o przebiegu lekkim do umiarkowanego; zakażenia górnych dróg oddechowych: zapalenie zatok, zapalenie gardła lub migdałków; ostre zapalenie ucha środkowego; zakażenia skóry i tkanek miękkich o przebiegu lekkim do umiarkowanego, np. zapalenie mieszków włosowych, zapalenie tkanki łącznej, róża; niepokwikane zapalenie cewki moczowej i błony śluzowej szyjki macicy; wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP**: Mukowicydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Synopsis Pharma

AzitroLek: tabl. powł. 250 mg - 6 szt.	Rx	100%	22,67
		Dz ⁽¹⁾	16,21
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

AzitroLek: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	19,81
		Dz ⁽¹⁾	13,35
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azithromycin (1)W: Produkt leczniczy można stosować w następujących zakażeniach, wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na azytromycynę: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane), ostre bakteryjne zapalenie ucha środkowego (właściwie rozpoznane), ostre bakteryjne zapalenie ucha środkowego, zapalenie gardła, zapalenie migdałków; zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); lekkie do umiarkowanego ciężkiego pozaszpitalne zapalenie płuc; zakażenia skóry i tkanek miękkich; niepokwikane zapalenie cewki moczowej i szyjki macicy wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP**: Mukowicydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Sandoz GmbH

AzitroLek: prosz. do przyg. zaw. doust. 100 mg/5 ml - 1 but. 20 ml	Rx	100%	16,93
		Dz ⁽¹⁾	13,00
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

AzitroLek: prosz. do przyg. zaw. doust. 200 mg/5 ml - 1 but. 20 ml	Rx	100%	29,79
		Dz ⁽¹⁾	21,93
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

AzitroLek: prosz. do przyg. zaw. doust. 200 mg/5 ml - 1 but. 37,5 ml	Rx	100%	52,23
		Dz ⁽¹⁾	37,49
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

AzitroLek: prosz. do przyg. zaw. doust. 200 mg/5 ml - 1 but. 30 ml	Rx	100%	42,40
		Dz ⁽¹⁾	30,61
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azithromycin (1)W: Lek wskazany jest w leczeniu następujących zakażeń, wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na azytromycynę: ostre bakteryjne zapalenie zatok obocznych nosa (właściwie rozpoznane); ostre bakteryjne zapalenie ucha środkowego (właściwie rozpoznane); zapalenie gardła, zapalenie migdałków; zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); łagodne do umiarkowanego ciężkiego pozaszpitalne zapalenie płuc; zakażenia skóry i tkanek miękkich; niepokwikane zapalenie cewki moczowej i szyjki macicy wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP**: Mukowicydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Sandoz GmbH

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt.	Rx	100%	15,22
		Dz ⁽¹⁾	8,76
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Sandoz GmbH

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	15,22
		Dz ⁽¹⁾	8,76
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azithromycin (1)W: Produkt leczniczy można stosować w następujących zakażeniach, wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na azytromycynę: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); ostre bakteryjne zapalenie ucha środkowego (właściwie rozpoznane); zapalenie gardła, zapalenie migdałków; zaostření ciężkiego pozaszpitalne zapalenie płuc; zakażenia skóry i tkanek miękkich; niepokwikane zapalenie cewki moczowej i szyjki macicy wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP**: Mukowicydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Deforma

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt.	Rx	100%	15,80
		Dz ⁽¹⁾	9,34
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Deforma

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	15,80
		Dz ⁽¹⁾	9,34
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azithromycin (1)W: Produkt leczniczy można stosować w następujących zakażeniach, wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na azytromycynę: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); zapalenie gardła, zapalenie migdałków; zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); lekkie do umiarkowanego ciężkiego pozaszpitalne zapalenie płuc; zakażenia skóry i tkanek miękkich; niepokwikane zapalenie cewki moczowej i szyjki macicy wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP**: Mukowicydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Inpharm

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt.	Rx	100%	14,64
		Dz ⁽¹⁾	8,18
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azithromycin (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zakażeń, wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na azytromycynę. Zakażenia górnych dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie gardła, zapalenie migdałków podniebiennych, zapalenie zatok. Ostre zapalenie ucha środkowego. Zakażenia dolnych dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie oskrzeli, zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli, lekkie do umiarkowanego ciężkiego śródmiąższowe oraz pęcherzykowe zapalenie płuc. Zakażenia skóry i tkanek miękkich: rumień wędrujący (pierwszy objaw boreliozy z Lyme); róża; liszajec, wtórnie zakażone ropne zapalenie skóry; trądzik pospolity (*Acne vulgaris*) o umiarkowanym nasileniu, wyłącznie u dorosłych. Choroby przenoszone drogą płciową; niepokwikane stan zapalny cewki moczowej oraz szyjki macicy wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Podejmując decyzję o leczeniu produktem leczniczym, należy uwzględnić oficjalne zalecenia dotyczące stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP**: Mukowicydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Zentiva

AzitroLek: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	22,26
		Dz ⁽¹⁾	14,40
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azithromycin (1)W: Produkt 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, zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli, lekkie do umiarkowanego ciężkiego zapalenie płuc, w tym śródmiąższowe. Zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, liszajec oraz wtórnie ropne zapalenie skóry; rumień wędrujący- *Erythema migrans* (pierwszy objaw boreliozy z Lyme). Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP**: Mukowicydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Adamed

Azycyna: zaw. doust. [granulat] 200 mg/5 ml - 1 but. 20 ml	Rx	100%	22,26
		Dz ⁽¹⁾	14,40
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Adamed

Azycyna: zaw. doust. [granulat] 200 mg/5 ml - 1 but. 30 ml	Rx	100%	27,17
		Dz ⁽¹⁾	15,38
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azithromycin (1)W: Produkt 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, zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli, lekkie do umiarkowanego ciężkiego zapalenie płuc, w tym śródmiąższowe. Zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, liszajec oraz wtórnie ropne zapalenie skóry; rumień wędrujący- *Erythema migrans* (pierwszy objaw boreliozy z Lyme). Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP**: Mukowicydoza (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.



Nadciśnienie tętnicze inne niż określone 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.

Cozaa®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,61
		30% ⁽¹⁾	7,12
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Cozaa®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	28,26
		30% ⁽¹⁾	13,28
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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 $\geq 40\%$, 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 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+

Lorista®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,79
		30% ⁽¹⁾	6,30
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Lorista®: tabl. powł. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	26,91
		30% ⁽¹⁾	11,93
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Lorista®: tabl. powł. 50 mg - 84 szt.	Rx	100%	34,44
		30% ⁽¹⁾	11,97
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Lorista®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,61
		30% ⁽¹⁾	11,63
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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 $\geq 40\%$, 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 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+

Losacor®: tabl. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,61
		30% ⁽¹⁾	7,59
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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 $\geq 40\%$, 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 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+

Losartan Krka: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,81
		30% ⁽¹⁾	6,79
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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 ≥ 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 $\geq 40\%$, 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 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+

Losartic®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,98
		30% ⁽¹⁾	6,49
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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 ≥ 60 lat), gdy leczenie inhibitorami ACE nie wydaje się 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 $\geq 40\%$, a ich stan kliniczny powinien być ustabilizowany podczas leczenia przewlekłej niewydolności serca. U 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 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+

Lozap® 50: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,15
		30% ⁽¹⁾	7,13
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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 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 $\geq 40\%$, 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 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+

Presartan: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,26
		30% ⁽¹⁾	4,24
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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 ≥ 60 lat), gdy leczenie inhibitorami ACE nie wydaje się odpowiednie z powodu 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 $\geq 40\%$, a ich stan kliniczny powinien być ustabilizowany podczas leczenia przewlekłej niewydolności serca. U 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 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+

Xartan®: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,13
		30% ⁽¹⁾	13,60
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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 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 działań niepożądanych, 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 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 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+

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+

Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w dzieci do 18 rż.

Actelsar: tabl. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,75
		30% ⁽¹⁾	6,26
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Actelsar: tabl. 80 mg - 28 szt.

Actelsar: tabl. 80 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,88
		30% ⁽¹⁾	11,90
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Telmisartan (1)W: Nadciśnienie 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 niedokrwienna serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Micardis®: tabl. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	24,02
		30% ⁽¹⁾	21,29
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Micardis®: tabl. 80 mg - 14 szt.

Micardis®: tabl. 80 mg - 28 szt.	Rx	100%	33,56
		30% ⁽¹⁾	18,58
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Telmisartan (1)W: Nadciśnienie 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 niedokrwienna serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Polsart: tabl. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	17,16
		30% ⁽¹⁾	9,67
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Polsart: tabl. 80 mg - 28 szt.

Polsart: tabl. 80 mg - 28 szt.	Rx	100%	33,36
		30% ⁽¹⁾	18,38
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Telmisartan (1)W: Nadciśnienie 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 niedokrwienna serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Telmabax: tabl. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	12,07
		30% ⁽¹⁾	4,58
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Telmabax: tabl. 80 mg - 28 szt.

Telmabax: tabl. 80 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,53
		30% ⁽¹⁾	7,55
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Telmisartan (1)W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u dorosłych pacjentów z: jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienna serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Telmisartan Bluefish: tabl. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	11,80
		30% ⁽¹⁾	4,31
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Telmisartan Bluefish: tabl. 80 mg - 28 szt.

Telmisartan Bluefish: tabl. 80 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,75
		30% ⁽¹⁾	7,77
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Telmisartan (1)W: Nadciśnienie 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 miażdżycową (choroba niedokrwienna, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Telmisartan EGIS: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,58
		30% ⁽¹⁾	6,09
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	40,19
Rx	30% ⁽¹⁾	12,06
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Toptelmi: tabl. 80 mg - 56 szt.

Telmisartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym; zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u dorosłych pacjentów: z objawową chorobą sercowo-naczyniową ze zmianami miażdżycowymi i zakrzepowymi (z chorobą niedokrwioną serca, udarem mózgu lub chorobą tętnic obwodowych w wywiadzie) lub z cukrzycą typu 2 i udokumentowanym uszkodzeniem narządów docelowych. **WP:** Nadciśnienie 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+

Rx	100%	12,77
Rx	30% ⁽¹⁾	5,28
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Zanacodar: tabl. 40 mg - 28 szt.

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: jawna miażdżycowa choroba sercowo-naczyniowa (stwierdzona w wywiadzie choroba wieńcowa, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych) albo cukrzyca typu 2 z udokumentowanymi uszkodzeniami narządowymi. **WP:** Nadciśnienie 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+

Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 r.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r.

Rx	100%	9,61
Rx	30% ⁽¹⁾	2,88
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

AuroValsart: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.

AuroValsart: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.

Valsartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów oraz u dzieci i młodzieży w wieku od 6 do poniżej 18 lat. Stan po świeżo przeżytym zawale mięśnia sercowego. Leczenie dorosłych pacjentów w stabilnym stanie klinicznym z objawową niewydolnością serca lub bezobjawową niewydolnością skurczową lewej komory po świeżo przeżytym (od 12 h do 10 dni) zawale mięśnia sercowego. **Niewydolność serca.** Leczenie dorosłych pacjentów z objawową niewydolnością serca, gdy inhibitory ACE nie są tolerowane, lub u pacjentów nieterolujących β-adrenolityków jako terapia wspomagająca leczenie inhibitorami ACE wówczas, gdy nie można zastosować antagonistów receptora mineralokortykoidowego (patrz ChPL). **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone 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+

Rx	100%	14,15
Rx	30% ⁽¹⁾	6,66
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Avasart: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.

Avasart: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.

Valsartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Niewydolność serca: leczenie dorosłych pacjentów z objawową niewydolnością serca, gdy inhibitory ACE nie są tolerowane, lub u pacjentów nieterolujących β-adrenolityków jako terapia wspomagająca leczenie inhibitorami ACE wówczas, gdy nie można zastosować antagonistów receptora mineralokortykoidowego. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone 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+

Rx	100%	13,58
Rx	30% ⁽¹⁾	6,09
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Bespres: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.

Rx	100%	26,19
Rx	30% ⁽¹⁾	11,21
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Bespres: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.

Valsartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych i nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. Stan po świeżo przeżytym zawale mięśnia sercowego. Leczenie dorosłych pacjentów w stabilnym stanie klinicznym z objawową niewydolnością serca lub bezobjawową niewydolnością skurczową lewej komory po świeżo przeżytym (12 h do 10 dni) zawale serca. **Niewydolność serca.** Leczenie dorosłych pacjentów z objawową niewydolnością serca, gdy inhibitory ACE nie są tolerowane, lub u pacjentów nieterolujących β-adrenolityków jako terapia wspomagająca leczenie inhibitorami ACE wówczas, gdy nie można zastosować antagonistów receptora mineralokortykoidowego. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone 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+

Rx	100%	22,42
Rx	100%	17,88

Diovan®: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.

Diovan®: tabl. powł. 160 mg - 14 szt.

Rx	100%	33,54
Rx	30% ⁽¹⁾	18,56
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Diovan®: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.

Valsartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów oraz u dzieci i młodzieży 6-18 lat. Stan po świeżo przeżytym zawale mięśnia sercowego. Leczenie dorosłych pacjentów w stabilnym stanie klinicznym z objawową niewydolnością serca lub bezobjawową niewydolnością skurczową lewej komory po świeżo przeżytym (12 h do 10 dni) zawale mięśnia sercowego. **Niewydolność serca.** Leczenie dorosłych pacjentów z objawową niewydolnością serca, gdy inhibitory ACE nie są tolerowane, lub u pacjentów nieterolujących β-adrenolityków jako terapia wspomagająca leczenie inhibitorami ACE wówczas, gdy nie można zastosować antagonistów receptora mineralokortykoidowego. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone 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+

Rx	100%	48,23
Rx	30% ⁽¹⁾	18,27
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Dipper-Mono: tabl. powł. 320 mg - 28 szt.

Valsartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych i nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone 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+

Rx	100%	14,15
Rx	30% ⁽¹⁾	6,66
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Dipper-Mono: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.

Dipper-Mono: tabl. powł. 80 mg - 56 szt.

Rx	100%	27,34
Rx	30% ⁽¹⁾	12,36
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Dipper-Mono: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.

Dipper-Mono: tabl. powł. 160 mg - 56 szt.

Valsartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych oraz nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. Stan po świeżo przeżytym zawale mięśnia sercowego. Leczenie dorosłych pacjentów w stabilnym stanie klinicznym z objawową niewydolnością serca lub bezobjawową niewydolnością skurczową lewej komory po świeżo przeżytym (od 12 h do 10 dni) zawale mięśnia sercowego. **Niewydolność serca.** Leczenie dorosłych pacjentów z objawową niewydolnością serca, gdy inhibitory ACE nie są tolerowane lub jako terapia dodana do inhibitorów ACE u pacjentów nieterolujących leków β-adrenolityków, gdy nie można zastosować leków z grupy antagonistów receptorów dla mineralokortykosteroidów. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone 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+

Rx	100%	13,46
Rx	30% ⁽¹⁾	5,97
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Tensart: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.

Tensart: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.

Valsartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych oraz nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. Stan po świeżo przeżytym zawale mięśnia sercowego. Leczenie dorosłych pacjentów w stabilnym stanie klinicznym z objawową niewydolnością serca lub bezobjawową niewydolnością skurczową lewej komory po świeżo przeżytym (12 h do 10 dni) zawale mięśnia sercowego. **Niewydolność serca.** Leczenie dorosłych pacjentów z objawową niewydolnością serca, gdy inhibitory ACE nie są tolerowane, lub u pacjentów nieterolujących β-adrenolityków jako terapia wspomagająca leczenie inhibitorami ACE wówczas, gdy nie można zastosować antagonistów receptora mineralokortykoidowego. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone 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+

Rx	100%	14,02
Rx	30% ⁽¹⁾	6,53
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Valsacor® 80 mg tabletki powlekane: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.

Valsacor® 80 mg tabletki powlekane: tabl. powł. 80 mg - 60 szt.

Rx	100%	28,93
Rx	30% ⁽¹⁾	12,88
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Valsacor® 80 mg tabletki powlekane: tabl. powł. 80 mg - 90 szt.

Rx	100%	41,15
Rx	30% ⁽¹⁾	17,08
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Valsacor® 160 mg tabletki powlekane: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.

Rx	100%	27,09
Rx	30% ⁽¹⁾	12,11
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	55,07
Rx	30% ⁽¹⁾	22,97
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Valsacor® 160 mg tabletki powlekane: tabl. powł. 160 mg - 60 szt.

Valsacor® 160 mg tabletki powlekane: tabl. powł. 160 mg - 90 szt.

Rx	100%	78,38
Rx	30% ⁽¹⁾	30,23
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Valsacor® 320 mg tabletki powlekane: tabl. powł. 320 mg - 28 szt.

Rx	100%	51,62
Rx	30% ⁽¹⁾	21,66
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Valsartan (1)W: Dawki 80 mg i 160 mg. Nadciśnienie tętnicze. Leczenie nadciśnienia tętniczego pierwotnego u dorosłych oraz nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku od 6 do 18 lat. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone 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+

Valsacor® 320 mg tabletki powlekane - (IR): tabl. powł. 320 mg - 28 szt.

Rx	100%	33,23
Rx	30% ⁽¹⁾	9,97
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Valsacor® 320 mg tabletki powlekane - (IR): tabl. powł. 320 mg - 30 szt.

Valsartan (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego pierwotnego u dorosłych oraz nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku od 6 do poniżej 18 lat. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone 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+

Rx	100%	9,61
Rx	30% ⁽¹⁾	2,88
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Valsartan Medical Valley: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.

Valsartan Medical Valley: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.

Rx	100%	17,89
Rx	30% ⁽¹⁾	5,37
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Valsartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów oraz nadciśnienia u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. Stan po niedawno przeżytym zawale mięśnia sercowego. Leczenie dorosłych pacjentów w stabilnym stanie klinicznym z objawową niewydolnością serca lub bezobjawową niewydolnością skurczową lewej komory po niedawno przeżytym (12 h do 10 dni) zawale mięśnia sercowego. **Niewydolność serca.** Leczenie dorosłych pacjentów z objawową niewydolnością serca, jeśli inhibitory ACE nie są tolerowane lub u pacjentów nieterolujących β-adrenolityków, jako leczenie uzupełniające podawanie inhibitorów ACE, jeśli nie można zastosować antagonistów receptora mineralokortykoidowego. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone 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+

Rx	100%	9,75
Rx	30% ⁽¹⁾	2,93
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Valtap: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.

Valtap: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.

Rx	100%	18,18
Rx	30% ⁽¹⁾	5,45
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Valsartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów oraz nadciśnienia u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. Stan po świeżo przeżytym zawale mięśnia sercowego. Leczenie dorosłych pacjentów w stabilnym stanie klinicznym z objawową niewydolnością serca lub bezobjawową dysfunkcją skurczową lewej komory po świeżo przeżytym (12 h do 10 dni) zawale mięśnia sercowego. **Niewydolność serca.** Leczenie dorosłych pacjentów z objawową niewydolnością serca, jeśli inhibitory ACE nie są tolerowane, lub u pacjentów nieterolujących β-adrenolityków jako leczenie dodane do inhibitorów ACE, jeśli nie można zastosować antagonistów receptora mineralokortykoidowego. **WP:** Nadciśnienie tętnicze inne niż określone 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+

Rx	100%	12,89
Rx	30% ⁽¹⁾	4,86
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Valzek: tabl. 80 mg - 28 szt.

Valzek: tabl. 160 mg - 28 szt.

Rx	100%	24,82
Rx	30% ⁽¹⁾	8,86
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Valsartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów oraz nadciśnienia u dzieci i młodzieży w wieku od 6-18 lat. Stan po świeżo przeżytym zawale mięśnia sercowego. Leczenie dorosłych pacjentów w stabilnym stanie klinicznym z objawową niewydolnością serca lub bezobjawową niewydolnością skurczową lewej komory po świeżo przeżytym (12 h do 10 dni) zawale mięśnia sercowego. **Niewydolność serca.** Leczenie objawowej niewydolności



ści serca u dorosłych pacjentów, w przypadku, gdy inhibitory ACE nie są tolerowane lub u pacjentów nietolerujących β-adrenolityków, jako leczenie skojarzone z inhibitorami ACE, jeśli nie można zastosować antagonistów receptora mineralokortykoidowego. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci od 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Table with columns: Dose (100%, 30%, 10%), Rx, and values (14,15; 5,99; 27,34; 11,12; 14,15; 5,99).

Valsartan (1)WP: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samodzielnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów oraz u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. Stan po świeżo przebytym zawale mięśnia sercowego. Leczenie dorosłych pacjentów w stanie stabilnym klinicznie z objawową niewydolnością serca lub bezobjawową niewydolnością skurczową lewej komory po świeżo przebytym (12 h do 10 dni) zawale mięśnia sercowego. Niewydolność serca. Leczenie dorosłych pacjentów z objawową niewydolnością serca, gdy inhibitory ACE nie są tolerowane, lub u pacjentów nietolerujących leków blokujących receptory β-adrenergiczne jako terapia wspomagająca leczenie inhibitorami ACE wówczas, gdy nie można zastosować antagonistów receptora mineralokortykoidowego. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci od 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 r.ż.

Table for Acurenal (5mg, 10mg, 20mg, 40mg) with columns: Rx, Dose, and values (9,37; 13,11; 12,59; 19,25; 16,07; 31,25; 24,89).

Quinapril (1)WP: Nadciśnienie 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 ciężkimi lekami moczopędnymi. Zastoinowa niewydolność serca: chinapryl stosuje się w leczeniu zastoinowej niewydolności serca, w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i/lub glikozydami naparstnicy. Rozpoczęcie leczenia zastoinowej niewydolności serca lekiem powinno zawsze odbywać się pod ścisłą kontrolą lekarską. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Table for Pulsaren (20mg) with columns: Rx, Dose, and values (15,85; 12,67).

Quinapril (1)WP: Nadciśnienie 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 naparstnicy. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

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.

Table for Candepres (8mg, 16mg, 32mg) with columns: Rx, Dose, and values (13,46; 5,97; 25,97; 10,99; 14,15; 5,97).

Candesartan cilexetil (1)WP: Produkt wskazany jest w leczeniu samodzielnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych, dzieci i młodzieży w wieku od 6 do <18 lat; leczeniu u 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 mimo optymalnej terapii, gdy lek 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+

Table for Candepres (16mg, 32mg) with columns: Rx, Dose, and values (21,39; 6,42; 39,87; 11,96; 42,84; 12,85; 41,71; 12,51).

Candesartan cilexetil (1)WP: 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, gdy lek 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+

Table for Carzap (8mg, 16mg, 32mg) with columns: Rx, Dose, and values (13,46; 5,97; 25,97; 10,99; 25,97; 10,99; 49,37; 19,41).

Candesartan cilexetil (1)WP: 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 antagonistami 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+

Table for Carzap (16mg, 32mg) with columns: Rx, Dose, and values (21,33; 6,40; 22,25; 6,68; 40,10; 12,03; 41,71; 12,51; 12,03; 42,74; 12,82).

Candesartan cilexetil (1)WP: 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 antagonistami receptora mineralokortykoidowego nie są tolerowani. WP: Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; leczenie

malnej terapii, wówczas gdy antagonistami 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+

Table for Carzap (16mg, 32mg) and Kandesar (8mg, 16mg) with columns: Rx, Dose, and values (21,37; 6,41; 39,87; 11,96; 42,84; 12,85; 41,71; 12,51; 13,46; 5,97; 25,97; 10,99; 25,97; 10,99; 49,37; 19,41; 13,24; 5,75; 25,51; 10,53).

Candesartan cilexetil (1)WP: 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 antagonistami 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+

Table for Karbis (8mg, 16mg, 32mg) with columns: Rx, Dose, and values (14,61; 7,12; 26,99; 12,01; 28,26; 13,28; 51,44; 21,48; 51,44; 21,48).

Candesartan cilexetil (1)WP: 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 antagonistami receptora mineralokortykoidowego nie są tolerowani. WP: Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzie-

METRONIDAZOL
METRONIDAZOL
METRONIDAZOL

METRONIDAZOL
POLPHARMA
Metronidazolium

**ZAKODOWANY DO WALKI
Z ZAKAŻENIEM**

Candecek Combi: kaps. twarde 16/5 mg - 90 szt. ◆ Rx 100% 94,08 30% ⁽¹⁾ 41,34 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 33,52 30% ⁽¹⁾ 15,72 S ⁽²⁾ bezpł.	stosowania u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze krwi nie jest wystarczająco kontrolowane za pomocą monoterapii walsartanem lub hydrochlorotiazylem. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+	Co-Valsacor: tabl. powł. 160/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 27,09 30% ⁽¹⁾ 12,11 S ⁽²⁾ bezpł.
Candecek Combi: kaps. twarde 16/10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 33,52 30% ⁽¹⁾ 15,72 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 14,19 30% ⁽¹⁾ 6,70 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Dipper: tabl. powł. 80/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 14,19 30% ⁽¹⁾ 6,70 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Valsacor: tabl. powł. 320/25 mg - 28 szt. Rx 100% 51,62 30% ⁽¹⁾ 21,66 S ⁽²⁾ bezpł.
Candecek Combi: kaps. twarde 16/10 mg - 90 szt. ◆ Rx 100% 94,08 30% ⁽¹⁾ 41,34 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 23,68 30% ⁽¹⁾ 8,70 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Dipper: tabl. powł. 80/12,5 mg - 56 szt. Rx 100% 23,68 30% ⁽¹⁾ 8,70 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Valsacor: tabl. powł. 160/12,5 mg - 56 szt. Rx 100% 48,72 30% ⁽¹⁾ 18,76 S ⁽²⁾ bezpł.
Candesartan cilexetil + Amlodipine (1)W: Leczenie zastępcze pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów, u których uzyskano kontrolę ciśnienia tętniczego stosując jednocześnie kandesartan i amlodypinę, w takich samych dawkach WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+			
W: Produkt jest wskazany w leczeniu zastępczym pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów, u których uzyskano kontrolę ciśnienia tętniczego stosując jednocześnie kandesartan i amlodypinę, w takich samych dawkach. Adommed			
Caramlo: tabl. 8/5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 12,13 30% ⁽¹⁾ 4,64 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 27,40 30% ⁽¹⁾ 12,42 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Dipper: tabl. powł. 160/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 27,40 30% ⁽¹⁾ 12,42 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Valsacor: tabl. powł. 320/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 51,62 30% ⁽¹⁾ 21,66 S ⁽²⁾ bezpł.
Caramlo: tabl. 16/5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 23,24 30% ⁽¹⁾ 8,26 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 44,79 30% ⁽¹⁾ 14,83 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Dipper: tabl. powł. 160/25 mg - 56 szt. Rx 100% 44,79 30% ⁽¹⁾ 14,83 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Valsacor: tabl. powł. 160/12,5 mg - 98 szt. Rx 100% 81,94 30% ⁽¹⁾ 29,51 S ⁽²⁾ bezpł.
Candesartan cilexetil + Amlodipine (1)W: Leczenie zastępcze pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów, u których uzyskano kontrolę ciśnienia tętniczego stosując jednocześnie kandesartan i amlodypinę, w takich samych dawkach WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+	W: Produkt jest wskazany jako leczenie zastępcze w leczeniu nadciśnienia tętniczego u pacjentów dorosłych, u których uzyskano odpowiednią kontrolę ciśnienia w wyniku stosowania amlodypiny i kandesartanu w takich samych dawkach jak w produkcie, ale w postaci oddzielnych tabl. Zentiva		
Canzap HCT: tabl. 8/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 13,86 30% ⁽¹⁾ 6,37 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 19,12 30% ⁽¹⁾ 13,51 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Prentessia®: tabl. 2,0/625 mg - 30 szt. Rx 100% 19,12 30% ⁽¹⁾ 13,51 S ⁽²⁾ bezpł.	Delmuno 2,5: tabl. powł. 2,5/2,5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 13,69 30% ⁽¹⁾ 11,68 S ⁽²⁾ bezpł.
Canzap HCT: tabl. 8/12,5 mg - 56 szt. Rx 100% 25,97 30% ⁽¹⁾ 10,99 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 15,89 30% ⁽¹⁾ 13,51 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Prentessia®: tabl. 4/1,25 mg - 30 szt. (1 blister) Rx 100% 15,89 30% ⁽¹⁾ 13,51 S ⁽²⁾ bezpł.	Delmuno 5: tabl. powł. 5/5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 18,42 30% ⁽¹⁾ 13,96 S ⁽²⁾ bezpł.
Canzap HCT: tabl. 16/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 26,77 30% ⁽¹⁾ 11,79 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 26,17 30% ⁽¹⁾ 21,40 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Prentessia®: tabl. 8/2,5 mg - 30 szt. Rx 100% 26,17 30% ⁽¹⁾ 21,40 S ⁽²⁾ bezpł.	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+ Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
Canzap HCT: tabl. 16/12,5 mg - 56 szt. Rx 100% 49,37 30% ⁽¹⁾ 19,41 S ⁽²⁾ bezpł.	Perindopril erbumine + Indapamide (1)W: Dawka 2 mg/0,625 mg. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Dawka 4 mg/1,25 mg. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u pacjentów, u których monoterapia perindoprylem nie pozwala uzyskać prawidłowych wartości ciśnienia tętniczego. Dawka 8 mg/2,5 mg. Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego u pacjentów, u których skojarzone leczenie perindoprylem i indapamidem, w tych samych dawkach, pozwoliło uzyskać kontrolę ciśnienia tętniczego. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+ Krka		
Canzap HCT: tabl. 32/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 48,71 30% ⁽¹⁾ 18,75 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 20,42 30% ⁽¹⁾ 18,04 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Prentessia®: tabl. 5/5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 20,42 30% ⁽¹⁾ 18,04 S ⁽²⁾ bezpł.	Dipperam: tabl. powł. 5/80 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 12,61 30% ⁽¹⁾ 5,12 S ⁽²⁾ bezpł.
Canzap HCT: tabl. 32/25 mg - 28 szt. Rx 100% 48,71 30% ⁽¹⁾ 18,75 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 20,42 30% ⁽¹⁾ 18,04 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Prentessia®: tabl. 5/10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 20,42 30% ⁽¹⁾ 18,04 S ⁽²⁾ bezpł.	Dipperam: tabl. powł. 5/160 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 24,25 30% ⁽¹⁾ 9,27 S ⁽²⁾ bezpł.
Candesartan cilexetil + Hydrochlorothiazide (1)W: Dawka 8/12,5 - 16/12,5 mg. Lek wskazany jest w leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych, którego nie można uregulować stosując monoterapię kandesartanem cykloksyetylu lub hydrochlorotiazylem. Dawka 32/12,5 - 32/25 mg. Lek wskazany jest w leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów, u których ciśnienie nie jest odpowiednio kontrolowane po zastosowaniu kandesartanu cykloksyetylu lub hydrochlorotiazylem w monoterapii. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+ Zentiva			
Canzap HCT - (IR): tabl. 16/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 23,56 30% ⁽¹⁾ 8,58 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 31,67 30% ⁽¹⁾ 26,90 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Prentessia®: tabl. 10/5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 31,67 30% ⁽¹⁾ 26,90 S ⁽²⁾ bezpł.	Dipperam: tabl. powł. 10/160 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 23,68 30% ⁽¹⁾ 8,70 S ⁽²⁾ bezpł.
Candesartan cilexetil + Hydrochlorothiazide (1)W: Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych, którego nie można uregulować stosując monoterapię kandesartanem cykloksyetylu lub hydrochlorotiazylem. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+ Defforma			
Co-Bespres: tabl. powł. 80/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 13,50 30% ⁽¹⁾ 6,01 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 13,30 30% ⁽¹⁾ 5,81 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Valsacor: tabl. powł. 80/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 13,30 30% ⁽¹⁾ 5,81 S ⁽²⁾ bezpł.	Dipperam HCT: tabl. powł. 5/160/12,5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 21,40 30% ⁽¹⁾ 6,42 S ⁽²⁾ bezpł.
Co-Bespres: tabl. powł. 160/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 27,34 30% ⁽¹⁾ 12,36 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 25,63 30% ⁽¹⁾ 10,65 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Valsacor: tabl. powł. 160/25 mg - 28 szt. Rx 100% 25,63 30% ⁽¹⁾ 10,65 S ⁽²⁾ bezpł.	Dipperam HCT: tabl. powł. 10/160/12,5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 21,40 30% ⁽¹⁾ 6,42 S ⁽²⁾ bezpł.
Co-Bespres: tabl. powł. 160/25 mg - 28 szt. Rx 100% 27,46 30% ⁽¹⁾ 12,48 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 48,72 30% ⁽¹⁾ 18,76 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Valsacor: tabl. powł. 80/12,5 mg - 56 szt. Rx 100% 48,72 30% ⁽¹⁾ 18,76 S ⁽²⁾ bezpł.	Dipperam HCT: tabl. powł. 10/160/25 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 21,40 30% ⁽¹⁾ 6,42 S ⁽²⁾ bezpł.
Valsartan + Hydrochlorothiazide (1)W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u osób dorosłych. Produkt leczniczy o ustalonej dawce jest wskazany do stosowania u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze nie jest wystarczająco kontrolowane za pomocą monoterapii walsartanem lub hydrochlorotiazylem. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+ Teva Pharmaceuticals Polska			
Co-Bespres - (IR): tabl. powł. 160/25 mg - 14 szt. Rx 100% 22,19 30% ⁽¹⁾ 7,21 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 43,05 30% ⁽¹⁾ 16,84 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Valsacor: tabl. powł. 80/12,5 mg - 98 szt. Rx 100% 43,05 30% ⁽¹⁾ 16,84 S ⁽²⁾ bezpł.	Dironorm: tabl. 10/5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 15,89 30% ⁽¹⁾ 13,51 S ⁽²⁾ bezpł.
Co-Bespres - (IR): tabl. powł. 160/25 mg - 28 szt. Rx 100% 22,19 30% ⁽¹⁾ 7,21 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 81,94 30% ⁽¹⁾ 29,51 S ⁽²⁾ bezpł.	Co-Valsacor: tabl. powł. 160/25 mg - 98 szt. Rx 100% 81,94 30% ⁽¹⁾ 29,51 S ⁽²⁾ bezpł.	Dironorm: tabl. 20/10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 24,69 30% ⁽¹⁾ 19,92 S ⁽²⁾ bezpł.
Valsartan + Hydrochlorothiazide (1)W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u osób dorosłych. Produkt złożony o ustalonej dawce jest wskazany do			
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 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+ Gedeon Richter			



Skuteczny przepływ

pentoxifylline
polfilin
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Egiramlon: kaps. twarde 5/5 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 9,23 30% ⁽¹⁾ 3,16 s ⁽²⁾ bezpl.
Egiramlon: kaps. twarde 5/10 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 17,49 30% ⁽¹⁾ 5,36 s ⁽²⁾ bezpl.
Egiramlon: kaps. twarde 10/5 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 9,23 30% ⁽¹⁾ 3,16 s ⁽²⁾ bezpl.
Egiramlon: kaps. twarde 10/10 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 17,49 30% ⁽¹⁾ 5,36 s ⁽²⁾ bezpl.

