

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 - lista leków refundowanych i wybranych pełnopłatnych (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.



Indeks nazw handlowych

Abacavir + Lamivudine Accord: tabl. powł. **600 mg+ 300 mg** - 30 szt. Rx-z 100% X
Lamivudine + Abacavir Accord Healthcare

Abacavir + Lamivudine Sandoz: tabl. powł. **0,6 g+ 0,3 g** - 30 szt. Rx-z 100% X
Lamivudine + Abacavir Sandoz GmbH

▼ **Abasaglar:** inj. [roztw.] **100 j.m./ml** - 10 wkł. 3 ml ◆ Rx 100% 309,91
30%⁽¹⁾ 92,97
DZ⁽¹⁾ bezpł.
S⁽⁴⁾ bezpł.

Insulin glargine (1) Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z HbA1c ≥ 8% oraz cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzyca typu 1 u dzieci w wieku 2-6 lat oraz cukrzyca o znanej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 1 u dorosłych, młodzieży i dzieci od 6 roku życia (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+
W: Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat i starszych. Eli Lilly

▼ **Abevmiy:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **25 mg/ml** - 1 flol. 4 ml Rx-z 100% 480,82
B⁽¹⁾ bezpł.
B⁽²⁾ bezpł.

▼ **Abevmiy:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **25 mg/ml** - 1 flol. 16 ml Rx-z 100% 1923,26
B⁽²⁾ bezpł.
Bevacizumab (1) Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwrócenia plamki związanego z wiekiem (AMD) (2) Chemioterapia ICD-10: C.82.a.; C.82.b.; C.82.c.; C.82.d.

W: Lek w skojarzeniu z chemioterapią opartą na fluoropirymidynie jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rakiem okrężnicy lub odbytnicy z przerzutami. Terapia skojarzona z chemioterapią opartą o paklitaksel jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiały rakiem piersi. W celu uzyskania dalszych inf. dotyczących statusu receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu typu 2 (HER2), patrz ChPL. Terapia skojarzona z kapecytabiną jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiały rakiem piersi, u których inny rodzaj chemioterapii, w tym taksanu lub antracykliny, nie został uznany za odpowiedni. Pacjenci, którzy otrzymali taksanu lub antracykliny w ramach leczenia uzupełniającego w czasie ostatnich 12 m-cy nie powinni być leczeni produktem w skojarzeniu z kapecytabiną. W celu uzyskania dalszych inf. dotyczących statusu receptora HER2. Lek w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotnym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca, o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowa. Lek w skojarzeniu z erlotynibem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym, zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotnym, niepłaskonabłonkowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca, z aktywnymi mutacjami w genie receptora naskórkowego czynnika wzrostu (EGFR). Lek w skojarzeniu z interferonem α-2a jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym i/lub rozsiały rakiem nerki. Lek w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksel jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym (w stadium IIB, IIIC i IV wg klasyfikacji FIGO [Międzynarodowa Federacja Ginekologii i Położnictwa]) rakiem jajnika, rakiem jajowodu i pierwotnym rakiem otrzewnej. Lek w skojarzeniu z karboplatiną i gemcytabiną lub w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksel jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z pierwszym nawrotem wrażliwego na związek platyny raka jajnika, raka jajowodu lub pierwotnego raka otrzewnej, u których nie stosowano wcześniej bevacizumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Lek w skojarzeniu z paklitaksel, topotekaniem lub pegylowaną liposomalną doksorubicyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotem opornego na związek platyny raka jajnika, raka jajowodu lub pierwotnego raka otrzewnej, którzy otrzymali wcześniej nie więcej niż dwa schematy chemioterapii i u których nie stosowano wcześniej bevacizumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Lek w skojarzeniu z paklitaksel i cisplatiną lub alternatywnie u pacjentek, które nie mogą być leczone związkami platyny, w skojarzeniu z paklitaksel i topotekaniem, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentek z przerzutami, nawrotnym lub przerzutowym rakiem szyjki macicy. Mylen IRE Healthcare

Abilify®: inj. [roztw.] **7,5 mg - 1 flol. 1,3 ml** ◆ Rx 100% 18,77
Aripiprazole Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd.

Abilify®: tabl. **10 mg** - 28 szt. ◆ Rx 100% 523,63
100% 134,39
DZ⁽¹⁾ bezpł.
R⁽²⁾ 4,26
S⁽³⁾ bezpł.

Abilify®: tabl. **10 mg** - 56 szt. ◆ Rx 100% 105,54
DZ⁽¹⁾ bezpł.
R⁽²⁾ 8,16
S⁽³⁾ bezpł.

Abilify®: tabl. **15 mg** - 28 szt. ◆ Rx 100% 3434,40
B⁽¹⁾ bezpł.

Abilify®: tabl. **15 mg** - 56 szt. ◆ Rx 100% 201,16
DZ⁽¹⁾ bezpł.
R⁽²⁾ 5,97
S⁽³⁾ bezpł.

Abilify®: tabl. **30 mg** - 28 szt. ◆ Rx 100% X
100% 389,49
DZ⁽¹⁾ bezpł.
R⁽²⁾ 11,95
S⁽³⁾ bezpł.

Abilify®: tabl