Ramipril + Amlodipine (1)W: Preparat jest wskazany w leczeniu zastępczym nadciśnienia tętniczego u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę ciśnienia podczas jednoczesnego stosowania wspomnianych 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+

Gisartan: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 31,12 30% ⁽¹⁾ 16,14 s ⁽²⁾ bezpl.
Gisartan: tabl. 80/25 mg - 28 szt.	Rx	100% 31,12 30% ⁽¹⁾ 16,14 s ⁽²⁾ bezpl.

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 80/12,5 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+

Hyzaar Forte®: tabl. powł. 100/25 mg - 28 szt.	Rx	100% 28,26 30% ⁽¹⁾ 13,28 s ⁽²⁾ bezpl.
Hyzaar®: tabl. powł. 50/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 14,61 30% ⁽¹⁾ 7,12 s ⁽²⁾ bezpl.

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+

Indix Combi: tabl. powł. 2,5/0,625 mg - 30 szt.	Rx	100% 8,37 R ⁽¹⁾ 8,37 s ⁽²⁾ bezpl.
Indix Combi: tabl. powł. 5/1,25 mg - 30 szt.	Rx	100% 16,12 R ⁽¹⁾ 13,74 s ⁽²⁾ bezpl.
Indix Combi: tabl. powł. 10/2,5 mg - 30 szt.	Rx	100% 26,18 R ⁽¹⁾ 21,41 s ⁽²⁾ bezpl.

Perindopril tosylate + Indapamide (1)W: Dawka 5 mg + 1,25 mg: leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego, stosowanie produktu jest wskazane u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane po zastosowaniu samego peryndoprylu. Dawka 2,5 mg + 0,625 mg: nadciśnienie tętnicze samoistne. Dawka 10 mg + 2,5 mg: zastępcze leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego u pacjentów, u których osiągnięto odpowiednią kontrolę ciśnienia podczas jednoczesnego stosowania peryndoprylu i indapamidu w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym. (2) Pacjenci 65+ (3)W: Dawka 5 mg + 1,25 mg: leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego, stosowanie produktu jest wskazane u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane po zastosowaniu samego peryndoprylu. Dawka 2,5 mg + 0,625 mg: nadciśnienie tętnicze samoistne. Dawka 10 mg + 2,5 mg: zastępcze leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego u pacjentów, u których osiągnięto odpowiednią kontrolę ciśnienia podczas jednoczesnego stosowania peryndoprylu i indapamidu w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL

Karbicombi: tabl. 8/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 13,64 30% ⁽¹⁾ 6,15 s ⁽²⁾ bezpl.
Karbicombi: tabl. 8/12,5 mg - 56 szt.	Rx	100% 27,80 30% ⁽¹⁾ 12,82 s ⁽²⁾ bezpl.
Karbicombi: tabl. 8/12,5 mg - 84 szt.	Rx	100% 39,01 30% ⁽¹⁾ 16,54 s ⁽²⁾ bezpl.
Karbicombi: tabl. 16/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 28,25 30% ⁽¹⁾ 13,27 s ⁽²⁾ bezpl.
Karbicombi: tabl. 16/12,5 mg - 56 szt.	Rx	100% 53,03 30% ⁽¹⁾ 23,07 s ⁽²⁾ bezpl.
Karbicombi: tabl. 16/12,5 mg - 84 szt.	Rx	100% 74,27 30% ⁽¹⁾ 29,33 s ⁽²⁾ bezpl.

Karbicombi: tabl. 32/25 mg - 28 szt.	Rx	100% 53,03 30% ⁽¹⁾ 23,07 s ⁽²⁾ bezpl.
Karbicombi: tabl. 32/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 53,03 30% ⁽¹⁾ 23,07 s ⁽²⁾ bezpl.
Karbicombi - (IR): tabl. 32 mg+ 12,5 mg - 30 szt.	Rx	100% 42,05 30% ⁽¹⁾ 12,62 s ⁽²⁾ bezpl.
Karbicombi - (IR): tabl. 32 mg+ 25 mg - 30 szt.	Rx	100% 42,05 30% ⁽¹⁾ 12,62 s ⁽²⁾ bezpl.

Candesartan cilexetil + Hydrochlorothiazide (1)W: Preparat wskazany jest w leczeniu nadciśnienia tętniczego pierwotnego u dorosłych pacjentów, u których nie osiągnięto optymalnej kontroli ciśnienia tętniczego krwi podczas monoterapii kandesartanem cyleksetylu lub hydrochlorotiazidem. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

Karbicombi - (IR): tabl. 16/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 23,45 30% ⁽¹⁾ 8,47 s ⁽²⁾ bezpl.
Karbicombi - (IR): tabl. 32/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 44,34 30% ⁽¹⁾ 14,38 s ⁽²⁾ bezpl.
Karbicombi - (IR): tabl. 32/25 mg - 28 szt.	Rx	100% 39,46 30% ⁽¹⁾ 11,84 s ⁽²⁾ bezpl.
Karbicombi - (IR): tabl. 32/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 39,46 30% ⁽¹⁾ 11,84 s ⁽²⁾ bezpl.
Karbicombi - (IR): tabl. 32/25 mg - 30 szt.	Rx	100% 48,12 30% ⁽¹⁾ 16,02 s ⁽²⁾ bezpl.

Candesartan cilexetil + Hydrochlorothiazide (1)W: Preparat wskazany jest w leczeniu nadciśnienia tętniczego pierwotnego u dorosłych pacjentów, u których nie osiągnięto optymalnej kontroli ciśnienia tętniczego krwi podczas monoterapii kandesartanem cyleksetylu lub hydrochlorotiazidem. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

Lisipro® HCT: tabl. 10/12,5 mg - 30 szt.	Rx	100% 15,09 R ⁽¹⁾ 11,44 s ⁽²⁾ bezpl.
Lisipro® HCT: tabl. 20/25 mg - 28 szt.	Rx	100% 20,94 R ⁽¹⁾ 14,83 s ⁽²⁾ bezpl.
Lisipro® HCT: tabl. 20/12,5 mg - 30 szt.	Rx	100% 22,29 R ⁽¹⁾ 15,77 s ⁽²⁾ bezpl.

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+

Lorista® H: tabl. powł. 50/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 13,79 30% ⁽¹⁾ 6,30 s ⁽²⁾ bezpl.
Lorista® H: tabl. powł. 50/12,5 mg - 56 szt.	Rx	100% 26,91 30% ⁽¹⁾ 11,93 s ⁽²⁾ bezpl.
Lorista® H: tabl. powł. 50/12,5 mg - 84 szt.	Rx	100% 39,26 30% ⁽¹⁾ 16,79 s ⁽²⁾ bezpl.
Lorista® HD: tabl. powł. 100/25 mg - 28 szt.	Rx	100% 26,61 30% ⁽¹⁾ 11,63 s ⁽²⁾ bezpl.
Lorista® HL: tabl. powł. 100/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 26,77 30% ⁽¹⁾ 11,79 s ⁽²⁾ bezpl.

Losartan potassium + Hydrochlorothiazide (1)W: Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu nadciśnienia tętniczego pierwotnego u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze 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+

Lozap® HCT: tabl. powł. 50/12,5 mg - 30 szt.	Rx	100% 15,15 30% ⁽¹⁾ 7,13 s ⁽²⁾ bezpl.
Lozap® HCT: tabl. powł. 50/12,5 mg - 30 szt.	Rx	100% 15,15 30% ⁽¹⁾ 7,13 s ⁽²⁾ bezpl.
Lozap® HCT: tabl. powł. 50/12,5 mg - 30 szt.	Rx	100% 15,15 30% ⁽¹⁾ 7,13 s ⁽²⁾ bezpl.
Lozap® HCT: tabl. powł. 50/12,5 mg - 30 szt.	Rx	100% 15,15 30% ⁽¹⁾ 7,13 s ⁽²⁾ bezpl.
MicardisPlus: tabl. 80/25 mg - 14 szt.	Rx	100% 24,52

MicardisPlus: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 38,59 30% ⁽¹⁾ 23,61 s ⁽²⁾ bezpl.
MicardisPlus: tabl. 80/25 mg - 28 szt.	Rx	100% 39,36 30% ⁽¹⁾ 24,38 s ⁽²⁾ bezpl.
MicardisPlus: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 38,59 30% ⁽¹⁾ 23,61 s ⁽²⁾ bezpl.
MicardisPlus: tabl. 80/25 mg - 28 szt.	Rx	100% 39,36 30% ⁽¹⁾ 24,38 s ⁽²⁾ bezpl.
MicardisPlus: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 38,59 30% ⁽¹⁾ 23,61 s ⁽²⁾ bezpl.
MicardisPlus: tabl. 80/25 mg - 28 szt.	Rx	100% 39,36 30% ⁽¹⁾ 24,38 s ⁽²⁾ bezpl.

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 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+

Noiprel® Bi-Forte: tabl. 10/2,5 mg - 30 szt.	Rx	100% 41,02 R ⁽¹⁾ 36,25 s ⁽²⁾ bezpl.
Noiprel® Forte: tabl. powł. 5/1,25 mg - 30 szt.	Rx	100% 26,67 R ⁽¹⁾ 24,29 s ⁽²⁾ bezpl.

Perindopril arginine + Indapamide (1)W: Stosowanie preparatu jest wskazane w leczeniu nadciśnienia tętniczego samoistnego u pacjentów, u których osiągnięto odpowiednią kontrolę ciśnienia za pomocą peryndoprylu i indapamidu podawanych w oddzielnych preparatach w dawkach takich jak w preparacie. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

Polsart Plus: tabl. 40/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 16,30 30% ⁽¹⁾ 8,81 s ⁽²⁾ bezpl.
Polsart Plus: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 31,65 30% ⁽¹⁾ 16,67 s ⁽²⁾ bezpl.
Polsart Plus: tabl. 80/25 mg - 28 szt.	Rx	100% 31,65 30% ⁽¹⁾ 16,67 s ⁽²⁾ bezpl.

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+

Presartan H: tabl. powł. 50/12,5 mg - 30 szt.	Rx	100% 14,78 30% ⁽¹⁾ 6,76 s ⁽²⁾ bezpl.
Presartan H: tabl. powł. 100/25 mg - 30 szt.	Rx	100% 28,48 30% ⁽¹⁾ 12,43 s ⁽²⁾ bezpl.

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+

Prestozek Combi: tabl. 4/5 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 14,69 R ⁽¹⁾ 12,31 s ⁽²⁾ bezpl.
Prestozek Combi: tabl. 4/5 mg - 60 szt. ♦	Rx	100% 29,04 R ⁽¹⁾ 24,27 s ⁽²⁾ bezpl.
Prestozek Combi: tabl. 4/10 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 14,69 R ⁽¹⁾ 12,31 s ⁽²⁾ bezpl.
Prestozek Combi: tabl. 4/10 mg - 60 szt. ♦	Rx	100% 29,04 R ⁽¹⁾ 24,27 s ⁽²⁾ bezpl.
Prestozek Combi: tabl. 8/5 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 29,04 R ⁽¹⁾ 24,27 s ⁽²⁾ bezpl.
Prestozek Combi: tabl. 8/5 mg - 60 szt. ♦	Rx	100% 57,05 R ⁽¹⁾ 47,51 s ⁽²⁾ bezpl.
Prestozek Combi: tabl. 8/10 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 29,04 R ⁽¹⁾ 24,27 s ⁽²⁾ bezpl.

Loperamid WZF
Loperamidi hydrochloridum

Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:
2 mg x 15 tabl.

Dexamethasone Krka - (IR): tabl. 20 mg - 20 szt. ◆ Rx	100% 285,68 R ⁽¹⁾ 28,44 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Dexamethasone (1)W: Choroby dermatologiczne. Pecherycza zwykła. Zaburzenia autoimmunologiczne i choroby reumatyczne. Zapalenie mięśni. Choroby hematologiczne. Idiopatyczna płamica małopłytkowa u dorosłych. Choroby onkologiczne. Przerzutowy ucisk rdzenia kręgowego. Profilaktyka i leczenie wymiotów wywołanych przez cytostatyki, chemioterapię emetogenną wraz z innymi środkami przeciwwymiotnymi. Leczenie objawowego szpiczaka mnogiego, ostrej białaczki limfoblastycznej, choroby Hodgkina i chłoniaka nieziarniczego, w połączeniu z innymi lekami. WP: Nowotwory złośliwe - leczenie wspomagające - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	
Pabi-Dexamethason: tabl. 0,5 mg - 20 szt. (blister) Rx	100% 11,65 R ⁽¹⁾ 6,14 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Pabi-Dexamethason: tabl. 1 mg - 20 szt. Rx	100% 22,56 R ⁽¹⁾ 8,72 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Pabi-Dexamethason: tabl. 4 mg - 20 szt. Rx	100% 64,28 R ⁽¹⁾ 5,13 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Pabi-Dexamethason: tabl. 8 mg - 20 szt. Rx	100% 121,84 R ⁽¹⁾ 10,24 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Pabi-Dexamethason: tabl. 20 mg - 20 szt. Rx	100% 288,13 R ⁽¹⁾ 25,60 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Dexamethasone (1)W: Dawka 0,5 mg oraz 1 mg. Choroby reagujałne na leczenie glikokortykosteroidami. Pomocniczo w kontroli obrzęku mózgu. Dawka 4 mg oraz 8 mg. Choroby neurologiczne. Obrzęk mózgu (wyłącznie z objawami zwiększonego ciśnienia wewnątrzczaszkowego potwierdzonego badaniem przy użyciu tomografii komputerowej) wywołany guzem mózgu. interwencją neurochirurgiczną, ropniem mózgu. W leczeniu skojarzonego zapalenia mózgu i zapalenia opon mózgowo-rdzeniowych. Choroby plus i dróg oddechowych. Zaostrzenie objawów astmy w przypadkach, w których właściwe jest użycie kortykosteroidów doustnych (ang. OCS). Krup. W fazie aktywnej sarkoidozy. Choroby dermatologiczne. Początkowy etap leczenia rozległych, ciężkich, ostrej skóry wrażliwych na działanie glikokortykosteroidów, np. erytrodemia (złuszczające zapalenie skóry), pecherzyca zwykła, egzema. Zaburzenia autoimmunologiczne i choroby reumatyczne. Początkowy etap leczenia chorób autoimmunologicznych, takich jak układowy toczeń rumieniowaty. Fazy aktywne układowych zapaleń naczyń, takich jak guzkowe zapalenie tętnic (czas trwania terapii powinien być ograniczony do dwóch tygodni w przypadkach współwystępującego pozytywnego wyniku badania serologicznego wirusowego zapalenia wątroby typu B). Ciężki postępujący przebieg aktywnego reumatoidalnego zapalenia stawów np. szybko postępujące destrukcyjne formy choroby ilub objawy pozastawowe. Ciężki układowy przebieg młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów (choroba Still). Choroby hematologiczne. Idiopatyczna płamica małopłytkowa u dorosłych. Choroby zakaźne. Ciężkie choroby zakaźne wyłącznie w połączeniu z terapią przeciwlifekyjną. Choroby onkologiczne. Opiekę paliatywna w chorobach nowotworowych. Profilaktyka i leczenie wymiotów wywołanych przez cytostatyki, chemioterapię emetogenną wraz z innymi lekami przeciwwymiotnymi. Leczenie objawowego szpiczaka mnogiego, ostrej białaczki limfoblastycznej, ostrej białaczki limfocytowej, choroby Hodgkina i chłoniaka nieziarniczego, w połączeniu z innymi lekami. WP: Nowotwory złośliwe - leczenie wspomagające - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	
Objawowe przerzuty w OUN - profilaktyka i leczenie wspomagające	
Furosemid Medreg: tabl. 40 mg - 30 szt. Rx	100% 7,66 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Furosemide (1)W: Leczenie obrzęku pochodzenia sercowego. Leczenie obrzęku pochodzenia wątrobowego. Leczenie obrzęku pochodzenia nerkowego (w przypadku zespołu nerczykowego niezbędne jest leczenie pierwotnej choroby). Naciskiśnienie tętniczne. 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+	
Furosemidum Aurovitas: tabl. 40 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 9,23 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
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 naciskiśnienia tętniczego. WP: Objawowe przerzuty w OUN - profilaktyka i leczenie wspomagające (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Aurovitas	

Furosemidum Polfarmex: tabl. 40 mg - 30 szt. Rx	100% 9,61 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
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 nerczykowym); obrzęki na skutek retencji płynów w przypadku chorób wątroby; naciśnienie tętnicze łagodne lub umiarkowane. WP: Objawowe przerzuty w OUN - profilaktyka i leczenie wspomagające (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Polfarmex	
Furosemidum Polpharma: tabl. 40 mg - 30 szt. Rx	100% 9,77 R ⁽¹⁾ 3,02 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
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 naciskiśnienia tętniczego. Lek stosuje się w leczeniu naciskiśnienia tętniczego u dorosłych, głównie w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnaciskiśnieniami. WP: Objawowe przerzuty w OUN - profilaktyka i leczenie wspomagające (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Polpharma	
Objaw Raynauada związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	
Adipine: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 8,21 30% ⁽¹⁾ 2,46 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Adipine: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 13,62 30% ⁽¹⁾ 4,09 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Amlodipine (1)W: Naciśnienie tętniczne. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurczowa dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauada związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Bausch Health	
Agem 5 - (IR): tabl. 5 mg - 60 szt. ◆ Rx	100% 13,30 30% ⁽¹⁾ 3,99 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Agem 10 - (IR): tabl. 10 mg - 60 szt. ◆ Rx	100% 24,58 30% ⁽¹⁾ 7,37 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Amlodipine (1)W: Naciśnienie tętniczne. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurczowa dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauada związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Delfarma	
Agem 5: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 8,03 30% ⁽¹⁾ 2,41 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Agem 5: tabl. 5 mg - 60 szt. ◆ Rx	100% 13,51 30% ⁽¹⁾ 4,05 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Agem 10: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 14,90 30% ⁽¹⁾ 4,47 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Agem 10: tabl. 10 mg - 60 szt. ◆ Rx	100% 25,04 30% ⁽¹⁾ 7,51 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Amlodipine (1)W: Naciśnienie tętniczne. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurczowa dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauada związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Zentivo	
Aldan 5: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 8,64 30% ⁽¹⁾ 2,59 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Aldan 5: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 15,88 30% ⁽¹⁾ 4,76 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Amlodipine (1)W: W leczeniu naciskiśnienia tętniczego, stabilnej dławicy piersiowej oraz naczynioskurczowej dławicy piersiowej (angina Prinzmetal). WP: Objaw Raynauada związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Polfarmex	
Alneta: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 8,48 30% ⁽¹⁾ 2,54 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.

Alneta: tabl. 5 mg - 60 szt. ◆ Rx	100% 15,12 30% ⁽¹⁾ 4,54 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Alneta: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 15,88 30% ⁽¹⁾ 4,76 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Alneta: tabl. 10 mg - 60 szt. ◆ Rx	100% 28,34 30% ⁽¹⁾ 8,50 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Amlodipine (1)W: Naciśnienie tętniczne. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurczowa dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauada związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Krka	
Amlodipine Aurovitas: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 6,15 30% ⁽¹⁾ 1,85 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Amlodipine Aurovitas: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 11,03 30% ⁽¹⁾ 3,31 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Amlodipine (1)W: Naciśnienie tętniczne. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurczowa dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauada związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Aurovitas	
Amlodipine Bluefish: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 6,86 30% ⁽¹⁾ 2,06 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Amlodipine Bluefish: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 11,72 30% ⁽¹⁾ 3,52 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Amlodipine (1)W: Naciśnienie tętniczne. Przewlekła stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurczowa dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauada związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Bluefish Pharma	
Amlomyl: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 7,02 30% ⁽¹⁾ 2,11 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Amlomyl: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 12,00 30% ⁽¹⁾ 3,60 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Amlodipine (1)W: Naciśnienie tętniczne. Przewlekła stabilna i naczynioskurczowa dławica piersiowa. Naczynioskurczowa dusznica piersiowa (Prinzmetal). WP: Objaw Raynauada związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Mylan Ireland Limited	
Amlopino: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 9,23 30% ⁽¹⁾ 3,16 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Amlopino: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 17,54 30% ⁽¹⁾ 5,41 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Amlodipine (1)W: Naciśnienie tętniczne. Przewlekła stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurczowa dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauada związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Sandoz GmbH	
Amlopino - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx	100% 7,05 30% ⁽¹⁾ 2,12 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Amlopino - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆ Rx	100% 11,02 30% ⁽¹⁾ 3,31 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Amlopino - (IR): tabl. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx	100% 14,73 30% ⁽¹⁾ 4,42 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Amlodipine (1)W: Naciśnienie tętniczne. Przewlekła stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurczowa dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauada związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Delfarma	
Amlopino - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx	100% 6,05
Amlopino - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆ Rx	100% 9,84



ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM

Amlopin® - (IR): tabl. 10 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 14,68
		30% ⁽¹⁾ 4,40
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Viipin®: tabl. 5 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 8,26
		30% ⁽¹⁾ 2,48
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Librexa: implant 11,25 mg - 1 amp.-strzyk. ♦	Rx	100% 552,44
		R ⁽¹⁾ 9,60
		S ⁽²⁾ bezpl.
		bezpl.

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

Amlopine (1)W: Nadcisnienie tętnicze, przewlekła, stabilna dławica piersiowa, naczynioskurczowa dławica piersiowa (dławica Prinzmetal). **WP:** Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Leuporelin acetate (1)Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u mężczyzn: do objawowego leczenia zaawansowanego hormonozależnego raka gruczołu krokowego, do miejscowego leczenia hormonozależnego raka gruczołu krokowego; jako leczenie uzupełniające podczas i po zakończeniu radioterapii. **LEK-AM**

Amlozek®: tabl. 5 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 13,79
		30% ⁽¹⁾ 6,95
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu

Reseligo: implant w amp.-strzyk. 3,6 mg - 1 szt.	Rx	100% 175,95
		R ⁽¹⁾ 3,20
		S ⁽²⁾ bezpl.
		bezpl.

Amlozek®: tabl. 10 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 20,26
		30% ⁽¹⁾ 7,32
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Diphereline® SR 3,75: inj. dom. [liof. do przyg. zaw. o przedl. uwaln.] **3,75 mg** - 1 zest.

Reseligo: implant w amp.-strzyk. 10,8 mg - 1 szt.

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

Amlopine (1)W: Nadcisnienie tętnicze, przewlekła, stabilna dławica piersiowa, naczynioskurczowa dławica piersiowa (dławica Prinzmetal). **WP:** Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

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

Cardiolipin: tabl. 2,5 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 6,11
		30% ⁽¹⁾ 3,08
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu

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

Cardiolipin: tabl. 5 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 7,99
		30% ⁽¹⁾ 2,40
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Diphereline® SR 11,25 mg: inj. dom. [liof. do przyg. zaw. o przedl. uwaln.] **11,25 mg** - 1 zest.

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

Cardiolipin: tabl. 10 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 14,85
		30% ⁽¹⁾ 4,46
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Diphereline® SR 11,25 mg: inj. dom. [liof. do przyg. zaw. o przedl. uwaln.] **11,25 mg** - 1 zest.

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

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

Amlopine (1)W: Nadcisnienie tętnicze, przewlekła, stabilna dławica piersiowa, naczynioskurczowa dławica piersiowa (dławica Prinzmetal). **WP:** Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

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

Nitrendypina EGIS: tabl. 10 mg - 30 szt. (2 blistry)	Rx	100% 5,84
		R ⁽¹⁾ 4,71
		S ⁽²⁾ bezpl.
		bezpl.

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+

Nitrendypina EGIS: tabl. 10 mg - 60 szt. (4 blistry)	Rx	100% 10,80
		R ⁽¹⁾ 5,33
		S ⁽²⁾ bezpl.
		bezpl.

Nitrendypina EGIS: tabl. 20 mg - 30 szt. (2 blistry)	Rx	100% 8,75
		R ⁽¹⁾ 3,28
		S ⁽²⁾ bezpl.
		bezpl.

Eligard® 7,5 mg: inj. podsk. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **7,5 mg** - 1 zest. ♦

Nitrendypina EGIS: tabl. 20 mg - 60 szt. (4 blistry)	Rx	100% 16,55
		R ⁽¹⁾ 6,40
		S ⁽²⁾ bezpl.
		bezpl.

Eligard® 22,5 mg: inj. podsk. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **22,5 mg** - 1 zest. ♦

Nitrendypina EGIS: tabl. 10 mg - 30 szt. (2 blistry)	Rx	100% 8,75
		R ⁽¹⁾ 3,28
		S ⁽²⁾ bezpl.
		bezpl.

Eligard® 45 mg: inj. podsk. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] **45 mg** - 1 zest. ♦

Leuporelin acetate (1)Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+

Nitrendipine (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego. **WP:** Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci 65+

Leuporelin acetate (1)Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+

Xanderla: implant w amp.-strzyk. 3,6 mg - 1 amp.-strzyk.

Normodipine®: tabl. 5 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 7,34
		30% ⁽¹⁾ 2,20
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Goanepetyl Daily: inj. [roztw.] **0,1 mg/ml**
- 7 amp.-strzyk. 1 ml

Xanderla: implant w amp.-strzyk. 3,6 mg - 1 amp.-strzyk.	Rx	100% 177,55
		R ⁽¹⁾ 4,80
		S ⁽²⁾ bezpl.
		bezpl.

Normodipine®: tabl. 10 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 13,58
		30% ⁽¹⁾ 4,07
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

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+

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 hiperstymulacji 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+

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

Amlopine (1)W: Nadcisnienie tętnicze, przewlekła, stabilna dławica piersiowa, naczynioskurczowa dławica piersiowa (dławica Prinzmetal). **WP:** Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

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 hiperstymulacji 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+

Tenox®: tabl. 5 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 8,48
		30% ⁽¹⁾ 2,54
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Leuprorelin acetate (1)Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+

Leuprorelin acetate (1)Rak prostaty WP:	Rx	100% 219,11
		R ⁽¹⁾ 33,79
		S ⁽²⁾ bezpl.
		bezpl.

Tenox®: tabl. 5 mg - 90 szt. ♦	Rx	100% 23,14
		30% ⁽¹⁾ 6,94
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Leuprorelin acetate (1)Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+

Leuprorelin acetate (1)Rak prostaty WP:	Rx	100% 575,22
		R ⁽¹⁾ 19,27
		S ⁽²⁾ bezpl.
		bezpl.

Tenox®: tabl. 10 mg - 30 szt. ♦	Rx	100% 15,88
		30% ⁽¹⁾ 4,76
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Leuprorelin acetate (1)Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+

Leuprorelin acetate (1)Rak prostaty WP:	Rx	100% 506,28
		R ⁽¹⁾ 8,96
		S ⁽²⁾ bezpl.
		bezpl.

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

Amlopine (1)W: Nadcisnienie tętnicze, przewlekła, stabilna dławica piersiowa, naczynioskurczowa dławica piersiowa (dławica Prinzmetal). **WP:** Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

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+



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. 400 mg x 60 tabl.

stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy jest wskazany; w leczeniu raka gruczolaka krokowego z przerzutami w przypadku, gdy leczenie gosereliną wykazuje porównywalną skuteczność do kastracji chirurgicznej...

Table with 2 columns: Dose and Efficacy. Includes Zoladex (implant subcutaneous 3.6 mg) and Zoladex LA (implant subcutaneous 10.8 mg).

Goserelin (1) Rak trzonu macicy, Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu...

Osteoporoza posterydowa - profilaktyka

Table with 2 columns: Dose and Efficacy. Includes Risendros 35 (tablet powder 35 mg) and Risedronate sodium (1) Osteoporoza WP: Osteoporoza posterydowa - profilaktyka...

Otępienie z ciałami Lewy'ego

Table with 2 columns: Dose and Efficacy. Includes Nimvastid: kaps. twarde 1,5 mg - 28 szt. 400 mg x 20 tabl., 400 mg x 60 tabl.

Table with 2 columns: Dose and Efficacy. Includes Nimvastid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 1,5 mg - 28 szt. 400 mg x 20 tabl., 400 mg x 60 tabl.

Rivastigmine (1) Choroba Alzheimera WP: Otępienie z ciałami Lewy'ego (2) Pacjenci 65+
W: Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia typu alzheimerowskiego...

Table with 2 columns: Dose and Efficacy. Includes Ristidic: kaps. twarde 1,5 mg - 28 szt. 400 mg x 20 tabl., 400 mg x 60 tabl.

Rivastigmine (1) Choroba Alzheimera WP: Otępienie z ciałami Lewy'ego (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia typu alzheimerowskiego...

Table with 2 columns: Dose and Efficacy. Includes Rivastigmin NeuroPharma: kaps. twarde 1,5 mg - 28 szt. 400 mg x 20 tabl., 400 mg x 60 tabl.

Table with 2 columns: Dose and Efficacy. Includes Rivastigmin Orion: kaps. twarde 1,5 mg - 28 szt. 400 mg x 20 tabl., 400 mg x 60 tabl.

Rivastigmine (1) Choroba Alzheimera WP: Otępienie z ciałami Lewy'ego (2) Pacjenci 65+
W: Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia typu alzheimerowskiego...

Otępienie z ciałami Lewy'ego; otępienie w przebiegu choroby Parkinsona

Table with 2 columns: Dose and Efficacy. Includes Cogiton 5: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. 400 mg x 20 tabl., 400 mg x 60 tabl.

Donepezil hydrochloride (1) Choroba Alzheimera WP: Otępienie z ciałami Lewy'ego; otępienie w przebiegu choroby Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy stosuje się w objawowym leczeniu łagodnej i średnio ciężkiej postaci otępienia w chorobie Alzheimera.

Table with 2 columns: Dose and Efficacy. Includes Donecept: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. 400 mg x 20 tabl., 400 mg x 60 tabl.

Donepezil hydrochloride (1) Choroba Alzheimera WP: Otępienie z ciałami Lewy'ego; otępienie w przebiegu choroby Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym łagodnej do średnio ciężkiej postaci otępienia w chorobie Alzheimera.

Table with 2 columns: Dose and Efficacy. Includes Donectil: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. 400 mg x 20 tabl., 400 mg x 60 tabl.

Donepezil hydrochloride (1) Choroba Alzheimera WP: Otępienie z ciałami Lewy'ego; otępienie w przebiegu choroby Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy stosuje się w leczeniu objawowym łagodnej i średnio ciężkiej postaci otępienia w chorobie Alzheimera.

Table with 2 columns: Dose and Efficacy. Includes Donepex: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. 400 mg x 20 tabl., 400 mg x 60 tabl.

Donepezil hydrochloride (1) Choroba Alzheimera WP: Otępienie z ciałami Lewy'ego; otępienie w przebiegu choroby Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym łagodnej do średnio ciężkiej postaci otępienia w chorobie Alzheimera.

Table with 2 columns: Dose and Efficacy. Includes Donepezil Bluefish: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. 400 mg x 20 tabl., 400 mg x 60 tabl.

W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.
50 mg x 6 tabl.

Sumamigrin
Sumatriptanum



Donesyn: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 20,82
	Rx	30% ⁽¹⁾ 7,67 S ⁽²⁾ bezpl.
Donesyn: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 38,15
	Rx	30% ⁽¹⁾ 11,85 S ⁽²⁾ bezpl.

Donepezil hydrochloride (1)Choroba Alzheimera **WP:** Otlepienie z ciałami Lewyego; otlepienie w przebiegu choroby Parkinsona (2)Pacjenci 65+
W: Chlórwodorek donepezylu jest wskazany do objawowego leczenia łagodnego do umiarkowanego ciężkiej postaci otlepienia w chorobie Alzheimera.

Memorion: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 18,46
	Rx	30% ⁽¹⁾ 5,54 S ⁽²⁾ bezpl.
Memorion: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 34,02
	Rx	30% ⁽¹⁾ 10,21 S ⁽²⁾ bezpl.

Donepezil hydrochloride (1)Choroba Alzheimera **WP:** Otlepienie z ciałami Lewyego; otlepienie w przebiegu choroby Parkinsona (2)Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu objawowym łagodnej do średnio ciężkiej postaci otlepienia w chorobie Alzheimera.

Ricordo: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 27,78
	Rx	30% ⁽¹⁾ 14,63 S ⁽²⁾ bezpl.
Ricordo: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 40,07
	Rx	30% ⁽¹⁾ 13,77 S ⁽²⁾ bezpl.

Donepezil hydrochloride (1)Choroba Alzheimera **WP:** Otlepienie z ciałami Lewyego; otlepienie w przebiegu choroby Parkinsona (2)Pacjenci 65+
W: Wskazany do stosowania w objawowym leczeniu łagodnej do średnio ciężkiej postaci otlepienia w chorobie Alzheimera.

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

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

Pierwotna dyskineza rąk

Pulmozymy®: roztw. do inhal. z nebulizatora 2,5 mg/2,5 ml - 30 amp. 2,5 ml	Rx	100% 2457,07
	Rx	DZ ⁽¹⁾ bezpl. S ⁽²⁾ 3,20

Dornase alfa (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Mukowiscydoza **WP:** Pierwotna dyskineza rąk
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.

Pierwotna dyskineza rąk; Zakażenia dolnych dróg oddechowych - leczenie wspomagające w skojarzeniu z antybiotykoterapią dożylną u osób po przeszczepieniu płuc w przebiegu chorób innych niż mukowiscydoza

Colistin TZF: inj. [iof.] 1 000 000 j.m. - 20 fioł.	Rx	100% 401,12
	Rx	DZ ⁽¹⁾ bezpl.
	Rx	R ⁽²⁾ 2,72
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.

Colistimethate sodium (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Mukowiscydoza **WP:** Pierwotna dyskineza rąk; Zakażenia dolnych dróg oddechowych - leczenie wspomagające w skojarzeniu z antybiotykoterapią dożylną u osób po przeszczepieniu płuc w przebiegu chorób innych niż mukowiscydoza (3)Pacjenci 65+
W: Lek w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci, w tym u noworodków, w leczeniu ciężkich zakażeń wywołanych wybranymi tlenowymi drobnoustrojami chorobotwórczymi Gram(-), u pacjentów z ograniczonymi opcjami leczenia. Produkt leczniczy w postaci roztworu do inhalacji jest wskazany do stosowania u dorosłych oraz dzieci i młodzieży z mukowiscydozą w leczeniu przewlekłych zakażeń płuc wywołanych przez *Pseudomonas aeruginosa*. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych.

Pierwotne izolowane moczenie nocne u pacjentów pomiędzy 5-6 rż. z prawidłową zdolnością zęszczania moczu po udokumentowaniu nieskuteczności 1-miesięcznego postępowania wspomagającego i motywującego

Minirin® Melt: liof. doustny 60 µg - 30 szt.	Rx	100% 97,10
	Rx	30% ⁽¹⁾ 32,46
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽³⁾ 7,95
	Rx	S ⁽⁴⁾ bezpl.

Minirin® Melt: liof. doustny 120 µg - 30 szt.

Minirin® Melt: liof. doustny 240 µg - 30 szt.

Desmopressin acetate (1)Pierwotne izolowane moczenie nocne u pacjentów powyżej 6 rż. z prawidłową zdolnością zęszczania moczu po udokumentowaniu nieskuteczności 1-miesięcznego postępowania wspomagającego i motywującego (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Moczówka prosta przysadkowa (4)Pacjenci 65+
W: Leczenie moczkówki prostej ośrodkowej. Leczenie pierwotnego izolowanego moczenia nocnego u pacjentów powyżej 6 lat z prawidłową zdolnością zęszczania moczu. Leczenie objawowe nokturii u dorosłych, związanej z nocnym wielomoczem (objętość moczu wytwarzanego w nocy przekracza pojemność pęcherza moczowego).

Postać jelitowa choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi

Entocort®: kaps. o przedl. uwalnianiu 3 mg - 100 szt.

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.

Postać jelitowa choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi; indukcja remisji u pacjentów pediatrycznych z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające; indukcja remisji u pacjentów pediatrycznych z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią choroby Leśniowskiego-Crohna z zajęciem jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające

Sortiment MMX: tabl. o przedl. uwalnianiu 9 mg - 30 szt.

Budesonide (1)Indukcja remisji u pacjentów z aktywnym mikroskopowym zapaleniem jelita grubego (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Indukcja remisji u dorosłych pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające (4)Indukcja remisji u pacjentów pediatrycznych z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające; indukcja remisji u pacjentów pediatrycznych z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią choroby Leśniowskiego-Crohna z zajęciem jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające (4)Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy wskazany jest do: indukcji remisji u dorosłych pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające; indukcji remisji u pacjentów z aktywnym mikroskopowym zapaleniem jelita grubego.

Profilaktyka inwazyjnych zakażeń grzybiczych u pacjentów wysokiego ryzyka z zespołami przebiegającymi z niedoborami odporności

Voriconazole Accord: tabl. powł. 50 mg - 10 szt. ◆	Rx	100% X
	Rx	100% X
	Rx	100% X
	Rx	100% X

Voriconazole Accord: tabl. powł. 200 mg - 30 szt. ◆

Voriconazole (1)**W:** Worykonazol, lek przeciwgrzybiczy o szerokim spektrum działania z grupy triazoli jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych i dzieci w wieku od 2 lat w: leczeniu inwazyjnej aspergilozy; leczeniu kandydemii u pacjentów bez towarzyszącej neutropenii; leczeniu ciężkich, opornych na fluconazol zakażeń inwazyjnych *Candida* (w tym *C. krusei*); leczeniu ciężkich zakażeń grzybiczych wywołanych przez *Scedosporium spp.* i *Fusarium spp.* Lek należy stosować przede wszystkim u pacjentów z postępującymi, mogącami zagrażać życiu zakażeniami. **WP:** Profilaktyka inwazyjnych zakażeń grzybiczych u pacjentów wysokiego ryzyka z zespołami przebiegającymi z niedoborami odporności (2)Chemiaoterapia ICD-10: C.0.15. (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Voriconazol Polpharma: tabl. powł. 200 mg - 20 szt.	Rx	100% 143,93
	Rx	R ⁽¹⁾ 22,28
	Rx	B ⁽²⁾ bezpl. DZ ⁽³⁾ bezpl.
	Rx	S ⁽⁴⁾ bezpl.

Voriconazole (1)**W:** Worykonazol, lek przeciwgrzybiczy o szerokim spektrum działania z grupy triazoli jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych i dzieci w wieku od 2 lat w: leczeniu inwazyjnej aspergilozy; leczeniu kandydemii u pacjentów bez towarzyszącej neutropenii; leczeniu ciężkich, opornych na fluconazol zakażeń inwazyjnych *Candida* (w tym *C. krusei*); leczeniu ciężkich zakażeń grzybiczych

Cyclogest: globulki dopochwowe 400 mg - 15 szt.	Rx	100% 184,69
	Rx	30% ⁽¹⁾ 55,41
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽³⁾ 3,20
	Rx	S ⁽⁴⁾ bezpl.

Profilaktyka i wspomaganie leczenia ciąży zagrożonej porodem przedwczesnym

Progesterone (1)**W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako wsparcie fazy lutealnej, jako część programu leczenia niepłodności u kobiet technika wspomaganego rozrodu (ang. ART). **WP:** Profilaktyka i wspomaganie leczenia ciąży zagrożonej porodem przedwczesnym (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+
Gedeon Richter

Profilaktyka i wspomaganie leczenia ciąży zagrożonej porodem przedwczesnym, w przypadkach innych niż określone w ChPL

Luteina®: tabl. dopochwowa 100 mg - 30 szt.

Luteina®: tabl. dopochwowa 100 mg - 60 szt.

Luteina®: tabl. dopochwowa 200 mg - 30 szt.

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 nawykowych i zagrożających. 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 nawykowych i zagrożających; 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+

Luteina®: tabl. dopochwowa 50 mg - 30 szt.

Progesterone (1)**W:** Słany niedoboru endogennego progesteronu pod postacią zaburzeń cyklu miesiączkowego, bolesnego miesiączkowania, cykli bezowulacyjnych, zespołu napięcia przedmiesiączkowego, czynnościowych krwawień macicznych. Endometriozja. Zapłodnienie in vitro. Niepłodność związana z niedomogą lutealną. Poronienia nawykowe i zagrożające na le w niedoboru progesteronu. Niewydolność fazy lutealnej okresu przedmenopauzalnego. Hormonalna terapia zastępcza. (Progesteron jest stosowany u kobiet po menopauzie z zachowaną macicą, otrzymujących hormonalną terapię zastępczą, 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+

Utrogestan: kaps. dopochwowe, miękkie 200 mg - 21 szt.	Rx	100% 42,84
	Rx	R ⁽¹⁾ 3,56
	Rx	C ⁽²⁾ bezpl. DZ ⁽³⁾ bezpl.
	Rx	S ⁽⁴⁾ bezpl.

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 ≤ 25 mm) i/lub ze spontanicznymi porodami przedwczesnymi w wywiadzie. **WP:** Profilaktyka i wspomaganie leczenia ciąży zagrożonej porodem przedwczesnym, w przy-



ZOLPIC Daj owoom odpocząc. zolpidem



padkach innych niż określone w ChPL (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

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.

Table with columns: Dose (Ampril 2.5 mg, 5 mg, 10 mg), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego; zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych...

Table with columns: Dose (Ampril 10 mg - IR), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego; zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych...

Table with columns: Dose (Ampril 10 mg - IR), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego; zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych...

Table with columns: Dose (Axtil 2.5 mg), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Axtil 5 mg), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Axtil®: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego; zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych...

Table with columns: Dose (Piramil 1.25 mg, 2.5 mg, 5 mg), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Piramil 2.5 mg), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Piramil 5 mg), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Piramil 10 mg), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Piramil 10 mg), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego; zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych...

Table with columns: Dose (Piramil 5 mg - IR), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Piramil 10 mg - IR), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego; zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych...

Table with columns: Dose (Piramil 5 mg - IR), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Piramil 10 mg - IR), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego; zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych...

burszowa, w której białkomoc wynosi co najmniej 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja włośna po ostrym zawałé mięsna sercowego; zmniejszenie umieralności u pacjentów z klinicznymi objawami niewydolności serca...

Table with columns: Dose (Piramil 5 mg - IR), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Piramil 5 mg - IR), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Piramil 10 mg - IR), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Piramil 10 mg - IR), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego; zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych...

Table with columns: Dose (Polpri 2.5 mg - 28 szt.), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Polpri 5 mg - 28 szt.), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Polpri 10 mg - 28 szt.), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Polpri 10 mg - 28 szt.), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Polpri 10 mg - 28 szt.), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego; zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych...

Table with columns: Dose (Polpri 10 mg - 28 szt.), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Polpri 10 mg - 28 szt.), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Polpri 10 mg - 28 szt.), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Ramicor 2.5 mg), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

Table with columns: Dose (Ramicor 5 mg), Rx, 100%, and efficacy values (R(1), R(2), DZ(2), S(3)).

ADRENALINA WZF Adrenalinum Zawsze pod ręką!

Refundacja od lipca 2015 Poziomo odpatniałości 50%

ADR-WZF/131/06-2015

Table for Ramipril: 100% 15,95, R(1) 11,95, DZ(2) 65+, S(3) bezpl.

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego...

Ramipril Aurovitas: tabl. 2,5 mg - 30 szt. ◆

Table for Ramipril Aurovitas 2.5mg: 100% 11,27, R(1) 6,50, DZ(2) 65+, S(3) bezpl.

Table for Ramipril Aurovitas 5mg: 100% 21,33, R(1) 12,80, DZ(2) 65+, S(3) bezpl.

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego...

Table for Ramipril Genoptim 5mg: 100% 9,56, R(1) 5,97, DZ(2) 65+, S(3) bezpl.

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego...

Table for Ramipril Genoptim 10mg: 100% 17,84, R(1) 11,95, DZ(2) 65+, S(3) bezpl.

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego...

czy należy włączyć do leczenia w okresie >48 h od wystąpienia ostrego zawału mięśnia sercowego...

Table for Tritrace 5 (IR): 100% 10,86, R(1) 6,40, DZ(2) 65+, S(3) bezpl.

Tritrace® 5 - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt.

Tritrace® 5 - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt.

Tritrace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt.

Table for Tritrace 10 (IR): 100% 19,54, R(1) 11,95, DZ(2) 65+, S(3) bezpl.

Tritrace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt.

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego...

Table for Tritrace 5 (IR): 100% 10,86, R(1) 6,40, DZ(2) 65+, S(3) bezpl.

Tritrace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆

Tritrace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆

Tritrace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆

Tritrace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego...

Table for Tritrace 10 (IR): 100% 19,54, R(1) 11,95, DZ(2) 65+, S(3) bezpl.

Tritrace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego...

Table for Tritrace 10 (IR): 100% 19,44, R(1) 11,95, DZ(2) 65+, S(3) bezpl.

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego...

Table for Vivace: 100% 6,24, R(1) 3,86, DZ(2) 65+, S(3) bezpl.

Vivace: tabl. 2,5 mg - 30 szt. ◆

Vivace: tabl. 2,5 mg - 90 szt. ◆

Vivace: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆

Vivace: tabl. 5 mg - 90 szt. ◆

Vivace: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆

Vivace: tabl. 10 mg - 90 szt. ◆

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego...

Table for Vivace (IR): 100% 10,52, R(1) 6,06, DZ(2) 65+, S(3) bezpl.

Vivace - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆

Vivace - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆

Vivace - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆

Vivace - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego...

Table for Vivace (IR): 100% 10,53, R(1) 6,07, DZ(2) 65+, S(3) bezpl.

Vivace - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆

Vivace - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego...



czu ≥ 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Profilaktyka w postaci u pacjentów po ostrym zawale 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 zawał). **WP:** Przewłoka choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Przewłoka choroba nerek; osteoporoza posterydowa - profilaktyka

Juvit D3: krople doustne 20 000 j.m./ml - 1 but. 10 ml

Rx	100%	9,83
	R ⁽¹⁾	3,20
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	bezpł.
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Colecalciferol (1)W: Zapobieganie krzywicy u dzieci; zapobieganie schorzeniom, gdy stwierdzono ryzyko niedoboru wit. D; leczenie krzywicy i osteomalacji, wywołanych niedoborem wit. D. **WP:** Przewłoka choroba nerek; osteoporoza posterydowa - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.

Adadox: tabl. 2 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	9,01
	30% ⁽¹⁾	2,70
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	3,20
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Adadox: tabl. 4 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	16,82
	30% ⁽¹⁾	5,05
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	3,20
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Adadox: tabl. 4 mg - 90 szt. ♦

Rx	100%	45,36
	30% ⁽¹⁾	13,61
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	9,60
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Pierwotne nadciśnienie tętnicze. Produkt leczniczy nie należy stosować w leczeniu pierwszego rzutu. Można go stosować w monoterapii u pacjentów, którzy nie reagują na inne produkty lecznicze lub występują u nich przeciwwskazania do ich stosowania. Stosowanie powinno być ewentualnie ograniczone do leczenia drugiego lub trzeciego rzutu w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi. Leczenie objawowe łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; neurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż.; nieneurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+ (5)W: Pierwotne nadciśnienie tętnicze. Produkt leczniczy nie należy stosować w leczeniu pierwszego rzutu. Można go stosować w monoterapii u pacjentów, którzy nie reagują na inne produkty lecznicze lub występują u nich przeciwwskazania do ich stosowania. Stosowanie powinno być ewentualnie ograniczone do leczenia drugiego lub trzeciego rzutu w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi. Leczenie objawowe łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.

Apo-Doxan 1: tabl. 1 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	12,75
	30% ⁽¹⁾	9,39
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	11,15
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Apo-Doxan 2: tabl. 2 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	17,73
	30% ⁽¹⁾	11,00
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	11,32
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Apo-Doxan 4: tabl. 4 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	26,90
	30% ⁽¹⁾	13,45
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	10,89
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Apo-Doxan 4: tabl. 4 mg - 60 szt. ♦

Rx	100%	45,87
	30% ⁽¹⁾	18,98
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	13,85
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Leczenie objawów dyzurycznych wywołanych przeroztem gruczołu krokowego (BPH). Objawy dyzuryczne: uczucie nagłego parcia na mocz, zmniejszenie strumienia moczu, przerywane oddawanie moczu, oddawanie moczu po kropli, uczucie niecałkowitego opróżnienia pęcherza moczowego, konieczność oddawania moczu w nocy, częstomocz, uczucie pieczenia w cewce moczowej. Doksazyzynę 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 tiazydowymi, lekami blokującymi receptory β -adrenergiczne, antagonistami wapnia i inhibitorami ACE. **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; neurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż.; nieneurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+ (5)W: Leczenie objawów dyzurycznych wywołanych przeroztem gruczołu krokowego (BPH). Objawy dyzuryczne: uczucie nagłego parcia na mocz, zmniejszenie strumienia moczu, przerywane oddawanie moczu, oddawanie moczu po kropli, uczucie niecałkowitego opróżnienia pęcherza moczowego, konieczność oddawania moczu w nocy, częstomocz, uczucie pieczenia w cewce moczowej. Doksazyzynę 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 tiazydowymi, lekami blokującymi receptory β -adrenergiczne, antagonistami wapnia i inhibitorami ACE. **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.

Cardura® XL: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	25,53
	30% ⁽¹⁾	12,08
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	9,52
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Cardura® XL: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 8 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	51,90
	30% ⁽¹⁾	25,01
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	19,88
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samodzielnego nadciśnienia tętniczego; objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+

Doxanorm®: tabl. 1 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	13,97
	30% ⁽¹⁾	10,61
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	12,37
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxanorm®: tabl. 2 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	18,45
	30% ⁽¹⁾	11,72
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	12,04
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxanorm®: tabl. 4 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	24,61
	30% ⁽¹⁾	11,16
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	8,60
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samodzielnego nadciśnienia tętniczego; objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; neurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż.; nieneurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+ (5)W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samodzielnego nadciśnienia tętniczego; objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.

Doxar: tabl. 1 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	8,71
	30% ⁽¹⁾	6,21
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	10,30
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxar: tabl. 2 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	18,90
	30% ⁽¹⁾	10,95
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	11,24
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxar: tabl. 4 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	23,53
	30% ⁽¹⁾	9,07
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	6,77
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxar: tabl. 4 mg - 120 szt. ♦

Rx	100%	71,74
	30% ⁽¹⁾	19,37
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	11,52
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Samoistne nadciśnienie tętnicze. Leczenie objawowe łagodnego wzrostu gruczołu krokowego. **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; neurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż.; nieneurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż. (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 r.ż.

Doxar XL: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	23,84
	30% ⁽¹⁾	10,39
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	7,83
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Samoistne nadciśnienie tętnicze. Leczenie objawowe łagodnego wzrostu gruczołu krokowego. **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; neurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż.; nieneurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż. (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 r.ż.

Doxar XL: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 90 szt. ♦

Rx	100%	70,42
	30% ⁽¹⁾	30,08
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	22,39
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Samoistne nadciśnienie tętnicze. Leczenie objawowe łagodnego wzrostu gruczołu krokowego. **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; neurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż.; nieneurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż. (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% ⁽¹⁾	2,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	3,20
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Samoistne nadciśnienie tętnicze. Leczenie objawowe łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; neurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż.; nieneurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż. (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 (BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.

Kamiren®: tabl. 2 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	17,45
	30% ⁽¹⁾	10,72
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	11,04
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Kamiren® XL: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	24,73
	30% ⁽¹⁾	11,28
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	8,72
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin Aurovitas: tabl. 4 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	15,40
	30% ⁽¹⁾	4,62
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	3,20
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Samoistne nadciśnienie tętnicze. Produkt leczniczy nie należy stosować w leczeniu pierwszego rzutu. Można go stosować w monoterapii u pacjentów, którzy nie reagują na inne produkty lecznicze lub występują u nich przeciwwskazania do ich stosowania. Stosowanie powinno być ewentualnie ograniczone do leczenia drugiego lub trzeciego rzutu w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi. Leczenie objawowe łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. benign prostatic hyperplasia - BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; neurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż.; nieneurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+ (5)W: Samoistne nadciśnienie tętnicze. Produkt leczniczy nie należy stosować w leczeniu pierwszego rzutu. Można go stosować w monoterapii u pacjentów, którzy nie reagują na inne produkty lecznicze lub występują u nich przeciwwskazania do ich stosowania. Stosowanie powinno być ewentualnie ograniczone do leczenia drugiego lub trzeciego rzutu w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi. Leczenie objawowe łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. benign prostatic hyperplasia - BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.

Doxazosin XR Genoptim: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	15,41
	30% ⁽¹⁾	4,62
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	3,20
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Nadciśnienie tętnicze samoistne. Leczenie objawowe łagodnego wzrostu gruczołu krokowego. **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż. (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% ⁽¹⁾	10,87
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	11,19
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxonex®: tabl. 4 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	27,12
	30% ⁽¹⁾	13,67
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	11,11
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Łagodny rozrost 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, β -adrenolitykiem, antagonistą kanału wapniowego lub inhibitorem ACE. **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; neurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż.; nieneurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+ (5)W: Łagodny rozrost gruczołu krokowego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawów klinicznych łagodnego 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, β -adrenolitykiem, antagonistą kanału wapniowego lub inhibitorem ACE. **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.

Dozox: tabl. 4 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	23,96
	30% ⁽¹⁾	10,51
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	7,95
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Dozox: tabl. 4 mg - 90 szt. ♦

Rx	100%	66,76
	30% ⁽¹⁾	26,42
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	18,73
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Samoistne nadciśnienie tętnicze. Leczenie klinicznych objawów łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż. (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% ⁽¹⁾	10,72
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	11,04
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Kamiren®: tabl. 4 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	24,73
	30% ⁽¹⁾	11,28
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	8,72
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Leczenie samodzielnego nadciśnienia tętniczego, objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; neurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż.; nieneurogena dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+ (5)W: Leczenie samodzielnego nadciśnienia tętniczego, objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.

Kamiren® XL: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ♦

Rx	100%	24,73
	30% ⁽¹⁾	11,28
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	8,72
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

METRONIDAZOL
METRONIDAZOL
METRONIDAZOL

METRONIDAZOL
POLPHARMA
Metronidazol

**ZAKODOWANY DO WALKI
Z ZAKAŻENIEM**

Kamiren[®] XL: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **4 mg - 60 szt.** ◆

100%	46,54
30% ⁽¹⁾	19,65
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	14,52
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Produkt leczniczy jest wskazywany w leczeniu nadciśnienia tętniczego. Może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi, takimi jak diuretyki tiazydowe, leki blokujące receptory β-adrenergiczne, antagonisty wapnia lub inhibitory konwertazy angiotensyny. Łagodny wzrost gruczołu krokowego. Produkt leczniczy wskazywany 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, wpływ 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.** ◆

100%	12,77
30% ⁽¹⁾	9,41
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	11,17
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Zoxon[®] 2: tabl. **2 mg - 30 szt.** ◆

100%	17,61
30% ⁽¹⁾	10,88
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	11,20
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Zoxon[®] 4: tabl. **4 mg - 30 szt.** ◆

100%	23,97
30% ⁽¹⁾	10,52
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	7,96
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Zoxon[®] 4: tabl. **4 mg - 90 szt.** ◆

100%	68,02
30% ⁽¹⁾	27,68
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	19,99
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Produkt leczniczy jest wskazywany w leczeniu: samodzielnego 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 wskazywany w leczeniu: samodzielnego nadciśnienia tętniczego; objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). WP: Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.

Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.; moczożłoka nerkopochodna

Tialorid[®]: tabl. **50 mg/5 mg - 50 szt.** ◆

100%	10,68
30% ⁽¹⁾	2,72
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	8,48
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Tialorid[®] mite: tabl. **25 mg/2,5 mg - 50 szt.** ◆

100%	8,48
30% ⁽¹⁾	3,42
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	8,48
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Amiloride + Hydrochlorothiazide (1)W: Preparat jest wskazywany 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: Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.; moczożłoka nerkopochodna (2)Pacjenci 65+

Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 rż.; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 rż.

Adadox: tabl. **2 mg - 30 szt.** ◆

100%	9,01
30% ⁽¹⁾	2,70
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	3,20
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Adadox: tabl. **4 mg - 30 szt.** ◆

100%	16,82
30% ⁽¹⁾	5,05
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	3,20
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Adadox: tabl. **4 mg - 90 szt.** ◆

100%	45,36
30% ⁽¹⁾	13,61
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	9,60
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Pienotne 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. 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: Pienotne 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. BPH). WP: Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.

śniętymi. Leczenie objawowe łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH). WP: Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.

Apo-Doxan 1: tabl. **1 mg - 30 szt.** ◆

100%	12,75
30% ⁽¹⁾	9,39
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	11,15
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Apo-Doxan 2: tabl. **2 mg - 30 szt.** ◆

100%	17,73
30% ⁽¹⁾	11,00
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	11,32
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Apo-Doxan 4: tabl. **4 mg - 30 szt.** ◆

100%	26,90
30% ⁽¹⁾	13,45
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	10,89
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Apo-Doxan 4: tabl. **4 mg - 60 szt.** ◆

100%	45,87
30% ⁽¹⁾	18,98
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	13,85
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Leczenie objawów dyzurycznych wywołanych łagodnym przerostem gruczołu krokowego (BPH). Objawy dyzuryczne: uczucie nagłego parcia na mocz, zmniejszenie strumienia moczu, przerywane oddawanie moczu, oddawanie moczu po kropli, uczucie niecałkowitego opróżnienia pęcherza moczowego, konieczność oddawania moczu w nocy, częstomocz, uczucie pieczenia w cewce moczowej. Doksazosynę można stosować u pacjentów z prawidłowym ciśnieniem tętniczym krwi i nadciśnieniem. Leczenie samodzielnego nadciśnienia tętniczego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi, np.: z moczopędnymi lekami tiazydowymi, lekami blokującymi receptory β-adrenergiczne, antagonistami wapnia i inhibitorami ACE. 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 objawów dyzurycznych wywołanych łagodnym przerostem gruczołu krokowego (BPH). Objawy dyzuryczne: uczucie nagłego parcia na mocz, zmniejszenie strumienia moczu, przerywane oddawanie moczu, oddawanie moczu po kropli, uczucie niecałkowitego opróżnienia pęcherza moczowego, konieczność oddawania moczu w nocy, częstomocz, uczucie pieczenia w cewce moczowej. Doksazosynę można stosować u pacjentów z prawidłowym ciśnieniem tętniczym krwi i nadciśnieniem. Leczenie samodzielnego nadciśnienia tętniczego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi, np.: z moczopędnymi lekami tiazydowymi, lekami blokującymi receptory β-adrenergiczne, antagonistami wapnia i inhibitorami ACE. WP: Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.

Doxanorm[®]: tabl. **1 mg - 30 szt.** ◆

100%	13,97
30% ⁽¹⁾	10,61
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	12,37
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxanorm[®]: tabl. **2 mg - 30 szt.** ◆

100%	18,45
30% ⁽¹⁾	11,72
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	12,04
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxanorm[®]: tabl. **4 mg - 30 szt.** ◆

100%	24,61
30% ⁽¹⁾	11,16
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	8,60
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Produkt leczniczy jest wskazywany w leczeniu: samodzielnego 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 wskazywany w leczeniu: samodzielnego nadciśnienia tętniczego; objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). WP: Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.

Doxar: tabl. **1 mg - 30 szt.** ◆

100%	13,04
30% ⁽¹⁾	8,71
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	10,30
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxar: tabl. **2 mg - 30 szt.** ◆

100%	18,90
30% ⁽¹⁾	10,95
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	11,24
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxar: tabl. **4 mg - 30 szt.** ◆

100%	23,53
30% ⁽¹⁾	9,07
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	6,77
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxar: tabl. **4 mg - 120 szt.** ◆

100%	71,74
30% ⁽¹⁾	19,37
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	11,52
S ⁽⁴⁾	bezpł.

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.

Doxazosin Aurovitas: tabl. **2 mg - 30 szt.** ◆

100%	8,33
30% ⁽¹⁾	2,50
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	3,20
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin Aurovitas: tabl. **4 mg - 30 szt.** ◆

100%	15,40
30% ⁽¹⁾	4,62
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	3,20
S ⁽⁴⁾	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 prostatic hyperplasia - BPH). WP: Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.

Doxonex[®]: tabl. **2 mg - 30 szt.** ◆

100%	17,60
30% ⁽¹⁾	10,87
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	11,19
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxonex[®]: tabl. **4 mg - 30 szt.** ◆

100%	27,12
30% ⁽¹⁾	13,67
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	11,11
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Łagodny wzrost gruczołu krokowego. Produkt leczniczy jest wskazywany w leczeniu objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). Nadciśnienie tętnicze. Produkt leczniczy jest wskazywany w leczeniu nadciśnienia tętniczego, jednak nie jako lek pierwszego rzutu. Produkt leczniczy może być stosowany w skojarzeniu z tiazydowym lekiem moczopędnym, β-adrenolitykiem, antagonistą kanału wapniowego lub inhibitorem ACE. 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 wskazywany w leczeniu objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). Nadciśnienie tętnicze. Produkt leczniczy jest wskazywany w leczeniu nadciśnienia tętniczego, jednak nie jako lek pierwszego rzutu. Produkt leczniczy może być stosowany w skojarzeniu z tiazydowym lekiem moczopędnym, β-adrenolitykiem, antagonistą kanału wapniowego lub inhibitorem ACE. WP: Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.

Kamiren[®]: tabl. **2 mg - 30 szt.** ◆

100%	17,45
30% ⁽¹⁾	10,72
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	11,04
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Kamiren[®]: tabl. **4 mg - 30 szt.** ◆

100%	24,73
30% ⁽¹⁾	11,28
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	8,72
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Leczenie samodzielnego 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 samodzielnego nadciśnienia tętniczego, objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). WP: Przewłoka choroba nerek u dzieci do 18 rż.

Zoxon[®] 1: tabl. **1 mg - 30 szt.** ◆

100%	12,77
30% ⁽¹⁾	9,41
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	11,17
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Zoxon[®] 2: tabl. **2 mg - 30 szt.** ◆

100%	17,61
30% ⁽¹⁾	10,88
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	11,20
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Zoxon[®] 4: tabl. **4 mg - 30 szt.** ◆

100%	23,97
30% ⁽¹⁾	10,52
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	7,96
S ⁽⁴⁾	bezpł.



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Zoxon® 4: tabl. **4 mg** - 90 szt. ◆

100%	68,02
30% ⁽³⁾	27,68
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽²⁾	19,99
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samostnego nadciśnienia tętniczego; objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż.; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+ (5) **W:** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samostnego nadciśnienia tętniczego; objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.

Zentiva

Stany napadkowe w przebiegu stwardnienia guzowatego - monoterapia

Sabril®: prosz. do przyg. roztw. doust. **500 mg** - 50 sasz. ◆

100%	155,96
DZ ⁽¹⁾	bezpł.
R ⁽²⁾	3,20
R ⁽³⁾	3,20
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Sabril®: tabl. powł. **500 mg** - 100 szt. ◆

100%	235,94
DZ ⁽¹⁾	bezpł.
R ⁽²⁾	3,20
R ⁽³⁾	3,20
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Vigabatrin (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zespół Westa (3) Padaczka oporna na leczenie WP: Stany napadkowe w przebiegu stwardnienia guzowatego - monoterapia (4) Pacjenci 65+

W: Leczenie w skojarzeniu z innymi lekami przeciwпадczkowymi u pacjentów z napadami częściowymi opornymi na leczenie, które są lub nie są wtórnie uogólnione, w przypadku gdy wszystkie inne leki przeciwпадczkowe stosowane w skojarzeniu są niewystarczające lub źle tolerowane. Monoterapia napadów padczkowych u niemowląt (zespół Westa).

Senofi Winthrop Industrie

Stan po epizodzie padczkowym indukowanym przetrzutami w obrębie OUN; napady padczkowe w bezobjawowych przetrzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL

100%	14,71
R ⁽¹⁾	5,58
R ⁽²⁾	2,86
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	bezpł.

Amizepin®: tabl. **200 mg** - 50 szt. ◆

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

Polpharma

100%	14,71
R ⁽¹⁾	5,58
R ⁽²⁾	2,86
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	bezpł.

Tegreto®: zaw. doust. **100 mg/5 ml** - 1 but. 100 ml ◆

Tegreto®: zaw. doust. **100 mg/5 ml** - 1 but. 250 ml ◆

Tegreto® CR 200: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **200 mg** - 50 szt. ◆

Tegreto® CR 400: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **400 mg** - 30 szt. ◆

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 maniakałny oraz zapobieganie nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej (psychozy maniakałno-depresyjne). 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 padczkowym indukowanym przetrzutami w obrębie OUN; napady padczkowe w bezobjawowych przetrzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Kobiety w ciąży (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+

Teva Pharmaceuticals Polska

100%	14,71
R ⁽¹⁾	5,58
R ⁽²⁾	2,86
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	bezpł.

Finlepsin: tabl. **200 mg** - 50 szt. ◆

100%	19,29
R ⁽¹⁾	10,04
R ⁽²⁾	7,16
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	bezpł.

Finlepsin 200 retard: tabl. o przedl. uwalnianiu **200 mg** - 50 szt. ◆

100%	23,08
R ⁽¹⁾	8,52
C ⁽²⁾	bezpł.
DZ ⁽³⁾	bezpł.
R ⁽⁴⁾	11,40
S ⁽⁵⁾	bezpł.

Finlepsin 400 retard: tabl. o przedl. uwalnianiu **400 mg** - 30 szt. ◆

100%	37,56
R ⁽¹⁾	13,39
C ⁽²⁾	bezpł.
DZ ⁽³⁾	bezpł.
R ⁽⁴⁾	16,27
S ⁽⁵⁾	bezpł.

Finlepsin 400 retard: tabl. o przedl. uwalnianiu **400 mg** - 50 szt. ◆

Defarma

100%	14,71
R ⁽¹⁾	5,58
R ⁽²⁾	2,86
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	bezpł.

Finlepsin 200 retard: tabl. o przedl. uwalnianiu **200 mg** - 50 szt. ◆

100%	23,08
R ⁽¹⁾	8,52
C ⁽²⁾	bezpł.
DZ ⁽³⁾	bezpł.
R ⁽⁴⁾	11,40
S ⁽⁵⁾	bezpł.

Finlepsin 400 retard: tabl. o przedl. uwalnianiu **400 mg** - 30 szt. ◆

100%	37,56
R ⁽¹⁾	13,39
C ⁽²⁾	bezpł.
DZ ⁽³⁾	bezpł.
R ⁽⁴⁾	16,27
S ⁽⁵⁾	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

100%	14,71
R ⁽¹⁾	5,58
R ⁽²⁾	2,86
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	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

Novartis Poland

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

w warunkach szpitalnych. W przypadku zmiany w postaci farmaceutycznej o natychmiastowym uwalnianiu na tabl. o przedłużonym uwalnianiu należy się upewnić, że odpowiednio stężenia karbamazepiny są uzyskiwane w osoczu. **WP:** Stan po epizodzie padczkowym indukowanym przetrzutami w obrębie OUN; napady padczkowe w bezobjawowych przetrzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Kobiety w ciąży (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+ (6) **Padaczka WP:** Stan po epizodzie padczkowym indukowanym przetrzutami w obrębie OUN; napady padczkowe w bezobjawowych przetrzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL

Teva Pharmaceuticals Polska

100%	17,01
R ⁽¹⁾	3,20
B ⁽²⁾	bezpł.
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	bezpł.

Neurotop® Retard: tabl. o przedl. uwalnianiu **300 mg** - 50 szt. ◆

100%	32,16
R ⁽¹⁾	3,20
R ⁽²⁾	3,20
S ⁽³⁾	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 maniakałne oraz zapobieganie zaburzeniom maniakałno-depresyjnym (dwubiegunowym). Alkoholowy zespół abstynencyjny. Idiopatyczny nerwoból nerwu trójdzielnego oraz nerwoból nerwu trójdzielnego w przebiegu stwardnienia rozsianego. Karbamazepiną jest zazwyczaj nieskuteczna w napadach z utratą świadomości (*petit mal*) oraz w napadach mioklonicznych. **WP:** Stan po epizodzie padczkowym indukowanym przetrzutami w obrębie OUN; napady padczkowe w bezobjawowych przetrzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Kobiety w ciąży (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+ (6) **Padaczka WP:** Stan po epizodzie padczkowym indukowanym przetrzutami w obrębie OUN; napady padczkowe w bezobjawowych przetrzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL

G.L. Pharm Poland

100%	9,61
R ⁽¹⁾	2,23
B ⁽²⁾	1,05
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	bezpł.

Tegreto® CR 200: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **200 mg** - 50 szt. ◆

100%	21,39
R ⁽¹⁾	3,20
B ⁽²⁾	bezpł.
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	bezpł.

Tegreto® CR 400: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **400 mg** - 30 szt. ◆

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 maniakałny oraz zapobieganie nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej (psychozy maniakałno-depresyjne). 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 padczkowym indukowanym przetrzutami w obrębie OUN; napady padczkowe w bezobjawowych przetrzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Kobiety w ciąży (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+

Teva Pharmaceuticals Polska

100%	21,39
R ⁽¹⁾	3,20
B ⁽²⁾	bezpł.
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	bezpł.

Tegreto® CR 200: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **200 mg** - 50 szt. ◆

100%	13,57
R ⁽¹⁾	5,43
R ⁽²⁾	2,23
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	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 maniakałny oraz zapobieganie nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej (psychozy maniakałno-depresyjne). 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 padczkowym indukowanym przetrzutami w obrębie OUN; napady padczkowe w bezobjawowych przetrzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Kobiety w ciąży (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+

Defarma

100%	21,39
R ⁽¹⁾	3,20
B ⁽²⁾	bezpł.
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	bezpł.

Tegreto® CR 200: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **200 mg** - 50 szt. ◆

100%	13,57
R ⁽¹⁾	5,43
R ⁽²⁾	2,23
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	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 maniakałny oraz zapobieganie nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej (psychozy maniakałno-depresyjne). 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 padczkowym indukowanym przetrzutami w obrębie OUN; napady padczkowe w bezobjawowych przetrzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Kobiety w ciąży (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+

Novartis Poland

100%	21,39
R ⁽¹⁾	3,20
B ⁽²⁾	bezpł.
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	bezpł.

Tegreto® CR 200: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **200 mg** - 50 szt. ◆

100%	13,57
R ⁽¹⁾	5,43
R ⁽²⁾	2,23
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	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 maniakałny oraz zapobieganie nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej (psychozy maniakałno-depresyjne). 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 padczkowym indukowanym przetrzutami w obrębie OUN; napady padczkowe w bezobjawowych przetrzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Kobiety w ciąży (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+

Novartis Poland

100%	21,39
R ⁽¹⁾	3,20
B ⁽²⁾	bezpł.
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	bezpł.

Tegreto® CR 200: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **200 mg** - 50 szt. ◆

100%	13,57
R ⁽¹⁾	5,43
R ⁽²⁾	2,23
C ⁽³⁾	bezpł.
DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
S ⁽⁵⁾	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 maniakałny oraz zapobieganie nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej (psychozy maniakałno-depresyjne). 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 padczkowym indukowanym przetrzutami w obrębie OUN; napady padczkowe w bezobjawowych przetrzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Kobiety w ciąży (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+

Novartis Poland

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 maniakałny oraz zapobieganie nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej (psychozy maniakałno-depresyjne). 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 padczkowym indukowanym przetrzutami w obrębie OUN; napady padczkowe w bezobjawowych przetrzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Kobiety w ciąży (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+

Stan po epizodzie padczkowym indukowanym w obrębie OUN - postępowanie wspomagające; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy

100%	12,71
C ⁽¹⁾	bezpł.
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	6,42
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Epitrigrine 50 mg: tabl. **50 mg** - 30 szt. ◆

100%	24,57
C ⁽¹⁾	bezpł.
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	8,79
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Epitrigrine 100 mg: tabl. **100 mg** - 30 szt. ◆

Lamotrigine (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Choroba afektywna dwubiegunowa, Padaczka oporna na leczenie WP: Stan po epizodzie padczkowym 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 przeciwpadczkowym (AED) rozpoczynającym terapię w zespole Lennox-Gastaut. Dorosli i młodzież 2-12 lat; leczenie skojarzone napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych i napadów związanych z zespołem Lennox-Gastaut. 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.

+pharma Polska

100%	X
C ⁽¹⁾	bezpł.
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	9,72
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Lamilept: tabl. **25 mg** - 30 szt. ◆

100%	25,50
C ⁽¹⁾	bezpł.
DZ ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	9,72
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Lamilept: tabl. **50 mg** - 30 szt. ◆

Lamilept: tabl. **100 mg** - 30 szt. ◆

Lamotrigine (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Choroba afektywna dwubiegunowa, Padaczka WP: Stan po epizodzie padczkowym 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 stosowana w leczeniu skojarzonym, jednak może zostać zastosowany jako pierwszy lek przeciwpadczkowy



ZOLPIC Daj owcom odpocząć. zolpidem



Prograf: kaps. twarde 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	570,70
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Tacrolimus (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku **WP:** Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanki lub komórek; miastenia; idiopatyczny zespół nerczycowy - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; toczniowe zapalenie nerka - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę (3) Pacjenci 65+

W: Profilaktyka odrzucania przeszczepu u biorców allogenicznym przeszczepów wątroby, nerki lub serca. Leczenie w przypadkach odrzucania przeszczepu allogenicznego, opornych na terapię innymi immunosupresyjnymi produktami leczniczymi.

Astellis Pharma

Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanki lub komórek; stwardnienie guzowate; limfangiomiomatoza; nowotwór z epithelioidalnych komórek przynaczyniowych; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego - oporne na stosowanie steroidów lub przy zbyt nasilonych objawach niepożądanych przewlekłej steroidoterapii w wysokich dawkach; zespół gumiatyśmian zmian barwnikowych; angiomatoza; Zespół Klippela-Trénaunaya

Rapamune: roztw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 60 ml (+30 strzyk.)	Rx	100%	1004,68
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Rapamune: tabl. draż. 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	510,04
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Sirolimus (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku **WP:** Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanki lub komórek; stwardnienie guzowate; limfangiomiomatoza; nowotwór z epithelioidalnych komórek przynaczyniowych; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego - oporne na stosowanie steroidów lub przy zbyt nasilonych objawach niepożądanych przewlekłej steroidoterapii w wysokich dawkach; zespół gumiatyśmian zmian barwnikowych; angiomatoza; Zespół Klippela-Trénaunaya (3) Pacjenci 65+

W: Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucania przeszczepu u dorosłych biorców przeszczepów nerki, obarczonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immunologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami przez okres 2 do 3 m-cy. Preparat można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami tylko po warunkiem stopniowego odstawiania cyklosporyny w mikroemulsji. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangiomiomatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

Pfizer

Steroidozależny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; toczen rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanki lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; steroidooporny zespół nerczycowy; nefropatia IgA; choroby autoimmunizacyjne u pacjentów z niedoborami odporności; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego

CellCept®: kaps. 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	126,18
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	50,36
		S ⁽³⁾	bezpł.

CellCept®: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx-z	100%	126,18
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	50,36
		S ⁽³⁾	bezpł.

CellCept®: prosz. do przyg. zaw. doust. 1 g/5 ml - 1 but. 110 g	Rx-z	100%	235,83
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	128,40
		S ⁽³⁾	bezpł.

Mycophenolate mofetil (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku **WP:** Steroidozależny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; toczen rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanki lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; steroidooporny zespół nerczycowy; nefropatia IgA; choroby autoimmunizacyjne u pacjentów z niedoborami odporności; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerki, serca lub wątroby.

Roche Registration

Mycofit/Mycophenolate Mofetil Accord: kaps. twarde 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	79,02
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Mycofit/Mycophenolate Mofetil Accord: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	79,02
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Mycofit/Mycophenolate Mofetil Accord: tabl. powł. 500 mg - 150 szt.	Rx	100%	1103,97
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Mycophenolate mofetil (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku **WP:** Steroidozależny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; toczen rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanki lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; steroidooporny zespół nerczycowy; nefropatia IgA; choroby autoimmunizacyjne u pacjentów z niedoborami odporności; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerki, serca lub wątroby.

Accord Healthcare

Mycophenolate mofetil Sandoz 250 mg kapsułki twarde: kaps. twarde 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	78,45
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Mycophenolate mofetil Sandoz 500 mg tabletki powlekane: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	86,46
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	10,64
		S ⁽³⁾	bezpł.

Mycophenolate mofetil (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku **WP:** Steroidozależny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; toczen rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanki lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; steroidooporny zespół nerczycowy; nefropatia IgA; choroby autoimmunizacyjne u pacjentów z niedoborami odporności; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerki, serca lub wątroby.

Sandoz GmbH

acyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (3) Pacjenci 65+

W: Mykofenolan mofetylu jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u pacjentów, którzy otrzymali allogeniczne przeszczepy nerki, serca lub wątroby.

Accord Healthcare

Mycophenolate mofetil Sandoz 250 mg kapsułki twarde: kaps. twarde 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	78,45
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Mycophenolate mofetil (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku **WP:** Steroidozależny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; toczen rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanki lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; steroidooporny zespół nerczycowy; nefropatia IgA; choroby autoimmunizacyjne u pacjentów z niedoborami odporności; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (3) Pacjenci 65+

W: Mykofenolan mofetylu jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u pacjentów z niedoborami odporności; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerki, serca lub wątroby.

Sandoz GmbH

Mycophenolate mofetil Sandoz 500 mg tabletki powlekane: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	86,46
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	10,64
		S ⁽³⁾	bezpł.

Mycophenolate mofetil (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku **WP:** Steroidozależny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; toczen rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanki lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; steroidooporny zespół nerczycowy; nefropatia IgA; choroby autoimmunizacyjne u pacjentów z niedoborami odporności; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerki, serca lub wątroby.

Sandoz GmbH

Myfenax: kaps. twarde 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	82,85
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,03
		S ⁽³⁾	bezpł.

Myfenax: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx-z	100%	82,85
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,03
		S ⁽³⁾	bezpł.

Mycophenolate mofetil (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku **WP:** Steroidozależny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; toczen rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanki lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; steroidooporny zespół nerczycowy; nefropatia IgA; choroby autoimmunizacyjne u pacjentów z niedoborami odporności; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucania przeszczepów u biorców allogenicznym przeszczepów nerki, serca lub wątroby.

Teva Pharmaceuticals Polska

Tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 rż.	Rx	100%	7,39
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	12,54
		S ⁽³⁾	bezpł.

Bicardef: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	12,54
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Bicardef: tabl. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	12,54
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Bicardef: tabl. 5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	18,21
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,80
		S ⁽³⁾	bezpł.

Bicardef: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,46
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	23,83
		S ⁽³⁾	bezpł.

Bicardef: tabl. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	23,83
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,40
		S ⁽³⁾	bezpł.

Bicardef: tabl. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	34,29
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	9,60
		S ⁽³⁾	bezpł.

Bisoprolol fumarate (1)**W:** Naciśnienie tętnicze. Choroba niedokrwienowa serca (angina pectoris). **WP:** Tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Hesco-Lek SA

Bisoprolol VP: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	5,97
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Bisoprolol VP: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,03
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Bisoprolol fumarate (1)**W:** Naciśnienie tętnicze, przewlekła, stabilna choroba wieńcowa. **WP:** Tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Bausch Health

Bisoratio 5: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,21
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,91
		S ⁽³⁾	bezpł.

Bisoratio 10: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,84
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Bisoprolol fumarate (1)**W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego (w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi). Leczenie przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej. Leczenie przewlekłej stabilnej niewydolności serca o nasilonym umiarkowanym lub ciężkim z ograniczoną czynnością skurczową komór (frakcja wyrzutowa $\leq 35\%$ w ocenie echokardiograficznej) w skojarzeniu z inhibitorami ACE. Lekami mocopędnymi oraz - w razie konieczności - glikozydami nasercowymi. **WP:** Tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Teva B.V.

Corectin 5: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	11,11
		S ⁽³⁾	3,20

Corectin 5: tabl. powł. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	11,11
		S ⁽³⁾	3,20

Corectin 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,79
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,40
		S ⁽³⁾	bezpł.

Corectin 10: tabl. powł. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	20,79
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,40
		S ⁽³⁾	bezpł.

Bisoprolol fumarate (1)**W:** Naciśnienie tętnicze, dławica piersiowa, leczenie stabilnej, przewlekłej niewydolności serca z osłabioną czynnością skurczową lewej komory, w skojarzeniu z inhibitorami ACE i lekami mocopędnymi oraz, w razie konieczności, z glikozydami naparsnicy. **WP:** Tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Biofarm

Coronal 5®: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	6,56
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,26
		S ⁽³⁾	bezpł.

Coronal 5®: tabl. powł. 5 mg - 60 szt.	Rx	100%	11,54
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Coronal 10®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,14
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Coronal 10®: tabl. powł. 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	21,69
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,40
		S ⁽³⁾	bezpł.

Bisoprolol fumarate (1)**W:** Leczenie nadciśnienia tętniczego, choroby niedokrwiennej serca (angina pectoris). **WP:** Tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Zentiva

Corsib: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆ nowosc	Rx	100%	5,96
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Corsib: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆ nowosc	Rx	100%	11,02
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	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 mocopędnymi oraz w razie konieczności z glikozydami nasercowymi. **WP:** Tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

MedReg

Sobycor: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,01
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,16
		S ⁽³⁾	3,86

Sobycor: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,16
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,86
		S ⁽³⁾	bezpł.

Sobycor: tabl. powł. 5 mg - 60 szt.	Rx	100%	13,46
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,65
		S ⁽³⁾	bezpł.

Sobycor: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,46
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,65
		S ⁽³⁾	be



Refundacja od lipca 2015
Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

Terapia dodana po co najmniej trzech nieudanych próbach leczenia u dzieci powyżej 4 r. i młodzieży poniżej 16. roku życia z encefalopatiami padaczkowymi pod postacią zespołu Lennox-Gastauta, zespołu Dravet, zespołu Westa i innych rzadkich genetycznie uwarunkowanych encefalopatii padaczkowych

▼Briviact: tabl. powł. 10 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
▼Briviact: tabl. powł. 25 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	X
▼Briviact: tabl. powł. 50 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	361,63 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.

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 r. i młodzieży poniżej 16. roku życia z encefalopatiami padaczkowymi pod postacią zespołu Lennox-Gastauta, 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.

▼Briviact: rozwł. doust. 10 mg/ml - 1 but. 300 ml ◆	Rx	100%	386,53 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
--	----	------	--

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 r. i młodzieży poniżej 16. roku życia z encefalopatiami padaczkowymi pod postacią zespołu Lennox-Gastauta, 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.

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 w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do leczenia w formie stałych doustnych postaci farmaceutycznych

Vimpat: syrop 10 mg/ml - 1 op. 200 ml ◆	Rx	100%	129,55 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Vimpat : tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
Vimpat : tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	X
Vimpat : tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	X
Vimpat : tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	X

Lacosamide (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do leczenia w formie stałych doustnych postaci farmaceutycznych 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 w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do leczenia w formie stałych doustnych postaci farmaceutycznych (3) Pacjenci 65+

W: Lek jest wskazany w monoterapii oraz w terapii wspomagającej w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 4 lat z padaczką.

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

Epilantín: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	12,09 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 4,72 S ⁽³⁾ bezpl.
Epilantín: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	80,78 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Epilantín: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	117,09 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Epilantín: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	153,01 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,98 S ⁽³⁾ bezpl.

Lacosamide (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej WP: Terapia dodana u chorych poniżej 16 r. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany w monoterapii w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat z pa-

dadczą. 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 ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,44 S ⁽³⁾ bezpl.
Lacosamide Accord: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	86,92 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,59 S ⁽³⁾ bezpl.
Lacosamide Accord: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	126,30 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Lacosamide Accord: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	165,27 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,98 S ⁽³⁾ bezpl.

Lacosamide (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej WP: Terapia dodana u chorych poniżej 16 r. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 4 lat z padaczką. Produkt leczniczy jest przeznaczony do stosowania w terapii wspomagającej: napadów częściowych 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 ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,23 S ⁽³⁾ bezpl.
Lacosamide Glenmark: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	85,21 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,88 S ⁽³⁾ bezpl.
Lacosamide Glenmark: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	123,73 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Lacosamide Glenmark: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	161,86 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,98 S ⁽³⁾ bezpl.

Lacosamide (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej WP: Terapia dodana u chorych poniżej 16 r. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej (3) Pacjenci 65+

W: Lek jest wskazany w monoterapii oraz w terapii wspomagającej w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 4 lat z padaczką.

Lacosamide Neuraxpharm: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	12,47 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,10 S ⁽³⁾ bezpl.
Lacosamide Neuraxpharm: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	84,13 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Lacosamide Neuraxpharm: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	122,13 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Lacosamide Neuraxpharm: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	159,71 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,98 S ⁽³⁾ bezpl.

Lacosamide (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej WP: Terapia dodana u chorych poniżej 16 r. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany w monoterapii w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat z padaczką. Lek jest przeznaczony do stosowania w terapii wspomagającej: napadów częściowych 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 4 lat z uogólnioną padaczką idiopatyczną.

Neuraxpharm Arzneimittel

Lacosamide Teva: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	12,53 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,16 S ⁽³⁾ bezpl.
Lacosamide Teva: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	84,53 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Lacosamide Teva: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	122,73 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Lacosamide Teva: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	160,52 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,98 S ⁽³⁾ bezpl.

Lacosamide (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej WP: Terapia dodana u chorych poniżej 16 r. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany w monoterapii oraz w terapii wspomagającej w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 4 lat z padaczką.

Trelema: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	12,09 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 4,72 S ⁽³⁾ bezpl.
Trelema: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	80,78 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Trelema: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	117,09 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
Trelema: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	153,01 Dz ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,98 S ⁽³⁾ bezpl.

Lacosamide (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej WP: Terapia dodana u chorych poniżej 16 r. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy przeznaczony jest do stosowania w monoterapii oraz jako terapia wspomagająca w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci od 4 lat z padaczką.

Androcur [®] : tabl. 50 mg - 20 szt.	Rx	100%	39,47 30% ⁽¹⁾ 13,79 S ⁽²⁾ bezpl.
Androcur [®] : tabl. 50 mg - 50 szt.	Rx	100%	91,69 30% ⁽¹⁾ 27,51 S ⁽²⁾ bezpl.

Cyproterone acetate (1)W: Wskazania u kobiet. Ciężkie objawy androgenizacji, takie jak wysokiego stopnia nietypowe owłosienie (hirsutyzm), ciężka androgenozależna utrata owłosienia głowy prowadząca ostatecznie do łysiny (wyluszczenia androgenowe), często związane z ciężkimi postaciami trądziku i/lub łojotoku. U mężczyzn. Tłumienie popędu w dławiaczach seksualnych. Leczenie antyandrogenowe w przypadkach nieoperacyjnego raka gruczołu krokowego. WP: Transseksualizm (F64.0) (2) Pacjenci 65+

Divigel 0,1%: żel 0,5 mg/0,5 g - 28 sasz. 0,5 g	Rx	100%	31,71 30% ⁽¹⁾ 23,52 S ⁽²⁾ bezpl.
Divigel 0,1%: żel 1 mg/g - 28 sasz. 1 g	Rx	100%	41,25 30% ⁽¹⁾ 24,88 S ⁽²⁾ bezpl.

Estradiol hemihydrate (1)W: HTZ w leczeniu objawowym niedoboru estrogenu 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. Doświadczenia w leczeniu kobiet powyżej 65 lat są ograniczone. WP: Transseksualizm (F64.0) (2) Pacjenci 65+

Divigel 0,1% - (IR): żel 1 mg/g - 28 sasz.	Rx	100%	31,52 30% ⁽¹⁾ 15,15 S ⁽²⁾ bezpl.
---	----	------	--

Estradiol hemihydrate (1)W: Hormonalna terapia zastępcza (HTZ) w leczeniu objawowym niedoboru estrogenu 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. Doświadczenia w leczeniu kobiet w wieku powyżej 65 lat są ograniczone. WP: Transseksualizm (F64.0) (2) Pacjenci 65+



Estrofem®: tabl. powł. 2 mg - 28 szt.	Rx 100% 16,23 30% ⁽¹⁾ 4,87 S ⁽²⁾ bezpł.	choroba płuc (5) Pacjenci 65+ W: Asma oskrzelowa. Przewlekła obturacyjna choroba płuc (POCHP).	Etiagen: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 8,36 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 6,01 S ⁽³⁾ bezpł.
Estrofem® mite: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx 100% 13,65 30% ⁽¹⁾ 7,97 S ⁽²⁾ bezpł.	Budiari: aerozol wziewny 200 µg/dawkę - 1 poj. (200 dawek + inhal.)	Etiagen: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx 100% 48,06 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 6,85 S ⁽³⁾ bezpł.
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+		Budiari: aerozol wziewny 200 µg/dawkę - 1 poj. (200 dawek + inhal. Jet)	Etiagen: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx 100% 90,75 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 5,13 S ⁽³⁾ bezpł.
Oestrogel: żel przezskórny 0,75 mg/dawkę - 1 poj. 80 g		Budesonide (1) Tylko w wskazaniach pozarejestrowanych WP: Wirusowe zapalenie krtań u dzieci do 18 r. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Asma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+	Quetiapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z odepnięciem (3) Pacjenci 65+ (4) Schizofrenia	Ketilept®: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆
System® 50: system transdermalny 50 µg/24 h - 6 szt.		Budesonide (1) Tylko w wskazaniach pozarejestrowanych WP: Wirusowe zapalenie krtań u dzieci do 18 r. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Asma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+	W: Leczenie schizofrenii. Leczenie zaburzenia afektywnego dwubiegunowego, w tym: leczenie umiarkowanych do ciężkich epizodów manii związanych z zaburzeniem afektywnym dwubiegunowym; leczenie dużych epizodów depresyjnych w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego; zapobieganie nawrotom epizodów manii lub depresji u pacjentów z zaburzeniem afektywnym dwubiegunowym, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie ketiapiną.	Ketilept®: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆
Estradiol hemihydrate (1)W: Hormonalna terapia zastępcza (HTZ) 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 nielateralne lub przeciwwskazanie do stosowania innych produktów leczniczych zwiększających ryzyko złamań. Doświadczenie dotyczące leczenia kobiet powyżej 65 lat jest ograniczone. WP: Transseksualizm (F64.0) (2) Pacjenci 65+		Pulmicort® Turbuhaler®: prosz. do inhal. 100 µg/dawkę - 1 poj. (200 dawek)	Ketilept®: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Ketilept®: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆
Estradiol hemihydrate (1)W: Hormonalna terapia zastępcza (HTZ) 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 nielateralne lub przeciwwskazanie do stosowania innych produktów leczniczych zwiększających ryzyko złamań. Doświadczenie dotyczące leczenia kobiet powyżej 65 lat jest ograniczone. WP: Transseksualizm (F64.0) (2) Pacjenci 65+		Pulmicort® Turbuhaler®: prosz. do inhal. 200 µg/dawkę - 1 poj. (100 dawek)	Quetiapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z odepnięciem (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	Ketipinor®: tabl. powł. 25 mg - 100 szt. ◆
Wirusowe zapalenie krtań u dzieci do 18 r.		Budesonide (1) Tylko w wskazaniach pozarejestrowanych WP: Wirusowe zapalenie krtań u dzieci do 18 r. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Asma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+	Ketipinor®: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆	Ketipinor®: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆
Budesonide Easyhaler 100: prosz. do inhal. 100 µg/dawkę - 1 inhal. (200 dawek - zestaw startowy)		Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z odepnięciem	Ketipinor®: tabl. powł. 100 mg - 100 szt. ◆	Ketipinor®: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆
Budesonide Easyhaler 200: prosz. do inhal. 200 µg/dawkę - 1 inhal. (200 dawek - zestaw startowy)		ApoTiapina: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	W: Lek jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii, w leczeniu choroby afektywnej dwubiegunowej, w tym: epizodów maniakalnych u umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu choroby dwubiegunowej, dużych epizodów depresyjnych w przebiegu choroby dwubiegunowej, w zapobieganiu nawrotom epizodów maniakalnych lub epizodów depresji u pacjentów z zaburzeniami dwubiegunowymi, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie ketiapiną.	
Budesonide Easyhaler 400: prosz. do inhal. 400 µg/dawkę - 1 inhal. (100 dawek - zestaw startowy)		ApoTiapina: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆		
Budesonide (1) Tylko w wskazaniach pozarejestrowanych WP: Wirusowe zapalenie krtań u dzieci do 18 r. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Asma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+		ApoTiapina: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆		
Budesonid LEK-AM: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 200 µg/dawkę - 60 szt.		Bonogren: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆		
Budesonid LEK-AM: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 200 µg/dawkę - 120 szt.		Bonogren: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆		
Budesonid LEK-AM: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 400 µg/dawkę - 60 szt.		Bonogren: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆		
Budesonid LEK-AM: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 400 µg/dawkę - 120 szt.		Bonogren: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆		



Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:
2 mg x 15 tabl.

Ketret: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,58
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	6,23
		S ⁽³⁾	bezp.

Ketret: tabl. powł. 25 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	16,00
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	54,46
		S ⁽³⁾	bezp.

Ketret: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	54,46
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	13,25
		S ⁽³⁾	bezp.

Ketret: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	102,65
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	17,03
		S ⁽³⁾	bezp.

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

W: Produkt jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii, w leczeniu choroby dwubiegunowej, w tym: epizodów maniakalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu choroby dwubiegunowej, epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby dwubiegunowej, zapobiegania nawrotom epizodów maniakalnych lub epizodów depresji u pacjentów z chorobą dwubiegunową, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.

Kventiax®: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,82
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	5,47
		S ⁽³⁾	bezp.

Kventiax®: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	49,08
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	7,87
		S ⁽³⁾	bezp.

Kventiax®: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	92,82
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	7,20
		S ⁽³⁾	bezp.

Kventiax®: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	134,55
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	6,13
		S ⁽³⁾	bezp.

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

W: Produkt leczniczy jest wskazany: w leczeniu schizofrenii, w leczeniu zaburzeń 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 epizodów depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.

Kwetaplex: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,56
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	6,21
		S ⁽³⁾	bezp.

Kwetaplex: tabl. powł. 25 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	16,32
		DZ ⁽¹⁾	bezp.

Kwetaplex: tabl. powł. 25 mg - 120 szt. ◆	Rx	100%	32,16
		DZ ⁽¹⁾	bezp.

Kwetaplex: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	52,86
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	11,65
		S ⁽³⁾	bezp.

Kwetaplex: tabl. powł. 150 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	76,61
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	13,20
		S ⁽³⁾	bezp.

Kwetaplex: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	100,36
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	14,74
		S ⁽³⁾	bezp.

Kwetaplex: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	145,87
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	17,45
		S ⁽³⁾	bezp.

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

W: Produkt leczniczy jest wskazany: w leczeniu schizofrenii, w leczeniu choroby dwubiegunowej, w tym: epizodów maniakalnych o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej; epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej; w celu zapobiegania nawrotom epizodów maniakalnych lub epizodów depresji u pacjentów z chorobą dwubiegunową, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.

Kwetina: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,32
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	4,97
		S ⁽³⁾	bezp.

Kwetina: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	48,28
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	7,07
		S ⁽³⁾	bezp.

Kwetina: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	91,21
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	5,59
		S ⁽³⁾	bezp.

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

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

Pinexet: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,25
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	5,31
		S ⁽³⁾	bezp.

Pinexet: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	51,71
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	9,45
		S ⁽³⁾	bezp.

Pinexet: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	96,92
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	10,17
		S ⁽³⁾	bezp.

Pinexet: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	140,25
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	10,65
		S ⁽³⁾	bezp.

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

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

Zakażenia grzybicze u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka

Itrax: kaps. twarde 100 mg - 4 szt.	Rx	100%	13,31
		50% ⁽¹⁾	7,38
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Itrax: kaps. twarde 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	79,47
		50% ⁽¹⁾	39,74
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Itraconazole (1) **W:** Lek w postaci kapsulek jest wskazany w leczeniu następujących zakażeń: zakażenia narządów płciowych: grzybica pochwy i sromu; zakażenia skóry, błony śluzowej lub oczu: grzybica skóry, łupież pstry, kandydoza jamy ustnej, grzybicze zakażenia rogówki; grzybicze paznokci, wywołane przez dermatofity i/lub drożdżaki; grzybicze układowe: aspergilioza układowa i kandydoza układowa, kryptokokoza (w tym kryptokokowe zapalenie opon mózgowo-rzuceniowych); u pacjentów z kryptokokoza i osłabioną odpornością oraz u wszystkich pacjentów z kryptokokoza osrodkowego układu nerwowego itraconazol jest wskazany tylko wtedy, gdy leczenie pierwszego rzutu jest nieskuteczne, histoplazmoza, blastomikoza, sporotrychoza, parakocycydiodomikoza, inne, rzadko występujące, układowe lub tropikalne zakażenia grzybicze. **WP:** Zakażenia grzybicze u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka **(2)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)** Pacjenci 65+

Orungal®: kaps. 100 mg - 4 szt.	Rx	100%	12,85
		50% ⁽¹⁾	6,92
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	60,64
		50% ⁽¹⁾	30,32
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Itraconazole (1) **W:** Produkt jest wskazany w leczeniu następujących zakażeń: zakażenia narządów płciowych: grzybica pochwy i sromu; zakażenia skóry, błony śluzowej lub oczu: grzybica skóry, łupież pstry, kandydoza jamy ustnej, grzybicze zakażenia rogówki; grzybicze paznokci, wywołane przez dermatofity i/lub drożdżaki; grzybicze układowe: aspergilioza układowa i kandydoza układowa, kryptokokoza (w tym kryptokokowe zapalenie opon mózgowo-rzuceniowych); u pacjentów z kryptokokoza i osłabioną odpornością oraz u wszystkich pacjentów z kryptokokoza OUN; produkt jest wskazany tylko wtedy gdy leczenie pierwszego rzutu jest nieskuteczne, histoplazmoza, blastomikoza, sporotrychoza, parakocycydiodomikoza, inne, rzadko występujące, układowe lub tropikalne zakażenia grzybicze. **WP:** Zakażenia grzybicze u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka **(2)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)** Pacjenci 65+

Trioxal®: kaps. 100 mg - 4 szt.	Rx	100%	15,11
		50% ⁽¹⁾	9,18
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Trioxal®: kaps. 100 mg - 15 szt.	Rx	100%	50,58
		100%	85,82
		50% ⁽¹⁾	44,29
		DZ ⁽²⁾	bezp.

Trioxal®: kaps. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	85,82
		50% ⁽¹⁾	44,29
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Itraconazole (1) **W:** Preparat jest wskazany w leczeniu następujących zakażeń: zakażenia narządów płciowych: grzybica pochwy i sromu; zakażenia skóry, błony śluzowej lub oczu: grzybica skóry, łupież pstry, kandydoza jamy ustnej, grzybicze zakażenia rogówki; grzybicze paznokci, wywołane przez dermatofity i/lub drożdżaki; grzybicze układowe: aspergilioza układowa i kandydoza układowa, kryptokokoza (w tym kryptokokowe zapalenie opon mózgowo-rzuceniowych); u pacjentów z kryptokokoza i osłabioną odpornością oraz u wszystkich pacjentów z kryptokokoza OUN; preparat jest wskazany tylko wtedy, gdy leczenie pierwszego rzutu jest nieskuteczne, histoplazmoza, blastomikoza, sporotrychoza, parakocycydiodomikoza, inne, rzadko występujące, układowe lub tropikalne zakażenia grzybicze. **WP:** Zakażenia grzybicze u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka **(2)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)** Pacjenci 65+

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

Ospen® 750: zaw. doust. 0,75 ml j.m./5 ml - 1 but. 150 ml	Rx	100%	57,11
		R ⁽¹⁾	13,71
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Ospen® 750: zaw. doust. 0,75 ml j.m./5 ml - 1 but. 60 ml	Rx	100%	24,24
		R ⁽¹⁾	8,80
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Phenoxymethylpenicillin (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 paciorkowców (płonica, 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 penicylinę należy podawać parenteralnie, lub jako kontynuacja leczenia produktami leczniczymi podawanymi parenteralnie; zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, różyczka, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyracczność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu powikłkom po zakażeniach paciorkowcowych, takim jak: nawroty gorączki reumatycznej i płaszyci wzmniejszej, zapalenie włośniowate, zapalenie osierdzia, zapalenie kłębuszków nerkowych, zapalenie bakteryjne u pacjentów z wrodzoną lub reumatyczną wadą serca przed i po małych zabiegach operacyjnych np. wycięcie migdałków, ekstrakcja zęba itp. W leczeniu ciężkiego zapalenia płuc, ropniaka oplotnej, posocznicy, zapalenia osierdzia, zapalenia wstędnego, zapalenia opon-rzuceniowych, zapalenia stawów i zapalenia szpiku, penicylinę 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
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Ospen® 1000: tabl. powł. 1 mln j.m. - 30 szt.	Rx	100%	34,99
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 12 szt.	Rx	100%	14,52
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Ospen® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt.	Rx	100%	49,75
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Phenoxymethylpenicillin (1) **W:** Wskazane w leczeniu następujących zakażeń o przebiegu lekkim do umiarkowanego, wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na penicylinę: zakażenia uszu, nosa i gardła, w tym zakażenia paciorkowców (płonica, 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, czyracczność), ropnie i ropowica; w zapobieganiu gorączce reumatycznej. W leczeniu ciężkiego zapalenia płuc, ropniaka oplotnej, posocznicy, zapalenia osierdzia, zapalenia wstędnego, zapalenia opon-rzuceniowych, zapalenia stawów i zapalenia szpiku, penicylinę 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+

Polcylin: granulát do przyg. zaw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 125 ml	Rx	100%	37,17
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.



Skuteczny przepływ

pentoxifyline
polfilin
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Polcilyn: granulat do przyg. zaw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 60 ml	Rx	100% 19,00 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
--	----	--

Phenoxymethylpenicillin (1)W: Zapalenie gardła i migdałków, ostre zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, pozaszpitalne zapalenie płuc, niepowikłane zapalenie skóry i tkanek miękkich, ostre boreliozy skórne (rumień wędrujący), ropnie zębne u dzieci. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **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+

Zakażenia u pacjentów po przeszczepie szpiku - profilaktyka; zakażenia Pneumocystis jirovecii u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka; zakażenia u pacjentów leczonych cyklofosfamidem - profilaktyka

Bactrim®: syrop 240 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100% 23,53 50% ⁽¹⁾ 11,77 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Bactrim®: tabl. 480 mg - 20 szt.	Rx	100% 21,99 50% ⁽¹⁾ 11,00 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
--	----	---

Bactrim® forte: tabl. 960 mg - 10 szt.	Rx	100% 21,99 50% ⁽¹⁾ 11,00 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
--	----	---

Co-trimoxazole (1)W: Syrop. Produkt leczniczy można zastosować po rozwiązaniu stosunku korzyści do ryzyka, sprawdzeniu danych epidemiologicznych i oporności bakterii. Wskazania lecznicze są ograniczone do zakażeń wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na ko-trimoksazol. Podejmując decyzję o leczeniu produktem leczniczym należy uwzględnić oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. Produkt leczniczy należy stosować w celu leczenia lub zapobiegania zakażeniom, wyłącznie w przypadkach, w których potwierdzono lub istnieje uzasadnione podejrzenie, że zostały wywołane przez bakterie lub inne drobnoustroje wrażliwe na ko-trimoksazol. W przypadku braku takich danych, w procesie empirycznego wyboru właściwej antybiotykoterapii należy uwzględnić lokalne uwarunkowania epidemiologiczne i dotyczące lekowności drobnoustrojów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 tyg. Wskazania do stosowania: zakażenia dróg oddechowych - w przypadku zaostrzenia przewlekłego zapalenia oskrzeli; zapalenie ucha środkowego; zakażenie przewodu pokarmowego, w tym dur brzuszny i biegunki podróżnych; leczenie i profilaktyka (pierwotna i wtórna) zapalenia płuc wywołanego przez *Pneumocystis jirovecii* u dorosłych i dzieci, w szczególności u osób z ciężkimi zaburzeniami odporności; zakażenie układu moczowego i wrzód miękkiej. **Tabl.** Produkt leczniczy można zastosować po rozwiązaniu stosunku korzyści do ryzyka, sprawdzeniu danych epidemiologicznych i oporności bakterii. Wskazania lecznicze są ograniczone do zakażeń wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na ko-trimoksazol. Podejmując decyzję o leczeniu produktem leczniczym należy uwzględnić oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. Produkt należy stosować w celu leczenia lub zapobiegania zakażeniom, wyłącznie w przypadkach, w których potwierdzono lub istnieje uzasadnione podejrzenie, że zostały wywołane przez bakterie lub inne drobnoustroje wrażliwe na ko-trimoksazol. W przypadku braku takich danych, w procesie empirycznego wyboru właściwej antybiotykoterapii należy uwzględnić lokalne uwarunkowania epidemiologiczne i dotyczące lekowności drobnoustrojów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych i młodzieży powyżej 12 lat. Wskazania do stosowania: zakażenia dróg oddechowych - w przypadku zaostrzenia przewlekłego zapalenia oskrzeli; zapalenie ucha środkowego; zakażenie przewodu pokarmowego, w tym dur brzuszny i biegunki podróżnych; leczenie i profilaktyka (pierwotna i wtórna) zapalenia płuc wywołanego przez *Pneumocystis jirovecii* u dorosłych i dzieci, w szczególności u osób z ciężkimi zaburzeniami odporności; zakażenie układu moczowego i wrzód miękkiej. **WP:** Zakażenia u pacjentów po przeszczepie szpiku - profilaktyka; zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka; zakażenia u pacjentów leczonych cyklofosfamidem - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Bactrim® (IR): tabl. 480 mg - 20 szt.	Rx	100% 11,26
Bactrim® forte (IR): tabl. 960 mg - 10 szt.	Rx	100% 9,20

Bactrim® forte (IR): tabl. 960 mg - 10 szt.	Rx	100% 20,88 50% ⁽¹⁾ 10,44 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Co-trimoxazole (1)W: Wskazania do refundacji. Syrop. Produkt leczniczy można zastosować po rozwiązaniu stosunku korzyści do ryzyka, sprawdzeniu danych epidemiologicznych i oporności bakterii. Wskazania lecznicze są ograniczone do zakażeń wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na ko-trimoksazol. Podejmując decyzję o leczeniu produktem leczniczym należy uwzględnić oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. Produkt należy stosować w celu leczenia lub zapobiegania zakażeniom, wyłącznie w przypadkach, w których potwierdzono lub istnieje uzasadnione podejrzenie, że zostały wywołane przez bakterie lub inne drobnoustroje wrażliwe na ko-trimoksazol. W przypadku braku takich danych, w procesie empirycznego wyboru właściwej antybiotykoterapii należy uwzględnić lokalne uwarunkowania epidemiologiczne i dotyczące lekowności drobnoustrojów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 tyg. Wskazania do stosowania: zakażenia dróg oddechowych - w przypadku zaostrzenia przewlekłego zapalenia oskrzeli; zapalenie ucha środkowego; zakażenie przewodu pokarmowego, w tym dur brzuszny i biegunki podróżnych. **Wskazania z ChPL.** Syrop. Produkt leczniczy można zastosować po rozwiązaniu stosunku korzyści do ryzyka, sprawdzeniu danych epidemiologicznych i oporności bakterii. Wskazania lecznicze są ograniczone do zakażeń wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na ko-trimoksazol. Podejmując decyzję o leczeniu produktem leczniczym należy uwzględnić oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. Produkt należy stosować w celu leczenia lub zapobiegania zakażeniom, wyłącznie w przypadkach, w których potwierdzono lub istnieje uzasadnione podejrzenie, że zostały wywołane przez bakterie lub inne drobnoustroje wrażliwe na ko-trimoksazol. W przypadku braku takich danych, w procesie empirycznego wyboru właściwej antybiotykoterapii należy uwzględnić lokalne uwarunkowania epidemiologiczne i dotyczące lekowności drobnoustrojów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 tyg. Wskazania do stosowania: zakażenia dróg oddechowych - w przypadku zaostrzenia przewlekłego zapalenia oskrzeli; zapalenie ucha środkowego; zakażenie przewodu pokarmowego, w tym dur brzuszny i biegunki podróżnych; leczenie i profilaktyka (pierwotna i wtórna) zapalenia płuc wywołanego przez *Pneumocystis jirovecii* u dorosłych i dzieci, w szczególności u osób z ciężkimi zaburzeniami odporności; zakażenie układu moczowego i wrzód miękkiej. **Zakażenie przewodu pokarmowego,** w tym dur brzuszny i biegunki podróżnych. **Wskazania z ChPL.** Syrop. Produkt leczniczy można zastosować po rozwiązaniu stosunku korzyści do ryzyka, sprawdzeniu danych epidemiologicznych i oporności bakterii. Wskazania lecznicze są ograniczone do zakażeń wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na ko-trimoksazol. Podejmując decyzję o leczeniu produktem leczniczym należy uwzględnić oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. Produkt należy stosować w celu leczenia lub zapobiegania zakażeniom, wyłącznie w przypadkach, w których potwierdzono lub istnieje uzasadnione podejrzenie, że zostały wywołane przez bakterie lub inne drobnoustroje wrażliwe na ko-trimoksazol. W przypadku braku takich danych, w procesie empirycznego wyboru właściwej antybiotykoterapii należy uwzględnić lokalne uwarunkowania epidemiologiczne i dotyczące lekowności drobnoustrojów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 tyg. Wskazania do stosowania: zakażenia dróg oddechowych - w przypadku zaostrzenia przewlekłego zapalenia oskrzeli; zapalenie ucha środkowego; zakażenie przewodu pokarmowego, w tym dur brzuszny i biegunki podróżnych; leczenie i profilaktyka (pierwotna i wtórna) zapalenia płuc wywołanego przez *Pneumocystis jirovecii* u dorosłych i dzieci, w szczególności u osób z ciężkimi zaburzeniami odporności; zakażenie układu moczowego i wrzód miękkiej. **WP:** Zakażenia u pacjentów po przeszczepie szpiku - profilaktyka; zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka; zakażenia u pacjentów leczonych cyklofosfamidem - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

oskrzeli; zapalenie ucha środkowego; zakażenie przewodu pokarmowego, w tym dur brzuszny i biegunki podróżnych; leczenie i profilaktyka (pierwotna i wtórna) zapalenia płuc wywołanego przez *Pneumocystis jirovecii* u dorosłych i dzieci, w szczególności u osób z ciężkimi zaburzeniami odporności; zakażenie układu moczowego i wrzód miękkiej. **Tabl.** Produkt leczniczy można zastosować po rozwiązaniu stosunku korzyści do ryzyka, sprawdzeniu danych epidemiologicznych i oporności bakterii. Wskazania lecznicze są ograniczone do zakażeń wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na ko-trimoksazol. Podejmując decyzję o leczeniu produktem leczniczym należy uwzględnić oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. Produkt należy stosować w celu leczenia lub zapobiegania zakażeniom, wyłącznie w przypadkach, w których potwierdzono lub istnieje uzasadnione podejrzenie, że zostały wywołane przez bakterie lub inne drobnoustroje wrażliwe na ko-trimoksazol. W przypadku braku takich danych, w procesie empirycznego wyboru właściwej antybiotykoterapii należy uwzględnić lokalne uwarunkowania epidemiologiczne i dotyczące lekowności drobnoustrojów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych i młodzieży powyżej 12 lat. Wskazania do stosowania: zakażenia dróg oddechowych - w przypadku zaostrzenia przewlekłego zapalenia oskrzeli; zapalenie ucha środkowego; zakażenie przewodu pokarmowego, w tym dur brzuszny i biegunki podróżnych; leczenie i profilaktyka (pierwotna i wtórna) zapalenia płuc wywołanego przez *Pneumocystis jirovecii* u dorosłych i młodzieży, w szczególności u osób z ciężkimi zaburzeniami odporności; zakażenie układu moczowego i wrzód miękkiej. **WP:** Zakażenia u pacjentów po przeszczepie szpiku - profilaktyka; zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka; zakażenia u pacjentów leczonych cyklofosfamidem - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Bactrim® (IR): tabl. 480 mg - 20 szt.	Rx	100% 13,90 50% ⁽¹⁾ 20,82 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Bactrim® forte (IR): tabl. 960 mg - 10 szt. nowosc	Rx	100% 10,41 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	--

Co-trimoxazole (1)W: Produkt leczniczy można zastosować po rozwiązaniu stosunku korzyści do ryzyka, sprawdzeniu danych epidemiologicznych i oporności bakterii. Wskazania lecznicze są ograniczone do zakażeń wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na ko-trimoksazol. Podejmując decyzję o leczeniu produktem leczniczym należy uwzględnić oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. Produkt należy stosować w celu leczenia lub zapobiegania zakażeniom, wyłącznie w przypadkach, w których potwierdzono lub istnieje uzasadnione podejrzenie, że zostały wywołane przez bakterie lub inne drobnoustroje wrażliwe na ko-trimoksazol. W przypadku braku takich danych, w procesie empirycznego wyboru właściwej antybiotykoterapii należy uwzględnić lokalne uwarunkowania epidemiologiczne i dotyczące lekowności drobnoustrojów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych i młodzieży powyżej 12 lat. Wskazania do stosowania: zakażenia dróg oddechowych - w przypadku zaostrzenia przewlekłego zapalenia oskrzeli; zapalenie ucha środkowego; zakażenie przewodu pokarmowego, w tym dur brzuszny i biegunki podróżnych; leczenie i profilaktyka (pierwotna i wtórna) zapalenia płuc wywołanego przez *Pneumocystis jirovecii* u dorosłych i młodzieży, w szczególności u osób z ciężkimi zaburzeniami odporności; zakażenie układu moczowego i wrzód miękkiej. **WP:** Zakażenia u pacjentów po przeszczepie szpiku - profilaktyka; zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka; zakażenia u pacjentów leczonych cyklofosfamidem - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Biseptol®: zaw. doust. 240 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100% 15,25 50% ⁽¹⁾ 6,87 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
--	----	--

Co-trimoxazole (1)W: Preparat można zastosować po rozwiązaniu stosunku korzyści do ryzyka w porównaniu z innymi dostępnymi produktami leczniczymi, sprawdzeniu danych epidemiologicznych i oporności bakterii. Wskazania lecznicze są ograniczone do zakażeń wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na ko-trimoksazol. Produkt leczniczy jest przeznaczony do stosowania u dorosłych, młodzieży, dzieci i niemowląt >6 tyg. Zapalenia zatok, ostre zapalenie ucha środkowego - wyłącznie po badaniu bakteriologicznym. Ostre i przewlekłe zakażenia układu moczowego i gruczolu krokowego. Zakażenia przenoszone drogą płciową; wrzód miękkiej. Zakażenia przewodu pokarmowego; dur brzuszny i paradyru, czerwonka bakteryjna, cholera (jako leczenie wspomagające obok uzupełnienia płynów i elektrolitów), biegunka podróżnych wywołana przez enterotoksyczne szczepy *E. coli*. Inne zakażenia bakteryjne (leczenie możliwe w połączeniu z innymi antybiotykami), na przykład nokardioza. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. Zakażenia przenoszone drogą płciową; wrzód miękkiej. Zakażenia przewodu pokarmowego; dur brzuszny i paradyru, czerwonka bakteryjna, cholera (jako leczenie wspomagające obok uzupełnienia płynów i elektrolitów), biegunka podróżnych wywołana przez enterotoksyczne szczepy *E. coli*. Inne zakażenia bakteryjne (leczenie możliwe w połączeniu z innymi antybiotykami), na przykład nokardioza. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów po przeszczepie szpiku - profilaktyka; zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka; zakażenia u pacjentów leczonych cyklofosfamidem - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Biseptol® 120: tabl. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 10,84 50% ⁽¹⁾ 7,28 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	--

Biseptol® 480: tabl. 480 mg - 20 szt.	Rx	100% 28,03 50% ⁽¹⁾ 15,34 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Biseptol® 960: tabl. 960 mg - 10 szt.	Rx	100% 28,03 50% ⁽¹⁾ 15,34 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

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* je-

śli w opinii lekarza zastosowanie leku złożonego jest korzystniejsze od monoterapii. Zakażenie przewodu pokarmowego pałeczkami *Shigella*. Mikrobiologicznie potwierdzone zapalenie płuc powodowane przez *Pneumocystis carinii* i zapobieganie zakażeniom tym drobnoustrojem 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+

Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka

Amoksyklaw®: tabl. powł. 625 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% 18,71 50% ⁽¹⁾ 10,14 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Amoksyklaw®: tabl. powł. 625 mg - 21 szt. ◆	Rx	100% 23,16 50% ⁽¹⁾ 31,35 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Amoksyklaw®: tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100% 16,36 50% ⁽¹⁾ 10,24 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
--	----	---

Amoksyklaw®: tabl. powł. 1 g - 20 szt. ◆	Rx	100% 42,84 50% ⁽¹⁾ 21,42 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ 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; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich, zwłaszcza zapalenie tkanki łącznej, zakażenia po ukąszeniach zwierząt, ciężki ropień okołozębowy z szerczym 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+
--

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; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich, zwłaszcza zapalenie tkanki łącznej, zakażenia po ukąszeniach zwierząt, ciężki ropień okołozębowy z szerczym 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+
--

Amoksyklaw®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 fl. 35 ml ◆	Rx	100% 12,71 50% ⁽¹⁾ 8,27 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	--

Amoksyklaw®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 fl. 70 ml ◆	Rx	100% 23,59 50% ⁽¹⁾ 14,71 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Amoksyklaw®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 fl. 140 ml ◆	Rx	100% 35,71 50% ⁽¹⁾ 17,94 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
--	----	---

Amoksyklaw®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 fl. 140 ml ◆	Rx	100% 35,71 50% ⁽¹⁾ 17,94 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
--	----	---

Amoksyklaw®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 fl. 140 ml ◆	Rx	100% 35,71 50% ⁽¹⁾ 17,94 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
--	----	---

Amoksyklaw®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 fl. 140 ml ◆	Rx	100% 35,71 50% ⁽¹⁾ 17,94 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ 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; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich, zwłaszcza zapalenie tkanki łącznej, zakażenia po ukąszeniach zwierząt, ciężki ropień okołozębowy z szerczym 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+

Amoksyklaw®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 fl. 140 ml ◆	Rx	100% 26,86 50% ⁽¹⁾ 13,43 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
--	----	---

Amoksyklaw® (IR): tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100% 27,45 50% ⁽¹⁾ 13,73 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Amoksyklaw® (IR): tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100% 27,45 50% ⁽¹⁾ 13,73 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ 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; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich, zwłaszcza zapalenie tkanki łącznej, zakażenia po ukąszeniach zwierząt, ciężki ropień okołozębowy z szerczym 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+

Amoksyklaw® ES: prosz. do przyg. zaw. doust. (600 mg+ 42,9 mg)/5 ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100% 37,18 50% ⁽¹⁾ 18,59 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Amoksyklaw® ES: prosz. do przyg. zaw. doust. (600 mg+ 42,9 mg)/5 ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100% 37,18 50% ⁽¹⁾ 18,59 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Amoksyklaw® ES: prosz. do przyg. zaw. doust. (600 mg+ 42,9 mg)/5 ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100% 37,18 50% ⁽¹⁾ 18,59 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Amoksyklaw® ES: prosz. do przyg. zaw. doust. (600 mg+ 42,9 mg)/5 ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100% 37,18 50% ⁽¹⁾ 18,59 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Amoksyklaw® ES: prosz. do przyg. zaw. doust. (600 mg+ 42,9 mg)/5 ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100% 37,18 50% ⁽¹⁾ 18,59 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Amoksyklaw® ES: prosz. do przyg. zaw. doust. (600 mg+ 42,9 mg)/5 ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100% 37,18 50% ⁽¹⁾ 18,59 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Amoksyklaw® ES: prosz. do przyg. zaw. doust. (600 mg+ 42,9 mg)/5 ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100% 37,18 50% ⁽¹⁾ 18,59 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Amoksyklaw® ES: prosz. do przyg. zaw. doust. (600 mg+ 42,9 mg)/5 ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100% 37,18
---	----	-------------------

W trosce o pacjenta z migreną!

100 mg x 6 tabl.
50 mg x 6 tabl.



Amoksiklav® ES: prosz. do przyg. zaw. doust. (600 mg+ 42,9 mg)/5 ml - 1 but. 50 ml ◆	Rx	100% 23,47
		50% ⁽¹⁾ 13,95
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu następujących zakażeń wywołanych lub uznanych za prawdopodobnie wywołane przez *Streptococcus pneumoniae* opornego na penicylinę, u dzieci w wieku co najmniej 3 m-cy i m. mniejszej niż 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+

Amoksiklav® Quicktab: tabl. do przyg. zaw. doust./tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 625 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% 22,21
		50% ⁽¹⁾ 11,11
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Amoksiklav® Quicktab: tabl. do przyg. zaw. doust./tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100% 33,03
		50% ⁽¹⁾ 16,52
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

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 szerzającym 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+

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

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

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

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

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 szerzającym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia związane z protezowaniem stawów; eradykacja *Helicobacter pylori*; choroba z Lyme. Lek jest również wskazany w zapobieganiu zapaleniu wsierdzia. 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+

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

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

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 szerzającym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia związane z protezowaniem stawów; eradykacja *Helicobacter pylori*; choroba z Lyme. Produkt jest również wskazany w zapobieganiu zapaleniu wsierdzia. 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+

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

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

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

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

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

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

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 szerzającym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia związane z protezowaniem stawów; eradykacja *Helicobacter pylori*; choroba z Lyme. Preparat jest również wskazany w zapobieganiu zapaleniu wsierdzia. 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+

Amoxicillin + Clavulanic Acid Aurovitas: tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100% 25,22
		50% ⁽¹⁾ 12,61
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W: Produkt leczniczy wskazany jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: 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, szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta, ciężki ropień okołozębowy z szerzającym 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+

Amoxicillin Aurovitas: tabl. do przyg. zaw. doust. 750 mg - 16 szt.	Rx	100% X
		100% 15,94
		R ⁽¹⁾ 3,20
		DZ ⁽²⁾ bezpl.

Amoxicillin Aurovitas: tabl. do przyg. zaw. doust. 1000 mg - 16 szt.	Rx	100% X
		100% 15,94
		R ⁽¹⁾ 3,20
		DZ ⁽²⁾ bezpl.

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 szerzającym się zapaleniem tkanki łącznej. Zakażenia związane z protezowaniem stawów. Eradykacja *H. pylori*. Choroba z Lyme. Lek jest również wskazany w zapobieganiu zapaleniu wsierdzia. 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+

Amylan: tabl. powł. 500 mg+ 125 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% 16,35
		50% ⁽¹⁾ 8,18
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Amylan: tabl. powł. 875 mg+ 125 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% 25,22
		50% ⁽¹⁾ 12,61
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: 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, szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta, ciężki ropień okołozębowy z szerzającym 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+

Amylan ES: prosz. do sporz. zaw. doustnej (600 mg+ 42,9 mg)/5 ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100% 32,13
		50% ⁽¹⁾ 16,07
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Amylan ES: prosz. do sporz. zaw. doustnej (600 mg+ 42,9 mg)/5 ml - 1 but. 50 ml ◆	Rx	100% 17,18
		50% ⁽¹⁾ 8,59
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W: Lek jest wskazany w leczeniu następujących zakażeń wywołanych lub uznanych za prawdopodobnie wywołane przez *Streptococcus pneumoniae* opornego na penicylinę, u dzieci w wieku co najmniej 3 m-cy i m. mniejszej niż 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+

Auglavin PPH: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 but. 140 ml ◆	Rx	100% 33,32
		50% ⁽¹⁾ 16,66
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Auglavin PPH: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 but. 70 ml ◆	Rx	100% 17,67
		50% ⁽¹⁾ 8,84
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Auglavin PPH: prosz. do przyg. zaw. doust. 1 g - 14 sas. ◆	Rx	100% 33,03
		50% ⁽¹⁾ 16,52
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W: Amoksylicyna z kwasem klawulanowym wskazana jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: 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 szerzającym 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+

Auglavin PPH: tabl. powł. 625 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% 18,54
		50% ⁽¹⁾ 9,97
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Auglavin PPH: tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100% 31,00
		50% ⁽¹⁾ 16,01
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W: Amoksylicyna z kwasem klawulanowym wskazana jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: 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 przez zwierzęta, ciężki ropień okołozębowy z szerzającym 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+

Auglavin PPH Extra: prosz. do przyg. zaw. doust. (600 mg+ 42,9 mg)/5 ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100% 33,66
		50% ⁽¹⁾ 16,83
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W: Lek 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 m. mniejszej niż 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®: tabl. powł. 375 mg - 21 szt. ◆	Rx	100% 15,41
		50% ⁽¹⁾ 8,99
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Augmentin®: tabl. powł. 625 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% 19,92
		50% ⁽¹⁾ 11,35
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Augmentin®: tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100% 34,92
		50% ⁽¹⁾ 19,93
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Augmentin®: tabl. powł. 1 g - 20 szt. ◆	Rx	100% 42,29
		50% ⁽¹⁾ 21,15
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W: Dawka 375 mg. Lek wskazany jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); zapalenie pęcherza moczowego; odmienniczkowe zapalenie nerek; zapalenie tkanki łącznej; ukąszenia przez zwierzęta; ciężki ropień okołozębowy z szerzającym 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+



ZOLPIC

Daj owcom odpocząć.

zolpidem



Augmentin® - (IR): tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100%	29,16
		50% ⁽¹⁾	14,58
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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; zaostření 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 okolicy okołozębowej z szerzającym 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+

Augmentin® - (IR): tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100%	29,11
		50% ⁽¹⁾	14,56
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Augmentin® - (IR): tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100%	32,32
		50% ⁽¹⁾	17,33
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W: Produkt leczniczy wskazany jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostření 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 okolicy okołozębowej z szerzającym 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+

Augmentin® - (IR): tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100%	29,23
		50% ⁽¹⁾	14,62
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Augmentin® - (IR): tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100%	32,30
		50% ⁽¹⁾	17,31
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W: Produkt leczniczy wskazany jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostření 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 okolicy okołozębowej z szerzającym 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+

Augmentin® ES: prosz. do przyg. zaw. doust. 642,9 mg/5 ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100%	39,64
		50% ⁽¹⁾	20,61
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Augmentin® ES: prosz. do przyg. zaw. doust. 642,9 mg/5 ml - 1 but. 50 ml ◆	Rx	100%	24,78
		50% ⁽¹⁾	15,26
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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 m.c. <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+

Co-amoxiclav Bluefish: tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100%	27,29
		50% ⁽¹⁾	13,65
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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 oporne na działanie amoksylicyny. W innych przypadkach należy rozważyć podanie samej amoksylicyny: zakażenia górnych dróg oddechowych (w tym ucha, nosa i gardła); zaostření nawracającego zapalenia migdałków podniebiennych, ostre zapalenie zatok obocznych nosa, ostre zapalenie ucha środkowego; zakażenia dolnych dróg oddechowych: zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli, zewnątrzszpitalne zapalenie płuc; zakażenia dróg moczowych: zapalenie pęcherza moczowego (szczególnie nawracające lub powiklane, nie obejmujące zapalenia gruczołu krokowego), odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich: zapalenie tkanki łącznej, zakażenia po ukąszeniach przez zwierzęta, ciężki ropień okolicy okołozębowej z szerzającym się zapaleniem tkanki łącznej; inne zakażenia: poronienie septyczne, posocznica pógłogowa, 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: kaps. 500 mg - 16 szt.	Rx	100%	9,40
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Hiconcil: prosz. do przyg. zaw. doust. 250 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	14,38
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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, zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli, pozaszpitalne zapalenie płuc, ostre zapalenie pęcherza moczowego, bezobjawowy bakteriomoc w okresie ciąży, ostre odmiedniczkowe zapalenie nerek, dur brzuszny i dur rzekomy, ropień okolicy okołozębowej z szerzającym 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+

Hiconcil combi: prosz. do przyg. zaw. doust. 400 mg/57 mg/5 ml - 1 but. 14 g ◆	Rx	100%	15,05
		50% ⁽¹⁾	7,53
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Hiconcil combi: tabl. powł. 500 mg+ 125 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Hiconcil combi: tabl. powł. 875 mg+ 125 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	29,00
		50% ⁽¹⁾	14,50
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W: Produkt leczniczy wskazany jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostření 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 okolicy okołozębowej z szerzającym 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+

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

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

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

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

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

Ospamax®: tabl. powł. 1000 mg - 20 szt.	Rx	100%	23,29
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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, zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli, pozaszpitalne zapalenie płuc, ostre zapalenie pęcherza moczowego, bezobjawowy bakteriomoc w okresie ciąży, ostre odmiedniczkowe zapalenie nerek, dur brzuszny i dur rzekomy, ropień okolicy okołozębowej z szerzającym 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+

Ospamax®: prosz. do przyg. zaw. doust. 250 mg/5 ml - 1 but. 6,6 g	Rx	100%	7,62
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ospamax®: prosz. do przyg. zaw. doust. 500 mg/5 ml - 1 but. 60 ml	Rx	100%	34,70
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ospamax®: prosz. do przyg. zaw. doust. 500 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	34,70
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Amoxicillin (1)W: Leczenie następujących zakażeń bakteryjnych, wywołanych przez wrażliwe na amoksylicynę bakterie Gram(+) i Gram(-). Zakażenia górnych dróg oddechowych: ostre zapalenie ucha środkowego, ostre zapalenie zatok, ostre zapalenie migdałków podniebiennych, w którym udokumentowano, że jest wywołane przez paciorkowce beta-hemolizujące grupy A; zakażenia dolnych dróg oddechowych: przewlekłe zapalenie oskrzeli, pozaszpitalne zapalenie płuc; zapalenie zatok 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 przeciwwrzodowym u dorosłych z

chorobą wrzodową związaną z zakażeniem *H. pylori*. 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+

Penlac: tabl. powł. 1 g - 14 szt.	Rx	100%	27,29
		50% ⁽¹⁾	13,65
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Penlac: tabl. powł. 1 g - 20 szt.	Rx	100%	36,84
		50% ⁽¹⁾	18,42
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W: Amoksylicyna z kwasem klawulanowym wskazana jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostření 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 okolicy okołozębowej z szerzającym 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+

Polamoklav: tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100%	31,00
		50% ⁽¹⁾	16,01
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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; zaostření 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 okolicy okołozębowej z szerzającym 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+

Ramoclav: tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100%	28,48
		50% ⁽¹⁾	14,24
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ramoclav: tabl. powł. 1 g - 21 szt. ◆	Rx	100%	41,04
		50% ⁽¹⁾	20,52
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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; zaostření 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 okolicy okołozębowej z szerzającym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, w szczególności 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% ⁽¹⁾	14,07
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ramoclav - (IR): tabl. powł. 875 mg+ 125 mg - 21 szt. ◆	Rx	100%	40,53
		50% ⁽¹⁾	20,27
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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; zaostření 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 okolicy okołozębowej z szerzającym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, w szczególności 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+

Taromentin®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 but. 35 ml	Rx	100%	14,20
		50% ⁽¹⁾	8,78
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Taromentin®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 but. 140 ml	Rx	100%	39,95
		50% ⁽¹⁾	19,96
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Taromentin®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 but. 70 ml	Rx	100%	26,43
		50% ⁽¹⁾	15,80
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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; zaostření 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,

ADRENALINA WZF

Adrenalinum

Zawsze pod ręką!

Refundacja od lipca 2015

Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

ciężki ropień okołobrowny 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+

Taromentin®: tabl. powł. 1 g - 14 szt.	Rx	100%	40,04
		50% ⁽¹⁾	22,55
Taromentin®: tabl. powł. 1 g - 21 szt.	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		50% ⁽¹⁾	27,25
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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; zostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozaszplitalne zapalenie płuć; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta, ciężki ropień okołobrowny 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+

Taromentin®: tabl. powł. 625 mg - 14 szt.	Rx	100%	23,98
		50% ⁽¹⁾	13,87
Taromentin®: tabl. powł. 625 mg - 21 szt.	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		50% ⁽¹⁾	34,22
	Rx	50% ⁽¹⁾	19,23
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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; zostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozaszplitalne zapalenie płuć; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich, szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta, ciężki ropień okołobrowny 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+

Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom kończyny, rogówki, szpiku, tkankę lub komórkę - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie; zakażenie wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie; zakażenie wirusem Ebsteina-Barr po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie

Valnit: tabl. powł. 450 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	483,46
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	3,20
	Rx		
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Valganciclovir (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom narządów mięszczywnych - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie **WP:** Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom kończyny, rogówki, szpiku, tkankę lub komórkę - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie; zakażenie wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie; zakażenie wirusem Ebsteina-Barr po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie (3) Pacjenci 65+

W: Produkt wskazany jest do początkowego i podtrzymującego leczenia 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 przeszczepiony narząd mięszczywny od dawcy zakażonego CMV.

Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom kończyny, rogówki, szpiku, tkankę lub komórkę - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwciał przeciw wirusowi cytomegalii w soku ustnym przed transplantacją; zakażenie wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie - w przypadku udokumentowanych przeciwciał przeciw wirusowi cytomegalii w soku ustnym przed transplantacją; zakażenie wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie - w przypadku udokumentowanych przeciwciał przeciw wirusowi cytomegalii w soku ustnym przed transplantacją; zakażenie wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie - w przypadku udokumentowanych przeciwciał przeciw wirusowi cytomegalii w soku ustnym przed transplantacją

Valcyte: roztw. doust. [prosz.] 50 mg/ml - 1 but. 12 g	Rx	100%	788,43
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
	Rx	R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Valganciclovir (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom narządów mięszczywnych - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwciał przeciw wirusowi cytomegalii w soku ustnym przed transplantacją; zakażenie wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie - w przypadku udokumentowanych przeciwciał przeciw wirusowi cytomegalii w soku ustnym przed transplantacją; zakażenie wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie - w przypadku udokumentowanych przeciwciał przeciw wirusowi cytomegalii w soku ustnym przed transplantacją

ntów poddawanych przeszczepom kończyny, rogówki, szpiku, tkankę lub komórkę - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwciał przeciw wirusowi cytomegalii w soku ustnym przed transplantacją; zakażenie wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie - w przypadku udokumentowanych przeciwciał przeciw wirusowi cytomegalii w soku ustnym przed transplantacją; zakażenie wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie - w przypadku udokumentowanych przeciwciał przeciw wirusowi cytomegalii w soku ustnym przed transplantacją

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 przeszczepiony narząd mięszczywny od dawcy zakażonego CMV.

Agastin®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	11,85
		50% ⁽¹⁾	5,93
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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 narazonych 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 objawowej zgagi i zrzucania 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+

Anesteloc® 20: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	11,29
		50% ⁽¹⁾	8,18
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Anesteloc® 20: tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	14,22

Anesteloc® 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	19,74
		50% ⁽¹⁾	13,53

Anesteloc® 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	25,49

Pantoprazole (1)W: Dawka 20 mg. Dorośli i młodzież w wieku 12 lat i powyżej; objawowa postać choroby refluksowej przełyku. Długoterminowe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorośli: zapobieganie owrzodzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym stosowaniem niselektiwnych NLPZ u pacjentów z grupy zwiększonego ryzyka, wymagających długotrwałego stosowania NLPZ. Dawka 40 mg. Dorośli i młodzież w wieku 12 lat i powyżej; refluksowe zapalenie przełyku. Dorośli: eradycja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w chorobie wrzodowej żołądka i 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+

Bioprazol®: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,94
		50% ⁽¹⁾	14,51
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Bioprazol®: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 56 szt.	Rx	100%	41,46
		50% ⁽¹⁾	20,73

Bioprazol®: kaps. twarde 20 mg - 14 szt.	Rx	100%	X

Bioprazol®: kaps. twarde 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	19,76
		50% ⁽¹⁾	13,55

	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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 zachyłowego zapalenia płuc przed znieczuleniem ogólnym u pacjentów, w 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 u pacjentów narazonych na ryzyko ich wystąpienia; leczenie refluksowego zapalenia przełyku; długoterminowe 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 objawowej zgagi oraz zrzucania 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+

Gasec®-20 Gastrocaps®: kaps. twarde 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	16,34
		50% ⁽¹⁾	10,13

Gasec®-20 Gastrocaps®: kaps. twarde 20 mg - 56 szt.	Rx	100%	31,40
		50% ⁽¹⁾	18,97

	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Omeprazole (1)W: Lek jest wskazany do stosowania u 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 u pacjentów narazonych 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 objawowej zgagi i zrzucania 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+

Contix: tabl. dojelitowe 20 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	5,20
		50% ⁽¹⁾	3,65
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Contix: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	10,48

Contix: tabl. dojelitowe 20 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	25,20

Contix: tabl. dojelitowe 20 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	24,75
		50% ⁽¹⁾	12,38

Contix: tabl. dojelitowe 20 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	12,38
		50% ⁽¹⁾	12,38

Contix: tabl. dojelitowe 40 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	9,36
		50% ⁽¹⁾	6,25

Contix: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	15,47

Contix: tabl. dojelitowe 40 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	40,50

Contix: tabl. dojelitowe 40 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	46,27
		50% ⁽¹⁾	23,14

	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Contix: tabl. dojelitowe 20 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	5,20
		50% ⁽¹⁾	3,65

Contix: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	10,48

Contix: tabl. dojelitowe 20 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	25,20

Contix: tabl. dojelitowe 20 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	24,75
		50% ⁽¹⁾	12,38

Contix: tabl. dojelitowe 20 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	12,38
		50% ⁽¹⁾	12,38

Contix: tabl. dojelitowe 40 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	9,36
		50% ⁽¹⁾	6,25

Contix: tabl. dojelitowe 40 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	15,47

Contix: tabl. dojelitowe 40 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	40,50

Contix: tabl. dojelitowe 40 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	46,27
		50% ⁽¹⁾	23,14

Contix: tabl. dojelitowe 40 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	23,14
		50% ⁽¹⁾	23,14

Contix: tabl. dojelitowe 40 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	23,14
		50% ⁽¹⁾	23,14

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; długotrwałemu leczeniu i zapobieganiu nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Lek wskazany jest do stosowania u dorosłych w: zapobieganiu owrzodzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym stosowaniem 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: eradycji *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną przez *H. pylori*; chorobie wrzodowej żołądka i dwunastnicy; zespół 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+

Controloc® 20: tabl. dojelitowe 20 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	5,35
		50% ⁽¹⁾	3,80

Controloc® 20: tabl. dojelitowe 20 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	9,80
		50% ⁽¹⁾	6,69

Controloc® 20: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	6,69
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Controloc® 20: tabl. dojelitowe 20 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	X

Controloc® 20: tabl. dojelitowe 20 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	9,09
		50% ⁽¹⁾	5,98

Controloc® 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	5,98
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Controloc® 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	17,52
		50% ⁽¹⁾	11,31

Controloc® 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	11,31
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Controloc® 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	17,52
		50% ⁽¹⁾	11,31

Controloc® 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	X

Pantoprazole (1)W: Dawka 20 mg. Produkt leczniczy wskazany jest do stos

Naszym wyborem enarenal

enalapril maleas

Gerdin 20 mg: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	7,36
		50% ⁽¹⁾	4,25
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Pantoprazole (1)W: Dorosli i młodzież w wieku 12 lat i powyżej. Objawowa postać choroby refluksowej przełyku. Długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. **Dorośli.** Zapobieganie owrozczeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym stosowaniem 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+ 5 Lub

Gerdin 40 mg: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,46
		50% ⁽¹⁾	7,25
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Pantoprazole (1)W: Dorosli i młodzież w wieku 12 lat i powyżej. refluksowe zapalenie przełyku. **Dorośli:** eradycja *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+

Goprazol: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	12,39
		50% ⁽¹⁾	6,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Omeprazole (1)W: Dorosli. Leczenie owrozczenia dwunastnicy, zapobieganie nawrotom owrozczenia dwunastnicy, leczenie owrozczenia żołądka, zapobieganie nawrotom owrozczenia żołądka, w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami, terapia eradycja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w chorobie wrzodowej, leczenie owrozczenia żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ (niesteroidowych leków przeciwzapalnych), zapobieganie wystąpieniu owrozczenia 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-Elisona. **Dzieci w wieku powyżej 1 r. oraz o mc ≥ 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 owrozczenia 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+ 5 Lub

Helicid® 20: kaps. 20 mg - 14 szt.	Rx	100%	9,09
		50% ⁽¹⁾	5,98
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Helicid® 20: kaps. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	18,49
		50% ⁽¹⁾	12,28
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Helicid® 20: kaps. 20 mg - 90 szt.	Rx	100%	47,69
		50% ⁽¹⁾	27,71
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Omeprazole (1)W: Wskazania do stosowania leku w kapsułkach obejmują: Zastosowanie u pacjentów dorosłych, Leczenie owrozczenia dwunastnicy. Zapobieganie nawrotom owrozczenia dwunastnicy. Leczenie owrozczenia żołądka. Zapobieganie nawrotom owrozczenia żołądka. W skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami, terapia eradycja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w chorobie wrzodowej. Leczenie owrozczenia żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ (niesteroidowych leków przeciwzapalnych). Zapobieganie powstawaniu owrozczenia 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-Elisona. **Zastosowanie u dzieci, Dzieci w wieku powyżej 1 roku i do masy ciała ≥ 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 owrozczenia 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+ 5 Lub

Helicid® Forte: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	28,53
		50% ⁽¹⁾	16,10
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Omeprazole (1)W: Dorosli. Leczenie choroby wrzodowej dwunastnicy, zapobieganie nawrotom choroby wrzodowej dwunastnicy, leczenie choroby wrzodowej żołądka, zapobieganie nawrotom choroby wrzodowej żołądka, eradycja zakażenia *Helicobacter pylori* u pacjentów z chorobą wrzodową żołądka i dwunastnicy, w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami, leczenie owrozczenia żołądka i dwunastnicy wywołanych stosowaniem nieselektywnych leków przeciwzapalnych (NLPZ), zapobieganie owrozczeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym stosowaniem niesteroidowych leków przeciwzapalnych (NLPZ) u pacjentów w grupie ryzyka, leczenie refluksowego zapalenia przełyku, długotrwałe leczenie pacjentów po przebytym refluksowym zapaleniu przełyku, leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku, leczenie zespołu Zollingera-Elisona. **Dzieci.** Dzieci w wieku powyżej 1 r. i do masy ciała ≥ 10 kg: leczenie refluksowego zapalenia przełyku, leczenie objawowe zgagi i zarzucania kwaśnej treści żołądka w chorobie refluksowej przełyku. **Dzieci i młodzież w wieku powyżej 4 lat:** leczenie choroby wrzodowej dwunastnicy spowodowanej przez *Helicobacter pylori*, w skojarzeniu z antybiotykami. **WP:** Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ 5 Lub

Heligen Neo: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	9,66
		50% ⁽¹⁾	4,83
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Heligen Neo: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	17,59
		50% ⁽¹⁾	8,80
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Omeprazole (1)W: Dorosli. Leczenie owrozczenia dwunastnicy. Zapobieganie nawrotom owrozczenia dwunastnicy. Leczenie owrozczenia żołądka. Zapobieganie nawrotom owrozczenia żołądka. Razem z odpowiednimi antybiotykami, terapia eradycja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w chorobie wrzodowej. Leczenie owrozczenia żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ. Zapobieganie powstawaniu owrozczenia 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-Elisona. **Dzieci powyżej 1 r. oraz o mc. ≥ 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 owrozczenia 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+

IPP 20: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	10,14
		50% ⁽¹⁾	7,03
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

IPP 20: tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	14,70
		50% ⁽¹⁾	11,66
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

IPP 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,45
		50% ⁽¹⁾	11,45
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

IPP 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	25,00
		50% ⁽¹⁾	14,70
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Pantoprazole (1)W: Dawka 20 mg. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku co najmniej 12 lat u celu: objawowego leczenia refluksu żołądkowo-przełykowego; długotrwałego leczenia i zapobiegania nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w: zapobieganiu powstawaniu owrozczenia żołądka i dwunastnicy stosowaniem nieselektywnych NLPZ u pacjentów z grupy ryzyka, którzy wymagają ciągłego leczenia NLPZ. **Dawka 40 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku co najmniej 12 lat w leczeniu: refluksowego zapalenia przełyku. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w celu: eradycji *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z wrzodami trawiennymi związanymi z zakażeniem *H. pylori*; leczenia choroby wrzodowej dwunastnicy lub żołądka; leczenia zespołu Zollingera-Elisona i innych zaburzeń przebiegających z nieprawidłowym, nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. **WP:** Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ 5 Lub

Lanzul®: kaps. 30 mg - 28 szt.	Rx	100%	18,63
		50% ⁽¹⁾	12,42
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Lanzul® S: kaps. 15 mg - 28 szt.	Rx	100%	9,61
		50% ⁽¹⁾	6,50
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Lansoprazole (1)W: Leczenie choroby wrzodowej dwunastnicy i żołądka potwierdzonej za pomocą endoskopii lub badania radiologicznego. Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Zapobieganie refluksowemu zapaleniu przełyku. Eradycja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w połączeniu z odpowiednią terapią antybiotykową w leczeniu choroby wrzodowej wywołanej zakażeniem *H. pylori*. Leczenie łagodnych owrozczeń żołądka i dwunastnicy towarzyszących leczeniu niesteroidowymi lekami przeciwzapalnymi (NLPZ) u pacjentów wymagających stałego leczenia NLPZ. Profilaktyka owrozczeń żołądka i dwunastnicy towarzyszących leczeniu NLPZ u pacjentów z grupy ryzyka, wymagających stałego leczenia. Objawowa choroba refluksowa przełyku. Zespół Zollingera i Elisona. Lansoprazol jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów. **WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ 5 Lub**

Noacid: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	8,37
		50% ⁽¹⁾	5,26
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Noacid: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	16,00
		50% ⁽¹⁾	9,79
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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. **Dorośli.** Zapobieganie owrozczeniu 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. **Dorośli.** Eradycja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową żołądka i dwunastnicy, w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami, leczenie owrozczenia 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-Elisona. **Dzieci powyżej 1 r. oraz o mc. ≥ 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 owrozczenia dwunastnicy wywołanych przez *H. pylori*. **WP:** Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ 5 Lub

Nolpaza® 20 mg tabletki dojelitowe: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	9,07
		50% ⁽¹⁾	5,96
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Nolpaza® 20 mg tabletki dojelitowe: tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	17,36
		50% ⁽¹⁾	11,15
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Nolpaza® 20 mg tabletki dojelitowe: tabl. dojelitowe 20 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	21,46
		50% ⁽¹⁾	11,47
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Nolpaza® 40 mg tabletki dojelitowe: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	17,49
		50% ⁽¹⁾	11,28
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Nolpaza® 40 mg tabletki dojelitowe: tabl. dojelitowe 40 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	33,44
		50% ⁽¹⁾	21,01
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Nolpaza® 40 mg tabletki dojelitowe: tabl. dojelitowe 40 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	40,44
		50% ⁽¹⁾	20,46
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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. **Dorośli.** Zapobieganie owrozczeniu 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. **Dorośli.** Eradycja *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+ 5 Lub

Nolpaza® 40 mg tabletki dojelitowe - (IR): tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	11,63
		50% ⁽¹⁾	5,82
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Nolpaza® 40 mg tabletki dojelitowe - (IR): tabl. dojelitowe 40 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	21,78
		50% ⁽¹⁾	10,89
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Pantoprazole (1)W: Dorosli i młodzież 12 lat i starsza. Refluksowe zapalenie przełyku. **Dorośli.** Eradycja *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+ 5 Lub

Nolpaza® 40 mg tabletki dojelitowe - (IR): tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	11,61
		50% ⁽¹⁾	5,81
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Nolpaza® 40 mg tabletki dojelitowe - (IR): tabl. dojelitowe 40 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	21,73
		50% ⁽¹⁾	10,87
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Pantoprazole (1)W: Dorosli i młodzież w wieku 12 lat i starsza. Refluksowe zapalenie przełyku. **Dorośli.** Eradycja *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+ 5 Lub

Omeprazole Genoptim: kaps. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	10,75
		50% ⁽¹⁾	5,38
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Omeprazole Genoptim: kaps. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	19,68
		50% ⁽¹⁾	9,84
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Omeprazole (1)W: Dorosli. Leczenie owrozczenia dwunastnicy; zapobieganie nawrotom owrozczenia dwunastnicy; leczenie owrozczenia żołądka; zapobieganie nawrotom owrozczenia żołądka; w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami, terapia eradycja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w chorobie wrzodowej; leczenie owrozczenia 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-Elisona. **Dzieci powyżej 1 r. oraz o mc. ≥ 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 owrozczenia dwunastnicy wywołanych przez *H. pylori*. **WP:** Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ 5 Lub

Ozzion: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	6,91
		50% ⁽¹⁾	3,80
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ozzion: tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	13,82
		50% ⁽¹⁾	7,61
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

		100%	12,93
Ozzion: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	6,72
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	26,33
Ozzion: tabl. dojelitowe 40 mg - 56 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	13,90
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Pantoprazole (1)W: Dawka 20 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i powyżej; leczenie choroby refluksowej (refluku żołądkowo-przełykowego) z objawami. Długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli: zapobieganie wrzodzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym przez stosowanie nieselektywnych NLPZ u pacjentów z grupy ryzyka, wymagających długotrwałego leczenia NLPZ. Dawka 40 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i powyżej; refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli: eradycja zakażenia *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-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+

		100%	6,32
Pamył 20 mg: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	3,21
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Pantoprazole (1)W: Dorosli i młodzież od 12 lat. Leczenie objawów choroby refluksowej przełyku. Długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli: Zapobieganie wrzodzeniu żołądka i dwunastnicy i ryzyku wywołanym przez nieselektywne NLPZ u pacjentów z grupy 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+

		100%	12,71
Pamył 40 mg: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	6,50
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Pantoprazole (1)W: Dorosli i młodzież od 12 lat: refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli: eradycja *Helicobacter pylori* w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową związaną z zakażeniem *Helicobacter pylori*, wrzodzenie 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+

		100%	8,05
Panprazol: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	4,94
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	15,37
Panprazol: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	9,16
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Pantoprazole (1)W: Dawka 20 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i powyżej; objawowe postaci choroby refluksowej przełyku, długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli: zapobieganie wrzodzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym stosowaniem nieselektywnych nesteroidowych leków przeciwapalnych (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: eradycja *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+

		100%	7,23
Panazol: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	4,12
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	13,36
Panazol: tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	7,15
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

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 wrzodzeń 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: Eradycja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów zakażonych *H. pylori*, z towarzyszącym wrzodem. 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+

		100%	13,71
Panazol: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

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 wrzodzeń 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: Eradycja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów zakażonych *H. pylori*, z towarzyszącym wrzodem. 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+

		100%	7,13
Pantoprazole Bluefish: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	4,02
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

		100%	13,25
Pantoprazole Bluefish: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	7,04
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Pantoprazole (1)W: Dawka 20 mg. Leczenie łagodnej postaci choroby refluksowej i związanych z nią objawów (jak zgaga, zarzucanie treści żołądkowej, ból podczas przełykania); długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku; zapobieganie wrzodzeniu 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; eradycja *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+

		100%	6,80
Pantoprazole Genoptim: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	3,69
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Pantoprazole Genoptim: tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt. ◆

		100%	12,71
Pantoprazole Genoptim: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	6,50
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Pantoprazole Genoptim: tabl. dojelitowe 40 mg - 56 szt. ◆

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 wrzodzeniu 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: eradycja *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+

		100%	10,03
Panazol: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	6,92
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	13,90
Panazol: tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	7,69
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Panazol: tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt. ◆

		100%	19,53
Panazol: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	13,32
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

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 wrzodzeniu 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: Eradycja *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+

		100%	20,92
Polprazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt.	Rx	50% ⁽¹⁾	14,71
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	32,52
Polprazol® PPH: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt.	Rx	50% ⁽¹⁾	20,09
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Omeprazole (1)W: Dorosli. 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 z przyjmowaniem NLPZ. Zapobieganie powstawaniu wrzodzeń 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-Elisona. Dzieci w wieku powyżej 1 roku oraz o mc. ≥ 10 kg. Leczenie refluksowego zapalenia 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+

Omeprazole (1)W: Dorosli. 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 z przyjmowaniem NLPZ. Zapobieganie powstawaniu wrzodzeń 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-Elisona. Dzieci w wieku powyżej 1 roku oraz o mc. ≥ 10 kg. Leczenie refluksowego zapalenia 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%	X
Prazol®: kaps. 20 mg - 7 szt.	Rx	100%	12,13
		DZ ⁽²⁾	19,18
		S ⁽³⁾	bezp.

		100%	12,97
Prazol®: kaps. 20 mg - 14 szt.	Rx	50% ⁽¹⁾	12,97
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Prazol®: kaps. 20 mg - 28 szt.

		100%	30,50
Prazol®: kaps. 20 mg - 56 szt.	Rx	100%	17,28
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Prazol®: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt.

		100%	32,34
Prazol®: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 56 szt.	Rx	100%	32,34
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Omeprazole (1)W: Dawka 20 mg. Dorosli. Czynna choroba wrzodowa żołądka i dwunastnicy, w tym również postać współistniejąca z zakażeniem *Helicobacter pylori* (leczenie wrzodzenia 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 refluksowego zapalenia przełyku; długoterminowe leczenie podtrzymujące pacjentów po wygojeniu refluksowego zapalenia przełyku; leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku; zespół Zollingera-Elisona; leczenie owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ; zapobieganie powstawaniu wrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ; zapobieganie wrzodzeniu żołądka i dwunastnicy w skojarzeniu z antybiotykami w leczeniu owrzodzenia dwunastnicy wywołanego przez *H. pylori*. **Dawka 40 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w następujących przypadkach. **Dorosli.** Leczenie choroby wrzodowej dwunastnicy. Zapobieganie nawrotom choroby wrzodowej dwunastnicy. Leczenie choroby wrzodowej żołądka. Zapobieganie nawrotom choroby wrzodowej żołądka. Eradycja zakażenia *Helicobacter pylori* u pacjentów z chorobą wrzodową żołądka i dwunastnicy, w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami. Leczenie choroby wrzodowej żołądka i dwunastnicy wywołanych stosowaniem NLPZ. Zapobieganie chorobie wrzodowej żołądka i dwunastnicy wywołanej stosowaniem NLPZ u pacjentów w grupie ryzyka. Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Długotrwałe leczenie pacjentów po przebytym refluksowym zapaleniu przełyku. Leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku. Leczenie zespołu Zollingera-Elisona. **Dzieci i młodzież w wieku powyżej 4 lat.** Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku. Dzieci i młodzież w wieku powyżej 4 lat. Leczenie choroby wrzodowej dwunastnicy spowodowanej przez *Helicobacter pylori*, w skojarzeniu z antybiotykami. **WP:** Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

		100%	9,47
Prenome: tabl. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt.	Rx	50% ⁽¹⁾	4,74
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Prenome: tabl. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt.

		100%	15,39
Prenome: tabl. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt.	Rx	50% ⁽¹⁾	7,70
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Omeprazole (1)W: Dorosli. Leczenie owrzodzenia dwunastnicy. Zapobieganie nawrotom owrzodzenia dwunastnicy. Leczenie owrzodzeń żołądka. Zapobieganie nawrotom owrzodzenia żołądka. Razem z odpowiednimi antybiotykami, terapia eradycyjna *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w chorobie wrzodowej. Leczenie owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ. Zapobieganie powstawaniu wrzodzeń 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-Elisona. Dzieci powyżej 1 roku oraz o mc. ≥ 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%	14,57
Progastim: kaps. dojelitowe 20 mg - 28 szt.	Rx	50% ⁽¹⁾	8,36
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

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 refluksowego zapalenia przełyku; 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%	9,02
Ranlo: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	5,91
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Ranlo: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆

		100%	17,37
Ranlo: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	11,16
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Ranlo: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆

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 wrzodzeniu 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: eradycja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną przez *H. pylori*. Choroba wrzodowa żo-



ładka 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+

Rankbyx a SUN PHARMA company

Ultop: kaps. dojelitowe, twarde 10 mg - 28 szt.

Rx	100%	11,00
	30% ⁽¹⁾	16,26
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Ultop: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt.

Rx	100%	30,13
	30% ⁽¹⁾	17,70
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Ultop: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 56 szt.

Rx	100%	30,13
	30% ⁽¹⁾	17,70
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Ultop: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt.

Omeprazole (1) W: Dorosli. Leczenie choroby wrzodowej dwunastnicy. Zapobieganie nawrotom choroby wrzodowej dwunastnicy. Leczenie choroby wrzodowej żołądka. Zapobieganie nawrotom choroby wrzodowej żołądka. W terapii skojarzonej z odpowiednimi antybiotykami, eradycja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w chorobie wrzodowej. Leczenie choroby wrzodowej żołądka i dwunastnicy związanej ze stosowaniem NLPZ. Zapobieganie chorobie wrzodowej żołądka i dwunastnicy związanej ze stosowaniem NLPZ u pacjentów z grupy ryzyka. Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Długotrwałe leczenie pacjentów po ustąpieniu refluksowego zapalenia przełyku. Objawowe leczenie choroby refluksowej przełyku. Leczenie zespołu Zollingera-Ellisona. Dzieci i młodzież. Dzieci >1 r. i o. m. ≥ 10 kg. Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Objawowe leczenie zgagi i ulewania w chorobie refluksowej przełyku. Dzieci i młodzież >4 lat. W terapii skojarzonej z antybiotykami w leczeniu choroby wrzodowej dwunastnicy wywołanej przez *H. pylori*. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Zalanzo®: kaps. dojelitowe, twarde 15 mg - 28 szt.

Rx	100%	8,58
	30% ⁽¹⁾	5,47
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Zalanzo®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt.

Rx	100%	16,46
	30% ⁽¹⁾	10,25
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Lansoprazole (1) W: Lek jest stosowany w stanach chorobowych, w których konieczne jest ograniczenie wydzielania kwasu żołądkowego, takich jak: choroba wrzodowa dwunastnicy; choroba wrzodowa żołądka; leczenie zakażenia *H. pylori* (terapia skojarzona z antybiotykami); refluksowe zapalenie przełyku - leczenie i zapobieganie; leczenie łagodnych owrzodzeń żołądka i dwunastnicy towarzyszących leczeniu niesteroidowymi lekami przeciwzapalnymi (NLPZ) u pacjentów wymagających stałego leczenia NLPZ; zapobieganie owrzodzeniom żołądka i dwunastnicy towarzyszących leczeniu NLPZ u pacjentów z grupy ryzyka, wymagających stałego leczenia; objawowa choroba refluksowa przełyku; zespół Zollingera-Ellisona. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Rx	100%	7,64
	30% ⁽¹⁾	6,12
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Carvedilol-ratiopharm® 6,25: tabl. powł. 6,25 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	7,64
	30% ⁽¹⁾	6,12
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Carvedilol-ratiopharm® 12,5: tabl. powł. 12,5 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	10,12
	30% ⁽¹⁾	7,08
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Carvedilol-ratiopharm® 25: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	13,84
	30% ⁽¹⁾	7,77
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	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 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Nadciśnienie tętnicze samoistne. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Leczenie wspomagające umiarkowanej do ciężkiej stabilnej niewydolności serca.

Rx	100%	8,37
	30% ⁽¹⁾	7,61
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Carvetrend: tabl. 3,125 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	8,12
	30% ⁽¹⁾	6,60
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Carvetrend: tabl. 6,25 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	11,39
	30% ⁽¹⁾	8,35
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Carvetrend: tabl. 12,5 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	15,10
	30% ⁽¹⁾	9,03
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Carvetrend: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	11,39
	30% ⁽¹⁾	8,35
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	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 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Nadciśnienie tętnicze samoistne. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Leczenie wspomagające umiarkowanej do ciężkiej stabilnej niewydolności serca.

Polpharma

METRONIDAZOL
POLPHARMA
Metronidazolium

**ZAKODOWANY DO WALKI
Z ZAKAŻENIEM**

Rx	100%	15,10
	30% ⁽¹⁾	9,03
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Vivacor®: tabl. 25 mg - 30 szt. (3 blistry) ◆

Rx	100%	29,62
	30% ⁽¹⁾	17,48
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Vivacor®: tabl. 25 mg - 60 szt. (6 blistrów) ◆

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 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Objawowa, przewlekła niewydolność serca. Kanwedylol 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. Nadciśnienie tętnicze. Kanwedylol jest wskazany w leczeniu nadciśnienia tętniczego. Dławica piersiowa. Kanwedylol jest wskazany w profilaktycznym leczeniu stabilnej dławicy piersiowej. Dysfunkcja lewej komory po ostrym zawałe mięśnia serca. Kanwedylol jest wskazany w leczeniu pacjentów po zawałe mięśnia serca z potwierdzonymi zaburzeniami czynności lewej komory (LVEF <40%).

Proteropis

Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy

Rx	100%	4,51
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	3,82
	S ⁽³⁾	bezpł.

Avamina: tabl. powł. 500 mg - 30 szt.

Rx	100%	7,66
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	3,20
	S ⁽³⁾	bezpł.

Avamina: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.

Rx	100%	10,56
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	3,20
	S ⁽³⁾	bezpł.

Avamina: tabl. powł. 500 mg - 90 szt.

Rx	100%	6,97
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	3,55
	S ⁽³⁾	bezpł.

Avamina: tabl. powł. 850 mg - 30 szt.

Rx	100%	12,50
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	3,20
	S ⁽³⁾	bezpł.

Avamina: tabl. powł. 850 mg - 60 szt.

Rx	100%	16,95
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	4,08
	S ⁽³⁾	bezpł.

Avamina: tabl. powł. 850 mg - 90 szt.

Rx	100%	8,36
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	3,77
	S ⁽³⁾	bezpł.

Avamina: tabl. powł. 1000 mg - 30 szt.

Rx	100%	14,27
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	3,20
	S ⁽³⁾	bezpł.

Avamina: tabl. powł. 1000 mg - 60 szt.

Rx	100%	19,69
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	4,80
	S ⁽³⁾	bezpł.

Avamina: tabl. powł. 1000 mg - 90 szt.

Rx	100%	9,31
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	8,62
	S ⁽³⁾	bezpł.

Avamina SR: tabl. o przedł. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.

Rx	100%	17,25
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	12,66
	S ⁽³⁾	bezpł.

Avamina SR: tabl. o przedł. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.

Rx	100%	22,91
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	14,43
	S ⁽³⁾	bezpł.

Avamina SR: tabl. o przedł. uwalnianiu 500 mg - 90 szt.

Rx	100%	30,07
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	17,70
	S ⁽³⁾	bezpł.



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Avamina SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	Rx	100% 13,07 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 10,43 S ⁽³⁾ bezpl.
Avamina SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	Rx	100% 24,11 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 15,63 S ⁽³⁾ bezpl.
Avamina SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.	Rx	100% 16,50 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 11,91 S ⁽³⁾ bezpl.
Avamina SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 32,48 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 20,11 S ⁽³⁾ bezpl.

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą. Metformin w postaci tabl. o przedl. uwalnianiu można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną. **Bioton**

Diabufor XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 10,85 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 6,26 S ⁽³⁾ bezpl.
Diabufor XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	Rx	100% 16,01 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 7,53 S ⁽³⁾ bezpl.
Diabufor XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 21,05 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 8,68 S ⁽³⁾ bezpl.

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+

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. **FARMAK Sp. z o.o.**

Etform: tabl. powl. 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 17,36 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 4,99 S ⁽³⁾ bezpl.
Etform: tabl. powl. 1000 mg - 120 szt.	Rx	100% 30,94 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 6,40 S ⁽³⁾ bezpl.
Etform 500: tabl. powl. 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 10,54 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,95 S ⁽³⁾ bezpl.
Etform 500: tabl. powl. 500 mg - 90 szt.	Rx	100% 15,50 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 7,02 S ⁽³⁾ bezpl.
Etform 850: tabl. powl. 850 mg - 60 szt.	Rx	100% 14,95 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 4,91 S ⁽³⁾ bezpl.
Etform 850: tabl. powl. 850 mg - 90 szt.	Rx	100% 21,76 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,99 S ⁽³⁾ bezpl.

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności 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 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. **Sandoz GmbH**

Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 6,76 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 6,07 S ⁽³⁾ bezpl.
Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 12,68 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 8,09 S ⁽³⁾ bezpl.
Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 120 szt.	Rx	100% 24,81 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 12,44 S ⁽³⁾ bezpl.
Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	Rx	100% 9,69 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 7,05 S ⁽³⁾ bezpl.
Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	Rx	100% 18,84 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 10,36 S ⁽³⁾ bezpl.

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności 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 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. **Sandoz GmbH**

Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 120 szt.	Rx	100% 36,54 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 17,98 S ⁽³⁾ bezpl.
Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.	Rx	100% 12,68 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 8,09 S ⁽³⁾ bezpl.
Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 24,81 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 12,44 S ⁽³⁾ bezpl.
Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 120 szt.	Rx	100% 47,92 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 23,18 S ⁽³⁾ bezpl.

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności 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 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. **Sandoz GmbH**

Formetic: tabl. powl. 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 5,13 30% ⁽¹⁾ 2,41 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽³⁾ 4,44 S ⁽⁴⁾ bezpl.
Formetic: tabl. powl. 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 9,36 30% ⁽¹⁾ 3,91 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽³⁾ 4,77 S ⁽⁴⁾ bezpl.
Formetic: tabl. powl. 500 mg - 90 szt.	Rx	100% 12,55 30% ⁽¹⁾ 4,37 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽³⁾ 4,07 S ⁽⁴⁾ bezpl.
Formetic: tabl. powl. 500 mg - 120 szt.	Rx	100% 16,14 30% ⁽⁵⁾ 5,24 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽³⁾ 3,77 S ⁽⁴⁾ bezpl.
Formetic: tabl. powl. 850 mg - 30 szt.	Rx	100% 7,39 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽³⁾ 3,97 S ⁽⁴⁾ bezpl.
Formetic: tabl. powl. 850 mg - 60 szt.	Rx	100% 13,93 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽³⁾ 3,89 S ⁽⁴⁾ bezpl.
Formetic: tabl. powl. 850 mg - 90 szt.	Rx	100% 20,57 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽³⁾ 4,80 S ⁽⁴⁾ bezpl.
Formetic: tabl. powl. 850 mg - 120 szt.	Rx	100% 26,47 30% ⁽⁶⁾ 7,94 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽³⁾ 5,44 S ⁽⁴⁾ bezpl.

Formetic: tabl. powl. 1000 mg - 30 szt.	Rx	100% 8,61 30% ⁽¹⁾ 3,16 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽³⁾ 4,02 S ⁽⁴⁾ bezpl.
Formetic: tabl. powl. 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 16,88 30% ⁽¹⁾ 5,98 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽³⁾ 4,51 S ⁽⁴⁾ bezpl.
Formetic: tabl. powl. 1000 mg - 90 szt.	Rx	100% 23,95 30% ⁽¹⁾ 7,60 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽³⁾ 5,39 S ⁽⁴⁾ bezpl.
Formetic: tabl. powl. 1000 mg - 120 szt.	Rx	100% 30,55 30% ⁽²⁾ 9,17 DZ ⁽²⁾ bezpl. R ⁽³⁾ 6,40 S ⁽⁴⁾ bezpl.

Metformin hydrochloride (1) Zespół polycystycznych jajników (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (4) Pacjenci 65+ (5) Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy), gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Zespół polycystycznych jajników (6) Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy), gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi.

W: Dawka 500 mg i 1000 mg. Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwej kontroli glikemii. U dorosłych metformin chlorowodorek może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną. U dzieci w wieku powyżej 10 lat i młodzieży metformin chlorowodorek może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z insuliną. Wykazano zmniejszenie powikłań cukrzycowych u dorosłych pacjentów z nadwagą z cukrzycą typu 2, leczonych metformin chlorowodorek jako lekiem pierwszego rzutu, u których leczenie diety nie przyniosło oczekiwanych rezultatów. Stan przedcukrzycowy: nieprawidłowa glikemia na czczo (ang. IFG) i/lub nieprawidłowa tolerancja glukozy (ang. IGT), gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwej kontroli glikemii. Zespół polycystycznych jajników (ang. PCOS). Dawka 850 mg. Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwej kontroli glikemii. U dorosłych metformin chlorowodorek może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną. U dzieci w wieku powyżej 10 lat i młodzieży metformin chlorowodorek może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z insuliną. Wykazano zmniejszenie powikłań cukrzycowych u dorosłych pacjentów z nadwagą z cukrzycą typu 2, leczonych metformin chlorowodorek jako lekiem pierwszego rzutu, u których leczenie diety nie przyniosło oczekiwanych rezultatów. Stan przedcukrzycowy: nieprawidłowa glikemia na czczo (ang. IFG - Impaired Fasting Glycaemia) i/lub nieprawidłowa tolerancja glukozy (ang. IGT - Impaired Glucose Tolerance), gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwej kontroli glikemii. **Polpharma**

Glucophage® 500 mg: tabl. powl. 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 5,91 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,22 S ⁽³⁾ bezpl.
Glucophage® 500 mg: tabl. powl. 500 mg - 100 szt.	Rx	100% X
Glucophage® 850 mg: tabl. powl. 850 mg - 30 szt.	Rx	100% 8,16 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 4,74 S ⁽³⁾ bezpl.
Glucophage® 850 mg: tabl. powl. 850 mg - 60 szt.	Rx	100% 13,94 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,90 S ⁽³⁾ bezpl.
Glucophage® 1000 mg: tabl. powl. 1000 mg - 30 szt.	Rx	100% 8,63 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 4,04 S ⁽³⁾ bezpl.
Glucophage® 1000 mg: tabl. powl. 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% X
Glucophage® XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 9,32 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 8,63 S ⁽³⁾ bezpl.
Glucophage® XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 18,87 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 14,28 S ⁽³⁾ bezpl.

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych produkt leczniczy można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną. U dzieci w wieku od 10 lat i młodzieży produkt leczniczy może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z insuliną. U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą leczonych metforminą, jako lekiem pierwszego rzutu w razie nieskuteczności diety wykazano zmniejszenie powikłań cukrzycy. **Merck**

W trosce o pacjenta z migreną!

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

Glucophage® XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,67
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	11,03

Glucophage® XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	Rx	100%	28,12
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	19,64

Glucophage® XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	24,84

Glucophage® XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	Rx	100%	37,21
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	24,84

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinoporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą. Preparat można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciw cukrzycowymi lub insulina. U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą leczonych metforminą, stosowaną jako lek pierwszego rzutu w razie nieskuteczności diety, wykazano zmniejszenie ilości powikłań cukrzycy. W zapobieganiu cukrzycy typu 2 u pacjentów ze stanem przedcukrzycowym. Zespół policystycznych jajników (ang. PCOS).

Metformax® 500: tabl. 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	5,71
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,52

Metformax® 500: tabl. 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	10,54
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,36

Metformax® 850: tabl. 850 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,93
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,06

Metformax® 850: tabl. 850 mg - 60 szt.	Rx	100%	14,95
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,42

Metformax® 850: tabl. 850 mg - 90 szt.	Rx	100%	21,76
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,99

Metformax® 1000: tabl. powl. 1000 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,67
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,08

Metformax® 1000: tabl. powl. 1000 mg - 60 szt.	Rx	100%	16,16
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,79

Metformax® 1000: tabl. powl. 1000 mg - 90 szt.	Rx	100%	23,63
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,07

Metformax® 1000: tabl. powl. 1000 mg - 120 szt.	Rx	100%	29,80
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,40

Metformax® SR 500: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,48
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,79

Metformax® SR 500: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	18,58
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	13,99

Metformax® SR 500: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 90 szt.	Rx	100%	27,69
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	19,21

Metformax® SR 750: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,46
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,82

Metformax® SR 750: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	Rx	100%	22,57
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	14,09

Metformax® SR 1000: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,79
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	10,20

Metformax® SR 1000: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	Rx	100%	28,92
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	16,55

Metformin hydrochloride (1) Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy), gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca WP: Zespoły insulinoporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (4) Pacjenci 65+

W: Tabl. 500 mg. Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów otyłych, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Preparat można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciw cukrzycowymi lub insulina. Preparat stosuje się w nieprawidłowej tolerancji glukozy (stanie przedcukrzycowym) gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Preparat stosuje się w leczeniu zespołu policystycznych jajników (ang. PCOS). Tabl. 850 mg. Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą przestrzegania diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. U dzieci w wieku od 10 lat oraz u młodzieży, metformina może być stosowana w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciw cukrzycowymi lub z insulina. U dorosłych, metformina może być stosowana w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym z insulina. U pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą, leczonych metforminą jako lekiem pierwszego rzutu po nieskutecznym leczeniu dietą, wykazano zmniejszenie liczby powikłań cukrzycy. Tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg, 750 mg. Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Produkt leczniczy może być stosowany w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym z innymi doustnymi lekami przeciw cukrzycowymi lub z insulina.

Metformax® 1000 - (IR): tabl. powl. 1000 mg - 60 szt.	Rx	100%	15,07
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20

Metformax® 1000 - (IR): tabl. powl. 1000 mg - 90 szt.	Rx	100%	22,10
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,40

Metformax® 1000 - (IR): tabl. powl. 1000 mg - 120 szt.	Rx	100%	28,53
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,40

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinoporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą przestrzegania diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych, metformina może być stosowana w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym z innymi doustnymi lekami przeciw cukrzycowymi lub z insulina. U dzieci od 10 lat oraz u młodzieży, metformina może być stosowana w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym z insulina. U pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą, leczonych metforminą jako lekiem 1-szego rzutu po nieskutecznym leczeniu dietą, wykazano zmniejszenie liczby powikłań cukrzycy.

Metformin Bluefish: tabl. powl. 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	4,26
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,57

Metformin Bluefish: tabl. powl. 850 mg - 30 szt.	Rx	100%	6,37
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20

Metformin Bluefish: tabl. powl. 1000 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,33
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinoporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych produkt leczniczy można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciw cukrzycowymi lub insulina. U dzieci powyżej 10 lat i młodzieży produkt leczniczy może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z insulina. U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą leczonych metforminą jako lekiem 1-go rzutu w razie nieskuteczności diety wykazano zmniejszenie powikłań cukrzycy. W zapobieganiu cukrzycy typu 2 u pacjentów ze stanem przedcukrzycowym. W czasie leczenia produktem należy przestrzegać diety i podejmować wysiłek fizyczny. **Dawka 1000 mg.** Leczenie cukrzycy typu 2, w szczególności u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych lek można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciw cukrzycowymi lub z insulina. U dzieci powyżej 10 r. i młodzieży produkt leczniczy może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z insulina. Wykazano zmniejszenie powikłań cukrzycy u dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą, leczonych chlorowodorkiem metforminy jako lekiem 1-go rzutu, po niepowodzeniu leczenia dietą.

Ranmet XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	10,85
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,26

Ranmet XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	Rx	100%	16,01
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,53

Ranmet XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	Rx	100%	21,05
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,68

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinoporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowej kontroli glikemii. Metforminę w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciw cukrzycowymi lub z insulina. Wyniki badań dotyczące wpływu na kontrolę glikemii i powikłań cukrzycowe, patrz ChPL.

Ranbaxy a SUN PHARMA company

Siofor® 500: tabl. powl. 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	5,11
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,42

Siofor® 500: tabl. powl. 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	8,55
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,96

Siofor® 500: tabl. powl. 500 mg - 90 szt.	Rx	100%	12,38
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,90

Siofor® 500: tabl. powl. 500 mg - 120 szt.	Rx	100%	16,17
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,80

Siofor® 850: tabl. powl. 850 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,40
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,98

Siofor® 850: tabl. powl. 850 mg - 60 szt.	Rx	100%	13,88
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,84

Siofor® 850: tabl. powl. 850 mg - 90 szt.	Rx	100%	20,29
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,52

Siofor® 850: tabl. powl. 850 mg - 120 szt.	Rx	100%	26,59
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,56

Siofor® 1000: tabl. powl. 1000 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,55
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,96

Siofor® 1000: tabl. powl. 1000 mg - 60 szt.	Rx	100%	16,16
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,79

Siofor® 1000: tabl. powl. 1000 mg - 90 szt.	Rx	100%	23,56
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,00

Siofor® 1000: tabl. powl. 1000 mg - 120 szt.	Rx	100%	30,60
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,40

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinoporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+

W: Dawka 500 mg i 850 mg. Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, w celu właściwej kontroli stężenia glukozy we krwi. U dorosłych z cukrzycą typu 2 lek można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciw cukrzycowymi, w tym z insulina. U dzieci powyżej 10 r. i młodzieży z cukrzycą typu 2 lek może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z insulina. U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą leczonych metforminą jako lekiem 1-go rzutu w razie nieskuteczności diety wykazano zmniejszenie powikłań cukrzycy. W zapobieganiu cukrzycy typu 2 u pacjentów ze stanem przedcukrzycowym. W czasie leczenia produktem należy przestrzegać diety i podejmować wysiłek fizyczny. **Dawka 1000 mg.** Leczenie cukrzycy typu 2, w szczególności u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych lek można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciw cukrzycowymi lub z insulina. U dzieci powyżej 10 r. i młodzieży produkt leczniczy może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z insulina. Wykazano zmniejszenie powikłań cukrzycy u dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą, leczonych chlorowodorkiem metforminy jako lekiem 1-go rzutu, po niepowodzeniu leczenia dietą.

Siofor® XR 500 mg: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,71
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,02



ZOLPIC Daj owcom odpocząć.
zolpidem



Siofo® XR 500 mg: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 120 szt.	Rx	100% 29,07 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 16,70 S⁽³⁾ bezpl.	Zenofor: tabl. powł. 850 mg - 90 szt.
Siofo® XR 750 mg: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	Rx	100% 10,82 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 8,18 S⁽³⁾ bezpl.	Zenofor: tabl. powł. 850 mg - 120 szt.
Siofo® XR 750 mg: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 120 szt.	Rx	100% 41,32 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 22,76 S⁽³⁾ bezpl.	Zenofor: tabl. powł. 1000 mg - 30 szt.
Siofo® XR 1000 mg: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.	Rx	100% 14,27 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 9,68 S⁽³⁾ bezpl.	Zenofor: tabl. powł. 1000 mg - 60 szt.
Siofo® XR 1000 mg: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 120 szt.	Rx	100% 54,29 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 29,55 S⁽³⁾ bezpl.	Zenofor: tabl. powł. 1000 mg - 90 szt.

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności 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 przeciw cukrzycowymi lub z insuliną.
Berlin-Chemie/Menarini

Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 7,81 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 7,12 S⁽³⁾ bezpl.	Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.
Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 14,89 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 10,30 S⁽³⁾ bezpl.	Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.
Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	Rx	100% 11,26 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 8,62 S⁽³⁾ bezpl.	Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.
Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	Rx	100% 22,16 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 13,68 S⁽³⁾ bezpl.	Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.
Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.	Rx	100% 14,86 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 10,27 S⁽³⁾ bezpl.	Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.
Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 29,21 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 16,84 S⁽³⁾ bezpl.	Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności 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 odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt leczniczy można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciw cukrzycowymi lub z insuliną.
Sympher

Zenofor: tabl. powł. 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 4,47 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 3,78 S⁽³⁾ bezpl.
Zenofor: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 8,07 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 3,48 S⁽³⁾ bezpl.
Zenofor: tabl. powł. 500 mg - 90 szt.	Rx	100% 11,65 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 3,20 S⁽³⁾ bezpl.
Zenofor: tabl. powł. 500 mg - 120 szt.	Rx	100% 15,13 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 3,20 S⁽³⁾ bezpl.
Zenofor: tabl. powł. 850 mg - 30 szt.	Rx	100% 6,99 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 3,57 S⁽³⁾ bezpl.
Zenofor: tabl. powł. 850 mg - 60 szt.	Rx	100% 13,07 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 3,20 S⁽³⁾ bezpl.

Zenofor: tabl. powł. 850 mg - 90 szt.	Rx	100% 18,91 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 4,08 S⁽³⁾ bezpl.
Zenofor: tabl. powł. 850 mg - 120 szt.	Rx	100% 24,76 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 5,44 S⁽³⁾ bezpl.
Zenofor: tabl. powł. 1000 mg - 30 szt.	Rx	100% 8,07 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 3,48 S⁽³⁾ bezpl.
Zenofor: tabl. powł. 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 15,13 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 3,20 S⁽³⁾ bezpl.
Zenofor: tabl. powł. 1000 mg - 90 szt.	Rx	100% 22,01 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 4,80 S⁽³⁾ bezpl.

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności 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 przeciw cukrzycowymi 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.
Zentiva

Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 6,57 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 5,88 S⁽³⁾ bezpl.
Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 12,29 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 7,70 S⁽³⁾ bezpl.
Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	Rx	100% 9,43 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 6,79 S⁽³⁾ bezpl.
Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	Rx	100% 18,27 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 9,79 S⁽³⁾ bezpl.
Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.	Rx	100% 12,29 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 7,70 S⁽³⁾ bezpl.
Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 24,04 DZ⁽¹⁾ bezpl. R⁽²⁾ 11,67 S⁽³⁾ bezpl.

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności 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 odpowiedniej kontroli glikemii. Lek może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciw cukrzycowymi lub z insuliną.
Zentiva

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 antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepiających u kobiet ciężarnych po wszczęciu 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 nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio 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; krytycznie niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawkę leczniczą) - w przypadkach innych niż określone w ChPL

Clexane®: inj. [roztw.] 20 mg/0,2 ml - 10 amp.-strzyk. 0,2 ml	Rx	100% 63,83 R⁽¹⁾ 32,67 C⁽²⁾ bezpl. DZ⁽³⁾ bezpl. S⁽⁴⁾ bezpl.
Clexane®: inj. [roztw.] 40 mg/0,4 ml - 10 amp.-strzyk. 0,4 ml	Rx	100% 121,73 R⁽¹⁾ 56,21 C⁽²⁾ bezpl. DZ⁽³⁾ bezpl. S⁽⁴⁾ bezpl.
Clexane®: inj. [roztw.] 60 mg/0,6 ml - 10 amp.-strzyk. 0,6 ml	Rx	100% 166,45 R⁽¹⁾ 66,57 C⁽²⁾ bezpl. DZ⁽³⁾ bezpl. S⁽⁴⁾ bezpl.
Clexane®: inj. [roztw.] 80 mg/0,8 ml - 10 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	100% 211,82 R⁽¹⁾ 78,65 C⁽²⁾ bezpl. DZ⁽³⁾ bezpl. S⁽⁴⁾ bezpl.
Clexane®: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fiol. 3 ml	Rx	100% 104,56 R⁽¹⁾ 308,08 R⁽¹⁾ 141,61
Clexane®: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 10 amp.-strzyk.	Rx	C⁽²⁾ bezpl. DZ⁽³⁾ bezpl. S⁽⁴⁾ bezpl.

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 ostre niewydolność serca, niewydolność oddechowa, ciężkie zakażenia lub choroby reumatyczne) i ograniczoną mobilnością, narazonych na podwyższone ryzyko ŻChZZ. Leczeniu ŻChZZ 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 pierśsiowej oraz zawału serca bez unięcia odcinka ST (NSTEMI), w skojarzeniu z podawanym doustnie ASA. Leczenie świeżego zawału mięśnia sercowego z unięciem 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 rż. - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepiających u kobiet ciężarnych po wszczęciu 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 nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio 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 (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

ADRENALINA WZF

Adrenalinum

Zawsze pod ręką!

Refundacja

od lipca 2015

Poziom odpłatność 50%

ADR-WZF/131/06-2015

przypadkach innych niż określone w ChPL; krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawkę leczniczą) - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Senofi Winthrop Industrie		100%	339,42
Clexane® forte: inj. [roztw.] 120 mg/0,8 ml - 10 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	R ⁽¹⁾	139,66
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Senofi Winthrop Industrie		100%	400,63
Clexane® forte: inj. [roztw.] 150 mg/ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	R ⁽¹⁾	150,93
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Enoxaparin sodium (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych w zapobieganiu złynej choroby 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 złynej chorobie zakrzepowo-zatorowej u pacjentów internistycznych z ostrymi schorzeniami (takimi jak ostra niewydolność serca, niewydolność oddechowa, ciężkie zakażenia lub choroby reumatyczne) i ograniczoną mobilnością, narażonych na podwyższone ryzyko złynej choroby zakrzepowo-zatorowej; 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 pozaustrojowym podczas hemodializy; ostrym zespołom wieńcowym; leczeniu 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 przezskórnej 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 pomostowa zamiast antyagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczęciu ciąży (z wadą zastawkową, ostrymi zespołami wieńcowymi w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antyagonistów 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 złynej 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 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 złynej choroby zakrzepowo-zatorowej) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; profilaktyka i leczenie złynej 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 (dawkę leczniczą) - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Senofi Winthrop Industrie		100%	224,38
Fraxodif®: inj. podsk. [roztw.] 11400 j.m. aXa/0,6 ml - 10 amp.-strzyk. 0,6 ml	Rx	R ⁽¹⁾	91,21
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Senofi Winthrop Industrie		100%	298,46
Fraxodif®: inj. podsk. [roztw.] 15200 j.m. aXa/0,8 ml - 10 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	R ⁽¹⁾	120,90
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Senofi Winthrop Industrie		100%	360,25
Fraxodif®: inj. podsk. [roztw.] 19000 j.m. aXa/1 ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	360,25

Nadroparin calcium (1)W: Leczenie złynej 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 antyagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczęciu ciąży (z wadą zastawkową, ostrymi zespołami wieńcowymi w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antyagonistów 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 złynej 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 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 złynej choroby zakrzepowo-zatorowej) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; profilaktyka i leczenie złynej 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 (dawkę leczniczą) - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Senofi Winthrop Industrie		100%	13,22
Fraxiparine®: inj. doż./podsk. [roztw.] 2850 j.m. aXa/0,3 ml - 2 amp.-strzyk. 0,3 ml	Rx	100%	13,22
		R ⁽¹⁾	79,59
		C ⁽²⁾	48,43
		DZ ⁽³⁾	bezpł.

Senofi Winthrop Industrie		100%	100,66
Fraxiparine®: inj. doż./podsk. [roztw.] 2850 j.m. aXa/0,3 ml - 10 amp.-strzyk. 0,3 ml	Rx	R ⁽¹⁾	58,05
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Senofi Winthrop Industrie		100%	100,66
Fraxiparine®: inj. doż./podsk. [roztw.] 3800 j.m. aXa/0,4 ml - 10 amp.-strzyk. 0,4 ml	Rx	R ⁽¹⁾	58,05
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Senofi Winthrop Industrie		100%	148,33
Fraxiparine®: inj. doż./podsk. [roztw.] 5700 j.m. aXa/0,6 ml - 2 amp.-strzyk. 0,6 ml	Rx	R ⁽¹⁾	82,81
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Senofi Winthrop Industrie		100%	187,30
Fraxiparine®: inj. doż./podsk. [roztw.] 5700 j.m. aXa/0,6 ml - 10 amp.-strzyk. 0,6 ml	Rx	R ⁽¹⁾	98,87
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Senofi Winthrop Industrie		100%	33,09
Fraxiparine®: inj. doż./podsk. [roztw.] 7600 j.m. aXa/0,8 ml - 2 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	100%	33,09

Senofi Winthrop Industrie		100%	148,33
Fraxiparine®: inj. doż./podsk. [roztw.] 7600 j.m. aXa/0,8 ml - 10 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	R ⁽¹⁾	82,81
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Senofi Winthrop Industrie		100%	187,30
Fraxiparine®: inj. doż./podsk. [roztw.] 7600 j.m. aXa/0,8 ml - 10 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	R ⁽¹⁾	98,87
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Senofi Winthrop Industrie		100%	187,30
Fraxiparine®: inj. doż./podsk. [roztw.] 7600 j.m. aXa/0,8 ml - 10 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	R ⁽¹⁾	98,87
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Senofi Winthrop Industrie		100%	41,36
Fraxiparine®: inj. doż./podsk. [roztw.] 9500 j.m. aXa/ml - 2 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	41,36

Senofi Winthrop Industrie		100%	195,27
Fraxiparine®: inj. doż./podsk. [roztw.] 9500 j.m. aXa/ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	195,27

Nadroparin calcium (1)W: Profilaktyka złynej choroby zakrzepowo-zatorowej w chirurgii i w chirurgii ortopedycznej. Profilaktyka zakrzepicy złynej u pacjentów unieruchomionych z przyczyn innych niż zabieg chirurgiczny w przypadku wysokiego ryzyka wystąpienia powikłań zakrzepowo-zatorowych (np. ciężkie zastrzeżenie przeciwiek obrotowej choroby płuc, niewydolność serca, ciężkie zakażenia). Zapobieganie wykrępleniu w układzie krążenia pozaustrojowym podczas hemodializy; leczenie zakrzepicy żył głębokich z towarzyszącą zatorowością płucną lub bez zatorowości. Leczenie niestabilnej dławicy piersiowej i zawału mięśnia sercowego bez zawału 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 le-

czenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antyagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczęciu ciąży (z wadą zastawkową, ostrymi zespołami wieńcowymi w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antyagonistów 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 złynej 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 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 złynej choroby zakrzepowo-zatorowej) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; profilaktyka i leczenie złynej 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 (dawkę leczniczą) - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Mylan Healthcare		100%	224,38
Fraxodif®: inj. podsk. [roztw.] 11400 j.m. aXa/0,6 ml - 10 amp.-strzyk. 0,6 ml	Rx	R ⁽¹⁾	91,21
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Mylan Healthcare		100%	298,46
Fraxodif®: inj. podsk. [roztw.] 15200 j.m. aXa/0,8 ml - 10 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	R ⁽¹⁾	120,90
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Mylan Healthcare		100%	360,25
Fraxodif®: inj. podsk. [roztw.] 19000 j.m. aXa/1 ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	360,25

Nadroparin calcium (1)W: Leczenie złynej 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 antyagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczęciu ciąży (z wadą zastawkową, ostrymi zespołami wieńcowymi w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antyagonistów 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 złynej 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 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 złynej choroby zakrzepowo-zatorowej) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; profilaktyka i leczenie złynej 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 (dawkę leczniczą) - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Mylan Healthcare		100%	42,61
▼ Neoparin: inj. [roztw.] 20 mg/0,2 ml - 10 amp.-strzyk. 0,2 ml	Rx	R ⁽¹⁾	11,45
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Mylan Healthcare		100%	87,45
▼ Neoparin: inj. [roztw.] 40 mg/0,4 ml - 10 amp.-strzyk. 0,4 ml	Rx	R ⁽¹⁾	21,93
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Mylan Healthcare		100%	126,04
▼ Neoparin: inj. [roztw.] 60 mg/0,6 ml - 10 amp.-strzyk. 0,6 ml	Rx	R ⁽¹⁾	26,16
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Mylan Healthcare		100%	164,38
▼ Neoparin: inj. [roztw.] 80 mg/0,8 ml - 10 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	R ⁽¹⁾	31,21
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Mylan Healthcare		100%	202,24
▼ Neoparin: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	R ⁽¹⁾	35,77
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Mylan Healthcare		100%	164,38
▼ Neoparin: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	R ⁽¹⁾	31,21
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Mylan Healthcare		100%	202,24
▼ Neoparin: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	R ⁽¹⁾	35,77
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Mylan Healthcare		100%	164,38
▼ Neoparin: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	R ⁽¹⁾	31,21
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Mylan Healthcare		100%	202,24
▼ Neoparin: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	R ⁽¹⁾	35,77
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Mylan Healthcare		100%	164,38
▼ Neoparin: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	R ⁽¹⁾	31,21
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Mylan Healthcare		100%	202,24
▼ Neoparin: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	R ⁽¹⁾	35,77
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Mylan Healthcare		100%	164,38
▼ Neoparin: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	R ⁽¹⁾	31,21
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Enoxaparin sodium (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych w zapobieganiu ZChZz 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 ZChZz u pacjentów internistycznych z ostrymi schorzeniami (takimi jak ostra niewydolność serca, niewydolność oddechowa, ciężkie zakażenia lub choroby reumatyczne) i ograniczoną mobilnością, narażonych na podwyższone ryzyko złynej choroby zakrzepowo-zatorowej. Leczeniu 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 pozaustrojowym podczas hemodializy; ostrym zespołom wieńcowym; leczeniu 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 przezskórnej 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 le-



Naszym wyborem enarenal

enalapirili maleas

Zespół mielodysplastyczny (MDS) u dzieci poniżej 18 rż. przygotowywanych do przeszczepień komórek krwiotwórczych; stan po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wstąpienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarniniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory łite u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii

Posaconazole Glenmark: zaw. doust. 40 mg/ml - 1 but. 105 ml	Rx-x	100% 673,14 B ⁽¹⁾ bezpł.
		DZ ⁽²⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾ 3,20
		S ⁽³⁾ 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 przeszczepień komórek krwiotwórczych; stan po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wstąpienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarniniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory łite u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej 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 amfotericynę B lub itraconazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; fusarioza oporna na amfotericynę B lub w przypadku nietolerancji amfotericyny B przez pacjenta; chromoblastomikoza i grzybniki oporne na itraconazol lub w przypadku nietolerancji itraconazolu przez pacjenta; kokcydioidomikoza oporna na amfotericynę B, itraconazol lub flukonazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; kandydoza jamy ustnej i gardła: jako terapia pierwszego rzutu u pacjentów z ciężką postacią choroby lub u pacjentów o obniżonej odporności, u których przewiduje się słabą odpowiedź na leczenie miejscowe. Oporność definiowana jest jako progresja zakażenia lub brak poprawy po co najmniej 7 dniach stosowania dawk 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-x	100% 684,02 B ⁽¹⁾ bezpł.
		DZ ⁽²⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾ 11,79
		S ⁽³⁾ 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 przeszczepień komórek krwiotwórczych; stan po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wstąpienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarniniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory łite u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej 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 amfotericynę B lub itraconazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; fusarioza oporna na amfotericynę B lub w przypadku nietolerancji amfotericyny B przez pacjenta; chromoblastomikoza i grzybniki oporne na itraconazol lub w przypadku nietolerancji itraconazolu przez pacjenta; kokcydioidomikoza oporna na amfotericynę B, itraconazol lub flukonazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; kandydoza jamy ustnej i gardła: jako terapia pierwszego rzutu u pacjentów z ciężką postacią choroby lub u pacjentów o obniżonej odporności, u których przewiduje się słabą odpowiedź na leczenie miejscowe. Oporność definiowana jest jako progresja zakażenia lub brak poprawy po co najmniej 7 dniach stosowania dawk 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.

choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi (ang. GVHD) i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych.

Posaconazole Stada: zaw. doust. 40 mg/ml - 1 but. 105 ml	Rx-x	100% 675,43 B ⁽¹⁾ bezpł.
		DZ ⁽²⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾ 3,20
		S ⁽³⁾ 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 przeszczepień komórek krwiotwórczych; stan po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wstąpienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarniniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory łite u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej 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 amfotericynę B lub itraconazol lub w przypadku nietolerancji tych produktów leczniczych przez pacjenta; fusarioza oporna na amfotericynę B lub w przypadku nietolerancji amfotericyny B przez pacjenta; chromoblastomikoza i grzybniki oporne na itraconazol lub w przypadku nietolerancji itraconazolu przez pacjenta; kokcydioidomikoza oporna na amfotericynę B, itraconazol lub flukonazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; kandydoza jamy ustnej i gardła: jako terapia pierwszego rzutu u pacjentów z ciężką postacią choroby lub u pacjentów o obniżonej odporności, u których przewiduje się słabą odpowiedź na leczenie miejscowe. Oporność jest definiowana jako progresja zakażenia lub brak poprawy w ciągu 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 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-x	100% 673,14 B ⁽¹⁾ bezpł.
		DZ ⁽²⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾ 3,20
		S ⁽³⁾ 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 przeszczepień komórek krwiotwórczych; stan po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wstąpienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarniniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory łite u dzieci do 18 rż. - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii (4) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy, zawieszka doustna jest wskazany w leczeniu następujących zakażeń grzybiczych u dorosłych: inwazyjna aspergiloza oporna na amfotericynę B lub itraconazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; fusarioza oporna na amfotericynę B lub w przypadku nietolerancji amfotericyny B przez pacjenta; chromoblastomikoza i grzybniki oporne na itraconazol lub w przypadku nietolerancji itraconazolu przez pacjenta; kokcydioidomikoza oporna na amfotericynę B, itraconazol lub flukonazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; kandydoza jamy ustnej i gardła: jako terapia pierwszego rzutu u pacjentów z ciężką postacią choroby lub u pacjentów o obniżonej odporności, u których przewiduje się słabą odpowiedź na leczenie miejscowe. Oporność definiowana jest jako progresja zakażenia lub brak poprawy po co najmniej 7 dniach stosowania dawk 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.

Zespół Tourette'a

Abilify®: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 523,63
	Rx	100% 134,39 DZ ⁽¹⁾ bezpł.
Abilify®: tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	R ⁽²⁾ 4,26
	Rx	S ⁽³⁾ bezpł.
Abilify®: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 105,54 DZ ⁽¹⁾ bezpł.
	Rx	R ⁽²⁾ 8,16
		S ⁽³⁾ bezpł.

Abilify®: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 201,16 DZ ⁽¹⁾ bezpł.
	Rx	R ⁽²⁾ 5,97
	Rx	S ⁽³⁾ bezpł.

Abilify®: tabl. 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% X
	Rx	100% 389,49 DZ ⁽¹⁾ bezpł.
Abilify®: tabl. 30 mg - 56 szt. ◆	Rx	R ⁽²⁾ 11,95
	Rx	S ⁽³⁾ bezpł.

Aripiprazole (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba dwubiegunowa. Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+	Rx	100% 86,05 DZ ⁽¹⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾ 3,20
		S ⁽³⁾ bezpł.
Abilify® - (IR): tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 162,23 DZ ⁽¹⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾ 5,97
		S ⁽³⁾ bezpł.

Aripiprazole (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba dwubiegunowa. Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+	Rx	100% 86,05 DZ ⁽¹⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾ 3,20
		S ⁽³⁾ bezpł.
Abilify® - (IR): tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 162,23 DZ ⁽¹⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾ 5,97
		S ⁽³⁾ bezpł.

Aripiprazole (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba dwubiegunowa. Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i w 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.

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

Aripiprazole (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba dwubiegunowa. Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i w 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.

Abilify® - (IR): tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 100,14 DZ ⁽¹⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾ 3,20
		S ⁽³⁾ bezpł.
Aripiprazole (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba dwubiegunowa. Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+	Rx	100% 100,14 DZ ⁽¹⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾ 3,20
		S ⁽³⁾ bezpł.

Aripiprazole (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba dwubiegunowa. Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i w 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 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.

Apra: tabl. 10 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% X
		100% 76,71 DZ ⁽¹⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾ 12,86
Apra: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	S ⁽³⁾ bezpł.
		100% 145,97 DZ ⁽¹⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾ 15,84
Apra: tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	S ⁽³⁾ bezpł.
		100% 212,78 DZ ⁽¹⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾ 17,59
Apra: tabl. 10 mg - 84 szt. ◆	Rx	S ⁽³⁾ bezpł.
		100% 109,87 DZ ⁽¹⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾ 12,49
Apra: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 109,87 DZ ⁽¹⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾ 12,49
		S ⁽³⁾ bezpł.

Apra: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 201,22 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 6,03 S ⁽³⁾ bezpł.	Aribit ODT: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt.	Rx	100% 100,98 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,60 S ⁽³⁾ bezpł.	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 aripirazolem. 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.
Apra: tabl. 15 mg - 84 szt. ◆	Rx	100% 310,72 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 17,94 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripirazole (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+ W: Lek jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów 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 aripirazolem. 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.	Rx	100% 87,65 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripirazole Orion: tabl. 15 mg - 28 szt.
Apra: tabl. 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 204,32 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 9,13 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripirazole (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+ W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Leczenie epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripirazolem. 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.	Rx	100% 84,73 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 20,88 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripirazole Sandoz: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆
Apra-swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 76,71 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 12,86 S ⁽³⁾ bezpł.	Aricogon: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 96,93 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripirazole Sandoz: tabl. 10 mg - 56 szt. ◆
Apra-swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 145,97 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 15,84 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripilek: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 69,27 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 5,42 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripirazole Sandoz: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆
Apra-swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 84 szt. ◆	Rx	100% 212,78 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 17,59 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripilek: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 106,09 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 8,71 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripirazole Sandoz: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆
Apra-swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 109,87 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 12,49 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripilek: tabl. 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 113,17 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 8,61 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripirazole Sandoz: tabl. 15 mg - 84 szt. ◆
Apra-swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 201,22 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 6,03 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripilek: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 184,35 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 6,40 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripirazole Sandoz: tabl. 15 mg - 90 szt. ◆
Apra-swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 84 szt. ◆	Rx	100% 310,72 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 17,94 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripilek: tabl. 15 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 201,22 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 6,03 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripirazole Sandoz: tabl. 15 mg - 96 szt. ◆
Apra-swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 204,32 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 9,13 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripilek: tabl. 15 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 120,09 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 22,71 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripirazole Sandoz: tabl. 15 mg - 108 szt. ◆
Aripirazole (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+ W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Preparat jest wskazany w leczeniu epizodów 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 aripirazolem. 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.			Aripilek: tabl. 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 116,15 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 11,59 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripirazole Orion: tabl. 15 mg - 28 szt.
Aripirazole (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+ W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. 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 aripirazolem. 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.			Aripirazole +pharma: tabl. 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 120,09 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 22,71 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripirazole Orion: tabl. 15 mg - 56 szt.
Aripirazole (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+ W: Lek jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów 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 aripirazolem. 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.			Aripirazole Aurovitas: tabl. 15 mg - 28 szt.	Rx	100% 120,09 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 22,71 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripirazole Orion: tabl. 15 mg - 84 szt.
Aripirazole (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+ W: Lek jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów 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 aripirazolem. 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.			Aripirazole Aurovitas: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt.	Rx	100% 120,09 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 22,71 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripirazole Orion: tabl. 15 mg - 108 szt.
Aripirazole (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+ W: Produkt jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripirazolem.			Aripirazole Aurovitas: tabl. 15 mg - 28 szt.	Rx	100% 358,95 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 11,95 S ⁽³⁾ bezpł.	Aripirazole Orion: tabl. 15 mg - 136 szt.



ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM

Aryzalera: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 83,93
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 20,08
		S ⁽³⁾ bezpl.
Aryzalera: tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 160,39
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 30,26
		S ⁽³⁾ bezpl.
Aryzalera: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 122,62
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 25,24
		S ⁽³⁾ bezpl.
Aryzalera: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 235,37
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 40,18
		S ⁽³⁾ bezpl.
Aryzalera: tabl. 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 221,76
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 26,57
		S ⁽³⁾ 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 maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniackalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniackalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

Asduter: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 70,92
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 7,07
		S ⁽³⁾ bezpl.
Asduter: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 100,98
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 3,60
		S ⁽³⁾ 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 maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniackalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniackalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

Eptoram: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 10,40
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 4,98
		S ⁽³⁾ bezpl.
Eptoram: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 19,78
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 5,74
		S ⁽³⁾ bezpl.
Eptoram: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 37,31
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 6,04
		S ⁽³⁾ bezpl.
Eptoram: tabl. powł. 200 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 70,39
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 4,65
		S ⁽³⁾ bezpl.

Topiramate (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Padaczka oporna na leczenie WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+
W: Monoterapia częściowych napadów padaczkowych, z wtórnym uogólnieniem lub bez oraz pierwotnie uogólnionych napadów kloniczno-tonicznych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 6 lat. Terapia uzupełniająca u dzieci (2 lata i powyżej), młodzieży i osób dorosłych z częściowymi napadami padaczkowymi z wtórnym uogólnieniem lub bez albo z pierwotnie uogólnionymi napadami padaczkowymi toniczno-klonicznymi oraz w leczeniu napadów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastauta. Topiramate jest wskazany w zapobieganiu migrenie u dorosłych po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod leczenia. Topiramate nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.

Etopro®: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 10,76
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 5,34
		S ⁽³⁾ bezpl.
Etopro®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 20,53
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 6,49
		S ⁽³⁾ bezpl.
Etopro®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 39,23
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 7,96
		S ⁽³⁾ bezpl.

Etopro®: tabl. powł. 200 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 73,40
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 7,66
		S ⁽³⁾ bezpl.

Topiramate (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Padaczka oporna na leczenie WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+
W: Monoterapia częściowych napadów padaczkowych, z wtórnym uogólnieniem lub bez oraz pierwotnie uogólnionych napadów kloniczno-tonicznych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 lat. Terapia uzupełniająca u dzieci (w wieku 2 lat i powyżej), młodzieży i osób dorosłych z częściowymi napadami padaczkowymi z wtórnym uogólnieniem lub bez albo z pierwotnie uogólnionymi napadami padaczkowymi toniczno-klonicznymi oraz w leczeniu napadów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastauta. Topiramate jest wskazany w zapobieganiu migrenie u dorosłych po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod leczenia. Topiramate nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.

Explemed: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 106,21
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 8,83
		S ⁽³⁾ bezpl.
Explemed: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 201,22
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 6,03
		S ⁽³⁾ 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 maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniackalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniackalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

Oritop: tabl. powł. 25 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 22,39
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 7,12
		S ⁽³⁾ bezpl.
Oritop: tabl. powł. 50 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 40,05
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 6,32
		S ⁽³⁾ bezpl.
Oritop: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 71,07
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 3,20
		S ⁽³⁾ bezpl.

Topiramate (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Padaczka oporna na leczenie WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+
W: Monoterapia częściowych napadów padaczkowych, z wtórnym uogólnieniem lub bez oraz pierwotnie uogólnionych napadów kloniczno-tonicznych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 6 lat. Terapia uzupełniająca u dzieci (w wieku 2 lat i powyżej), młodzieży i osób dorosłych z częściowymi napadami padaczkowymi z wtórnym uogólnieniem lub bez albo z pierwotnie uogólnionymi napadami padaczkowymi toniczno-klonicznymi oraz w leczeniu napadów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastauta. Topiramate jest wskazany w zapobieganiu migrenie u dorosłych po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod leczenia. Topiramate nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.

Orizon: roztw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100% 40,84
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 6,93
		S ⁽³⁾ bezpl.
Orizon: tabl. powł. 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 9,32
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 5,10
		S ⁽³⁾ bezpl.
Orizon: tabl. powł. 1 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 22,81
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 3,74
		S ⁽³⁾ bezpl.
Orizon: tabl. powł. 2 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 42,84
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 3,20
		S ⁽³⁾ bezpl.
Orizon: tabl. powł. 3 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 62,02
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 3,84
		S ⁽³⁾ bezpl.
Orizon: tabl. powł. 4 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 78,05
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 5,12
		S ⁽³⁾ bezpl.
Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 7,00
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 7,00
		S ⁽³⁾ bezpl.

Risperidone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem typu alzheimerowskiego w stopniu umiarkowanym do ciężkiego, nie reagujących na leczenie niefarmakologiczne oraz gdy istnieje ryzyko, że pacjent będzie stanowił zagrożenie dla samego siebie lub innych osób. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym objawowym (do 6 tyg.) leczeniu uporczywej agresji w przebiegu zaburzeń zachowania u dzieci od 5 lat i młodzieży ze sprawnością intelektualną poniżej przeciętnej bądź upośledzonych umysłowo, zdiagnozowanych według kryteriów DSM - IV, u których nasilenie agresji i innych zachowań destrukcyjnych wymaga leczenia farmakologicznego. Farmakoterapia powinna stanowić integralną część wszechstronnego programu terapeutycznego, obejmującego działania psychospołeczne i edukacyjne. Zaleca się, aby rysperidon był

Orizon: tabl. powł. 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 9,91
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 5,69
		S ⁽³⁾ bezpl.
Orizon: tabl. powł. 1 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 27,96
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 8,89
		S ⁽³⁾ bezpl.
Orizon: tabl. powł. 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 18,87
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 7,22
		S ⁽³⁾ bezpl.
Orizon: tabl. powł. 2 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 52,46
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 11,12
		S ⁽³⁾ bezpl.
Orizon: tabl. powł. 3 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 26,19
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 7,12
		S ⁽³⁾ bezpl.
Orizon: tabl. powł. 3 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 72,15
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 9,19
		S ⁽³⁾ bezpl.
Orizon: tabl. powł. 4 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 36,10
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 9,61
		S ⁽³⁾ bezpl.
Orizon: tabl. powł. 4 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 100,14
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 16,19
		S ⁽³⁾ bezpl.

przebiegu zaburzeń zachowania u dzieci w wieku od 5 lat i młodzieży ze sprawnością intelektualną poniżej przeciętnej bądź upośledzonych umysłowo, zdiagnozowanych wg kryteriów DSM-IV, u których nasilenie agresji i innych zachowań destrukcyjnych wymaga leczenia farmakologicznego. Farmakoterapia powinna stanowić integralną część wszechstronnego programu terapeutycznego, obejmującego działania psychospołeczne i edukacyjne. Zaleca się, by rysperidon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrą dziecięcą i młodzieżową lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.

Risperidon Vipharm: tabl. powł. 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 9,42
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 5,20
		S ⁽³⁾ bezpl.
Risperidon Vipharm: tabl. powł. 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 18,29
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 6,64
		S ⁽³⁾ bezpl.
Risperidon Vipharm: tabl. powł. 3 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 27,51
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 8,44
		S ⁽³⁾ bezpl.
Risperidon Vipharm: tabl. powł. 4 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 36,78
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 10,29
		S ⁽³⁾ bezpl.

Risperidone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem typu alzheimerowskiego w stopniu umiarkowanym do ciężkiego, nie reagujących na metody niefarmakologiczne oraz gdy istnieje ryzyko, że pacjent będzie stanowił zagrożenie dla samego siebie lub innych osób. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym objawowym (do 6 tyg.) leczeniu uporczywej agresji w przebiegu zaburzeń zachowania u dzieci w wieku od 5 lat i młodzieży ze sprawnością intelektualną poniżej przeciętnej bądź upośledzonych umysłowo, zdiagnozowanych według kryteriów DSM - IV, u których nasilenie agresji i innych zachowań destrukcyjnych wymaga leczenia farmakologicznego. Farmakoterapia powinna stanowić integralną część wszechstronnego programu terapeutycznego, obejmującego działania psychospołeczne i edukacyjne. Zaleca się, aby rysperidon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrą dziecięcą i młodzieżową lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.

Risperidon: tabl. powł. 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 9,91
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 5,69
		S ⁽³⁾ bezpl.
Risperidon: tabl. powł. 1 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 27,96
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 8,89
		S ⁽³⁾ bezpl.
Risperidon: tabl. powł. 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 18,87
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 7,22
		S ⁽³⁾ bezpl.
Risperidon: tabl. powł. 2 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 52,46
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 11,12
		S ⁽³⁾ bezpl.
Risperidon: tabl. powł. 3 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 26,19
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 7,12
		S ⁽³⁾ bezpl.
Risperidon: tabl. powł. 3 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 72,15
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 9,19
		S ⁽³⁾ bezpl.
Risperidon: tabl. powł. 4 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 36,10
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 9,61
		S ⁽³⁾ bezpl.
Risperidon: tabl. powł. 4 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 100,14
		DZ ⁽¹⁾ bezpl.
		R ⁽²⁾ 16,19
		S ⁽³⁾ bezpl.

Risperidone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem w chorobie Alzheimera, w stopniu umiarkowanym do ciężkiego, nie reagujących na metody niefarmakologiczne oraz gdy istnieje ryzyko, że pacjent będzie stanowił zagrożenie dla samego siebie lub innych osób. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym objawowym (do 6 tyg.) leczeniu uporczywej agresji w przebiegu zaburzeń zachowania u dzieci od 5 lat i młodzieży ze sprawnością intelektualną poniżej przeciętnej bądź upośledzonych umysłowo, zdiagnozowanych według kryteriów DSM - IV, u których nasilenie agresji i innych zachowań destrukcyjnych wymaga leczenia farmakologicznego. Farmakoterapia powinna stanowić integralną część wszechstronnego programu terapeutycznego, obejmującego działania psychospołeczne i edukacyjne. Zaleca się, aby rysperidon był



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrii dziecięcej i młodzieżowej lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.

LEK-AM	
Risoplept®: tabl. powł. 1 mg - 20 szt. ◆	100% 10,02
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 5,80
	S ⁽³⁾ bezpl.
Risoplept®: tabl. powł. 2 mg - 20 szt. ◆	100% 19,32
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 7,67
	S ⁽³⁾ bezpl.
Risoplept®: tabl. powł. 3 mg - 20 szt. ◆	100% 25,10
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 6,03
	S ⁽³⁾ bezpl.
Risoplept®: tabl. powł. 4 mg - 20 szt. ◆	100% 29,69
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 3,20
	S ⁽³⁾ bezpl.
Risoplept®: roztw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 30 ml ◆	100% 16,84
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 44,27
	S ⁽³⁾ bezpl.
Risoplept®: roztw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 100 ml ◆	100% 16,84
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 10,36
	S ⁽³⁾ bezpl.

Risperidone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+
W: Preparat jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Preparat jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Preparat jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem w chorobie Alzheimera w stopniu umiarkowanym do ciężkiego, nie reagujących na metody niefarmakologiczne oraz gdy istnieje ryzyko, że pacjent będzie stanowił zagrożenie dla samego siebie lub innych osób. Preparat jest wskazany w krótkotrwałym objawowym (do 6 tyg.) leczeniu uporczywej agresji w przebiegu zaburzeń zachowania u dzieci od 5 lat i młodzieży ze sprawnością intelektualną poniżej przeciętnej bądź upośledzonych umysłowo, zdiagnozowanych według kryteriów DSM - IV, u których nasilenie agresji i innych zachowań destrukcyjnych wymaga leczenia farmakologicznego. Farmakoterapia powinna stanowić integralną część wszechstronnego programu terapeutycznego, obejmującego działania psychospołeczne i edukacyjne. Zaleca się, aby rysperidon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrii dziecięcej i młodzieżowej lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.

Janssen-Cilag	
Ryspolit: tabl. powł. 1 mg - 20 szt. ◆	100% 10,06
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 5,84
	S ⁽³⁾ bezpl.
Ryspolit: tabl. powł. 2 mg - 20 szt. ◆	100% 20,15
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 8,50
	S ⁽³⁾ bezpl.
Ryspolit: tabl. powł. 3 mg - 20 szt. ◆	100% 29,23
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 10,16
	S ⁽³⁾ bezpl.
Ryspolit: tabl. powł. 4 mg - 20 szt. ◆	100% 38,84
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 12,35
	S ⁽³⁾ bezpl.

Risperidone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem w chorobie Alzheimera w stopniu umiarkowanym do ciężkiego, nie reagujących na metody niefarmakologiczne oraz gdy istnieje ryzyko, że pacjent będzie stanowił zagrożenie dla samego siebie lub innych osób. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym objawowym (do 6 tyg.) leczeniu uporczywej agresji w przebiegu zaburzeń zachowania u dzieci w wieku od 5 lat i młodzieży ze sprawnością intelektualną poniżej przeciętnej bądź upośledzonych umysłowo, zdiagnozowanych według kryteriów DSM - IV, u których nasilenie agresji i innych zachowań destrukcyjnych wymaga leczenia farmakologicznego. Farmakoterapia powinna stanowić integralną część wszechstronnego programu terapeutycznego, obejmującego działania psychospołeczne i edukacyjne. Zaleca się, aby rysperidon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrii dziecięcej i młodzieżowej lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.

Polpharma	
Sulpiryd Hasco: tabl. 50 mg - 24 szt. ◆	100% 4,71
	B ⁽¹⁾ 2,81
	Dz ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Sulpiryd Hasco: tabl. 100 mg - 24 szt. ◆	100% 6,21
	B ⁽¹⁾ 2,42
	Dz ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Sulpiryd Hasco: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆	100% 9,48
	B ⁽¹⁾ bezpl.
	Dz ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.

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: ostrych i przewlekłych psychoz występujących w schizofrenii, zwłaszcza przebiegających z objawami upośledzonej aktywności; zaburzeń depresyjnych, jeżeli leczenie innymi lekami przeciwdepresyjnymi jest nieskuteczne lub niemożliwe do zastosowania.

Sulpiryd Teva: kaps. twarde 50 mg - 24 szt. ◆

Sulpiryd Teva: kaps. twarde 100 mg - 24 szt. ◆

Sulpiryd Teva: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆

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 ostrych i przewlekłych psychoz w schizofrenii.

Topamax®: kaps. 15 mg - 60 szt. ◆

Topamax®: kaps. 25 mg - 60 szt. ◆

Topamax®: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆

Topamax®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆

Topamax®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆

Topamax®: tabl. powł. 200 mg - 28 szt. ◆

Topiramate (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Padaczka oporna na leczenie WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+

W: Monoterapia częściowych napadów padaczkowych, z wtórnym uogólnieniem lub bez, oraz pierwotnie uogólnionych napadów kloniczno-tonicznych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 6 lat. Terapia uzupełniająca u dzieci (w wieku 2 lat i młodszych), młodzieży i dorosłych z częściowymi napadami padaczkowymi lub wtórnie uogólnionymi napadami padaczkowymi toniczno-klonicznymi oraz leczenie napadów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastauta. Zapobieganie migrenie u dorosłych po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod leczenia. Nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.

Toramat: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆

Toramat: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. ◆

Toramat: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆

Toramat: tabl. powł. 200 mg - 30 szt. ◆

Topiramate (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Padaczka oporna na leczenie WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+

W: Monoterapia częściowych napadów padaczkowych, z wtórnym uogólnieniem lub bez, oraz pierwotnie uogólnionych napadów padaczkowych toniczno-klonicznymi u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 lat. Leczenie uzupełniająca u dzieci w wieku 2 lat lub starszych, młodzieży i osób dorosłych z częściowymi napadami padaczkowymi z wtórnym uogólnieniem lub bez, albo z pierwotnie uogólnionymi napadami padaczkowymi toniczno-klonicznymi, oraz leczenie napadów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastauta. Lek jest wskazany w zapobieganiu bólom migrenowym u osób dorosłych, po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod leczenia. Produkt nie jest wskazany w leczeniu ostrego bólu głowy.

Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 1 mg - 20 szt. ◆

Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 1 mg - 50 szt. ◆

Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2 mg - 20 szt. ◆

Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2 mg - 50 szt. ◆

Risperidone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniackalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem typu alzheimerowskiego w stopniu umiarkowanym do ciężkiego, nie reagujących na metody niefarmakologiczne oraz gdy istnieje ryzyko, że pacjent będzie stanowił zagrożenie dla samego siebie lub innych osób. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym objawowym (do 6 tyg.) leczeniu uporczywej agresji w przebiegu zaburzeń zachowania u dzieci w wieku od 5 lat i młodzieży ze sprawnością intelektualną poniżej przeciętnej bądź upośledzonych umysłowo, zdiagnozowanych według kryteriów DSM - IV, u których nasilenie agresji i innych zachowań destrukcyjnych wymaga leczenia farmakologicznego. Farmakoterapia powinna stanowić integralną część wszechstronnego programu terapeutycznego, obejmującego działania psychospołeczne i edukacyjne. Zaleca się, aby rysperidon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrii dziecięcej i młodzieżowej lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.

Zypсила: kaps. twarde 20 mg - 28 szt.

Zypсила: kaps. twarde 40 mg - 28 szt.

Zypсила: kaps. twarde 80 mg - 56 szt. ◆

Ziprasidone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+

W: Zprzyrdon stosowany jest w leczeniu schizofrenii u dorosłych. Zprzyrdon stosowany jest w leczeniu maniackalnych i mieszanych epizodów o umiarkowanej ciężkości w zaburzeniu afektywnym dwubiegunowym u dorosłych oraz dzieci i młodzieży w wieku 10-17 lat (skuteczność produktu leczniczego w zapobieganiu nawrotom epizodów choroby dwubiegunowej nie została ustalona).

Złosiwa ogniskowa migrująca padaczka niemowląt

▼Diacomit: kaps. twarde 250 mg - 60 szt.	100% 747,56
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 12,07
	S ⁽³⁾ bezpl.
▼Diacomit: kaps. twarde 500 mg - 60 szt.	100% 1477,37
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 3,20
	S ⁽³⁾ bezpl.
▼Diacomit: prosz. do przyg. zaw. doust. 250 mg - 60 sasz.	100% 747,56
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 12,07
	S ⁽³⁾ bezpl.
▼Diacomit: prosz. do przyg. zaw. doust. 500 mg - 60 sasz.	100% 1477,37
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 3,20
	S ⁽³⁾ bezpl.

Stiripentol (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Terapia wspomagająca (w skojarzeniu z klobazamem i walproinianem) u pacjentów cierpiących na ciężką miokloniczną padaczkę niemowląt z uogólnionymi napadami toniczno-klonicznymi opornymi na leczenie klobazamem i walproinianem (3) Terapia wspomagająca (w skojarzeniu z klobazamem i walproinianem) u pacjentów cierpiących na ciężką miokloniczną padaczkę niemowląt z uogólnionymi napadami toniczno-klonicznymi opornymi na leczenie klobazamem i walproinianem WP: Złosiwa ogniskowa migrująca padaczka niemowląt

W: Produkt jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z klobazamem i walproinianem w terapii wspomagającej u pacjentów cierpiących na ciężką miokloniczną padaczkę niemowląt (SMEL, zespół Draveta) z uogólnionymi napadami toniczno-klonicznymi opornymi na leczenie klobazamem i walproinianem.

Neuropharm Arzneimittel	
Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 1 mg - 20 szt. ◆	100% 10,78
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 4,75
	S ⁽³⁾ bezpl.
Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 1 mg - 50 szt. ◆	100% 20,45
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 5,18
	S ⁽³⁾ bezpl.
Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2 mg - 20 szt. ◆	100% 38,46
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 4,73
	S ⁽³⁾ bezpl.
Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2 mg - 50 szt. ◆	100% 72,44
	Dz ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 3,20
	S ⁽³⁾ bezpl.

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, błądność, zawroty głowy, osłabienie, drżenie, ból głowy, stan lękowy, pobudliwość nerwowa, niepokój, zimne kończyny. Rzadko odnotowywano omamy, omdlenia, hiperglukemię, hipokaliemię, kwasicę metaboliczną, rozszerzenie źrenic, trudności w oddawaniu moczu z zatrzymaniem moczu wyłącznie, drżenie mięśni. Działania niepożądane, które występowały po zastosowaniu większych dawek adrenaliny lub u osób wrażliwych: zaburzenia rytmu serca (migotanie przedsionków lub zatrzymanie czynności serca), nagły wzrost ciśnienia tętniczego (czasami prowadzący do krwotoku mózgowego) oraz skurcz naczyń (np. skóry, błon śluzowych, nerek). Preparat zawiera pirosiarczyn sodu, który może powodować reakcje alergiczne, w tym reakcje anafilaktyczne lub reakcje zagrażające życiu lub mniej ciężkie napady astmy u osób wrażliwych. **Podmiot odpowiedzialny:** Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A. ul. Karolkowa 22/24, 01-207 Warszawa. www.polfawarszawa.pl. Dodatkowych informacji o leku udziela: Polpharma Biuro Handlowe Sp. z o.o., ul. Bobrowiecka 6, 00-728 Warszawa, tel. +48 22 364 61 00; fax. +48 22 364 61 02. www.polpharma.pl Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu nr 10697 wydane przez MZ. Lek wydawany na podstawie recepty. ChPL z dnia 2008.12.16

Enarenal (Enalapryli maleas). **Skład i postać:** Tabletki, 1 tabletkę zawiera odpowiednio 5 mg, 10 mg lub 20 mg enalaprylu maleinianu. **Wskazania:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Leczenie objawowej niewydolności serca. Zapobieganie objawowej niewydolności serca u pacjentów z bezobjawowym zaburzeniem czynności (dysfunkcją) lewej komory serca (frakcja wyrzutowa $\leq 35\%$). **Dawkowanie i sposób podawania:** Pokarm nie wpływa na wchłanianie enalaprylu. Dawkę produktu leczniczego należy dostosować indywidualnie do potrzeb pacjenta oraz zależnie od uzyskanych wartości ciśnienia tętniczego. Nadciśnienie tętnicze: W zależności od stopnia nadciśnienia tętniczego oraz stanu pacjenta (patrz poniżej) dawka początkowa produktu leczniczego wynosi od 5 do maksymalnie 20 mg. Produkt podaje się raz na dobę. W nadciśnieniu tętniczym łagodnym, zalecana dawka początkowa wynosi od 5 do 10 mg. U pacjentów ze zwiększoną aktywnością układu renina-angiotensyna-aldosteron (np. pacjenci z nadciśnieniem tętniczym naczyniowo-nerkowym, niedoborem soli i (lub) płynów, niewyrównaną niewydolnością serca lub ciężkim nadciśnieniem tętniczym) może wystąpić nasilone obniżenie ciśnienia tętniczego po podaniu dawki początkowej. U tych pacjentów zaleca się zastosowanie dawki początkowej 5 mg lub mniejszej, a leczenie należy rozpocząć pod nadzorem lekarza. Wcześniejsze stosowanie dużych dawek leków moczopędnych może powodować niedobór płynów i ryzyko wystąpienia niedociśnienia tętniczego na początku leczenia enalaprylem. U tych pacjentów zaleca się dawkę początkową 5 mg lub mniejszą. Jeżeli jest to możliwe należy przerwać stosowanie leku moczopędnego 2 - 3 dni przed rozpoczęciem leczenia produktem Enarenal. Należy kontrolować czynność nerek i stężenie potasu w surowicy. Zazwyczaj stosowana dawka podtrzymująca wynosi 20 mg na dobę. Maksymalna dawka podtrzymująca wynosi 40 mg na dobę. Niewydolność serca / bezobjawowe zaburzenie czynności (dysfunkcja) lewej komory serca: W leczeniu objawowej niewydolności serca, Enarenal stosuje się w skojarzeniu z lekami moczopędnymi oraz, w razie potrzeby, z glikozydami naparstnicy lub β -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 ≥ 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 ≥ 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 m². **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 m². 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, bezzsenność, 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, głowni 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 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. Lek wydawany na podstawie recepty. Cena urzędowa detaliczna leku dla dawki 5 mg opak. 30 tabl. i opak. 60 tabl. wynosi odpowiednio 3,89 PLN i 7,23 PLN. Kwota dopłaty dla pacjenta wynosi odpowiednio 3,89 PLN i 4,80 PLN. Cena urzędowa detaliczna leku dla dawki 10 mg opak. 30 tabl. i opak. 60 tabl. wynosi odpowiednio 6,12 PLN i 11,77 PLN. Kwota dopłaty dla pacjenta wynosi odpowiednio 3,69 PLN i 6,92 PLN. Cena urzędowa detaliczna leku dla dawki 20 mg opak. 30 tabl. i opak. 60 tabl. wynosi odpowiednio 11,25 PLN i 20,12 PLN. Kwota dopłaty dla pacjenta wynosi odpowiednio 6,40 PLN i 12,80 PLN. ChPL z dnia 17.04.2014 r.

Loperamid WZF (Loperamidi hydrochloridum). Skład i postać: Tabletki; 1 tabletkę zawiera 2 mg loperamidu chlorowodoru. Substancja pomocnicza o znanym działaniu: każda tabletkę zawiera 100 mg laktozy jednowodnej. **Wskazania:** Loperamid WZF jest wskazany w objawowym leczeniu ostrej i przewlekłej biegunki. U pacjentów z wytworzoną przetoką jelita krętego Loperamid WZF może być stosowany w celu zmniejszenia liczby i objętości stolców oraz zwiększenia ich konsystencji. Loperamid WZF jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i powyżej. **Dawkowanie i sposób podawania:** Dorośli i dzieci w wieku 6 lat i powyżej: Ostra biegunka: początkowa dawka - 2 tabletki (4 mg) dla dorosłych i 1 tabletkę (2 mg) dla dzieci; a następnie 1 tabletkę (2 mg) po każdym kolejnym wolnym stolcu; Przewlekła biegunka: początkowa dawka wynosi 2 tabletki (4 mg) na dobę dla dorosłych i 1 tabletkę (2 mg) na dobę dla dzieci; tę początkową dawkę należy zmodyfikować aż do momentu uzyskania od 1 do 2 normalnych stolców na dobę, co zazwyczaj osiąga się poprzez stosowanie dawki podtrzymującej wynoszącej od 1 do 6 tabletek (od 2 do 12 mg) na dobę; Dawka maksymalna w ostrej i przewlekłej biegunce wynosi 8 tabletek (16 mg) na dobę dla dorosłych; u dzieci dawka produktu musi być dostosowana do masy ciała (3 tabletki/20 kg mc./dobę). Osoby w podeszłym wieku: U osób w podeszłym wieku nie jest konieczna modyfikacja dawkowania. Pacjenci z zaburzeniami czynności nerek: U pacjentów z zaburzeniami czynności nerek nie jest konieczna modyfikacja dawkowania. Pacjenci z zaburzeniami czynności wątroby: Pomimo, że brak jest danych dotyczących farmakokinetyki leku u pacjentów z zaburzeniami czynności wątroby, w tej grupie pacjentów Loperamid WZF należy stosować ostrożnie z powodu zmniejszenia metabolizmu związanego z efektem pierwszego przejścia przez wątrobę. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na loperamid chlorowodorek lub na którąkolwiek substancję pomocniczą. Loperamid WZF nie jest przeznaczony do leczenia dzieci w wieku poniżej 6 lat. Produktu Loperamid WZF nie należy stosować jako leczenia zasadniczego: u pacjentów z ostrą czerwonką, która charakteryzuje się obecnością krwi w kale i wysoką gorączką; u pacjentów z ostrym rzutem wrzodziejącego zapalenia jelita grubego; u pacjentów z bakteryjnym zapaleniem jelita cienkiego i okrężnicy spowodowanym chorobotwórczymi bakteriami z rodzaju *Salmonella*, *Shigella* i *Campylobacter*; u pacjentów z rzekomobłoniastym zapaleniem jelit, związanym z podawaniem antybiotyków o szerokim spektrum działania. Ogólnie, produktu Loperamid WZF nie należy stosować w przypadkach, w których powinno się unikać zwolnienia perystaltyki jelit, z powodu możliwego ryzyka wystąpienia ciężkich powikłań, w tym niedrożności jelit, okrężnicy obrzmiałej (*megacolon*) i toksycznego rozszerzenia okrężnicy (*megacolon toxicum*). Leczenie produktem Loperamid WZF należy natychmiast przerwać w przypadku wystąpienia zaparcia, wzdęcia brzucha lub niedrożności jelit. Leczenie biegunki produktem Loperamid WZF jest leczeniem wyłącznie objawowym. W każdym przypadku, w którym możliwe jest ustalenie etiologii, gdy jest to uzasadnione (lub wskazane) należy zastosować leczenie przyczynowe. **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:** U pacjentów z biegunką, zwłaszcza u dzieci, może dojść do utraty płynów i elektrolitów. W tych przypadkach postępowaniem z wyboru jest uzupełnianie odpowiednich ilości płynów i elektrolitów. Ponieważ długotrwała biegunka może być objawem poważniejszych chorób, nie należy stosować loperamidu długotrwale, dopóki przyczyna biegunki nie zostanie ustalona. Jeżeli po podaniu leku w ostrej biegunce, w ciągu 48 godzin nie obserwuje się poprawy stanu klinicznego pacjenta, podawanie produktu Loperamid WZF należy przerwać i pacjent powinien skonsultować się z lekarzem. Produkt należy stosować ostrożnie u pacjentów z zaburzeniami czynności wątroby, ponieważ może to powodować względne przedawkowanie, prowadzące do działania toksycznego na ośrodkowy układ nerwowy. Pacjentów z zaburzeniami czynności wątroby należy uważnie obserwować, czy nie występują u nich objawy toksyczności ze strony ośrodkowego układu nerwowego. U pacjentów z AIDS leczonych z powodu biegunki loperamidem, należy przerwać podawanie produktu przy pierwszych objawach wzdęcia brzucha. Istnieją pojedyncze doniesienia o przypadkach wystąpienia toksycznego rozszerzeniu okrężnicy podczas stosowania loperamidu u pacjentów z AIDS z zakaźnym zapaleniem okrężnicy wywołanym zarówno przez bakterie jak i wirusy. Ponieważ większość leku jest metabolizowana w wątrobie, a metabolity lub lek w postaci niezmiennionej są wydalane z kałem, nie ma konieczności modyfikacji dawkowania u pacjentów z zaburzeniami czynności nerek. Ze względu na zawartość laktozy, produkt nie powinien być stosowany u pacjentów z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją galaktozy, niedoborem laktazy typu Lappa lub zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy. **Działania niepożądane:** Wiele zdarzeń niepożądanych związanych ze stosowaniem loperamidu są częstymi objawami zespołów biegunkowych (dyskomfort i ból w jamie brzusznej, nudności, wymioty, suchość w jamie ustnej, zmęczenie, senność, zawroty głowy, zaparcie, wzdęcia z oddawaniem wiatrów). Często objawy te trudno jest odróżnić od działań niepożądanych stosowanego leku. Poniżej przedstawiono działania niepożądane związane ze stosowaniem loperamidu: [bardzo rzadko (<1/10 000)]. Zaburzenia psychiczne: bardzo rzadko: senność. Zaburzenia układu nerwowego: bardzo rzadko: zawroty głowy. Zaburzenia żołądka i jelit: bardzo rzadko: ból brzucha, niedrożność jelit, wzdęcia brzucha, nudności, zaparcia, wymioty, rozszerzenie okrężnicy (*megacolon*), w tym toksyczne rozszerzenie okrężnicy (*megacolon toxicum*), wzdęcia z oddawaniem wiatrów i niestrawność. Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej: bardzo rzadko: wysypka, pokrzywka i świąd. Pojedyncze przypadki obrzęku 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 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, podostry 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. 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 substancja 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. 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 niedokrwienności serca lub objawy z nią związane, skurcz naczyń wieńcowych (dusznica Prinzmetal), przebyty zawał mięśnia sercowego. Przebyty udar mózgu lub przemijający mózgowy napad niedokrwienności. Choroby naczyń obwodowych. Umiarkowane i ciężkie nadciśnienie oraz niedostatecznie kontrolowane nadciśnienie. Stosowanie równocześnie z inhibitorami monoaminooksydazy (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-HT₁. Ciężka niewydolność wątroby. **Ostrzeżenia i zalecane środki ostrożności:** Lek należy stosować tylko u pacjentów po dokładnym rozpoznaniu migreny. Nie jest wskazany u pacjentów z migreną hemiplegiczną, podstawną lub okoporażną. Leku nie należy stosować u pacjentów z grupy ryzyka wystąpienia choroby niedokrwiennej serca, w tym pacjentów palących tytoń lub stosujących substytuty nikotyny bez poprzedniej oceny stanu układu krążenia. Szczególną ostrożność należy zachować u kobiet po menopauzie oraz u mężczyzn w wieku powyżej 40 lat, których także zalicza się do grupy ryzyka. Należy jednak wziąć pod uwagę, że nie w każdym przypadku przeprowadzone badania pozwalają prawidłowo zdiagnozować istniejącą chorobę serca, oraz to, że w bardzo rzadkich przypadkach ciężkie objawy sercowe mogą wystąpić bez współistniejącego schorzenia układu sercowo-naczyniowego. Po podaniu leku może wystąpić przemijający ból oraz uczucie ucisku w klatce piersiowej i gardle, czasami o znacznym nasileniu. Objawy te mogą sugerować chorobę niedokrwiennej serca. W razie ich wystąpienia, zaleca się odstawienie leku i wykonanie odpowiednich badań. Lek może wywołać krótkotrwałe zwiększenie ciśnienia krwi i obwodowego oporu naczyniowego. Lek należy stosować bardzo ostrożnie u pacjentów z leczoną chorobą nadciśnieniową. U pacjentów z bólem głowy typu migrenowego, u których wcześniej nie rozpoznano migreny oraz u pacjentów z uprzednio rozpoznaną migreną, ale z nietypowym obrazem danego napadu bólu głowy, należy brać pod uwagę inną przyczynę dolegliwości - pochodzenia neurologicznego. Należy pamiętać, że pacjenci, u których występuje migrena, mogą należeć do osób z grupy ryzyka wystąpienia naczyniowego uszkodzenia mózgu, jak np.

przemijający mózgowy napad niedokrwienny czy udar mózgu. Podczas jednoczesnego stosowania leku i selektywnych inhibitorów wychwyty zwrotnego serotoniny (SSRI) odnotowano wystąpienie zespołu serotoninowego (w tym zmiany stanu psychicznego, niestabilność układu wegetatywnego oraz zaburzenia nerwowo-mięśniowe). Wystąpienie zespołu serotoninowego odnotowano także po jednoczesnym stosowaniu tryptanów z inhibitorami wychwyty zwrotnego serotoniny i noradrenaliny (SNRI). Jeżeli równoczesne leczenie sumatryptanem i lekami z grupy SSRI/SNRI jest klinicznie uzasadnione zaleca się odpowiednią obserwację pacjenta. Lek należy podawać ostrożnie pacjentom, u których można spodziewać się zmian we wchłanianiu, metabolizmie lub wydalaniu leku np. w niewydolności wątroby lub nerek. Lek należy stosować z dużą ostrożnością u pacjentów, u których stwierdzano napady drgawek lub czynniki obniżające próg drgawkowy. U pacjentów uczulonych na sulfonamidy po podaniu leku mogą wystąpić objawy alergii o różnym nasileniu, od zmian skórnych do wstrząsu anafilaktycznego. Informacje na ten temat są ograniczone, niemniej jednak należy zachować ostrożność u tych pacjentów. Długotrwałe stosowanie jakichkolwiek leków przeciwbólowych może spowodować nasilenie bólu głowy. Jeśli u pacjenta występuje lub jest podejrzewana taka przyczyna bólu głowy, powinien on odstawić lek i zasięgnąć porady lekarza. U pacjentów, u których występują częste lub codzienne bóle głowy pomimo (lub z powodu) regularnego stosowania leków przeciw tym bólom, należy rozważyć rozpoznanie bólu głowy zależnego od ciągłego stosowania leków. Podczas jednoczesnego stosowania leku i preparatów zawierających ziele dziurawca (*Hypericum perforatum*) działania niepożądane mogą występować częściej. Nie należy stosować dawki większej niż zalecana. Ze względu na zawartość laktozy, produktu nie należy stosować u pacjentów z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją galaktozy, niedoborem laktazy typu „Lapp” lub zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy. Produkt zawiera lak czerwień koszenilowej, który może wywołać reakcje alergiczne. **Działania niepożądane:** Niektóre z wymienionych działań niepożądanych mogą być objawem migreny. Często: zawroty głowy, senność, zaburzenia uczucia, w tym parestezje i niedoczułca, przemijający wzrost ciśnienia tętniczego krwi wkrótce po podaniu leku, nagłe zaczerwienienie zwłaszcza twarzy, duszność, u niektórych pacjentów występują nudności i wymioty (ale ich związek z podawaniem sumatryptanu nie jest jasny), uczucie ciężkości (objaw zazwyczaj przemijający, może być silny i występować w różnych częściach ciała, w tym w klatce piersiowej i gardle), bóle mięśni, ból, uczucie gorąca lub zimna, napięcia lub ucisku (objawy te zazwyczaj są przemijające, mogą być silne i występować w różnych częściach ciała, w tym w klatce piersiowej i gardle), uczucie słabości, zmęczenie (objawy te najczęściej mają nasilenie łagodne do umiarkowanego i są przemijające). Bardzo rzadko: niewielkie zmiany wartości parametrów czynności wątroby. Częstość nieznaną: objawy nadwrażliwości od zmian skórnych (jak pokrzywka) do rzadkich przypadków wstrząsu anafilaktycznego, napady drgawek, które wystąpiły u osób z napadami drgawek stwierdzanymi w przeszłości lub współistniejącymi czynnikami predysponującymi do ich wystąpienia, jak i u osób bez czynników ryzyka, drżenie, dystonia, oczopląs, mroczenie, migotanie światła, podwójne widzenie, zmiany w polu widzenia, utrata widzenia, w tym stałe ubytki widzenia (zaburzenia widzenia mogą być składową napadu migreny), bradykardia, tachykardia, kołatanie serca, zaburzenia rytmu serca, przemijające zmiany niedokrwienne w zapisie EKG, skurcz naczyń wieńcowych, dusznica bolesna, zawał mięśnia sercowego, niedociśnienie, zespół Raynauda, niedokrwiennie zapalenie okrężnicy, biegunka, sztywność karku, bóle stawów, łęk, nadmierne pocenie się. **Podmiot odpowiedzialny:** ZF Polpharma S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu: Sumamigren 50 mg oraz Sumamigren 100 mg odpowiednio nr 8967 i 8968 wydane przez MZ. Dodatkowych informacji o leku udziela: Polpharma Biuro Handlowe Sp. z o.o., ul. Bobrowiecka 6, 00-728 Warszawa, tel. +48 22 364 61 00; fax. +48 22 364 61 02. www.polpharma.pl. 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. Lek wydawany na podstawie recepty. ChPL z dnia 14.12.2012 r.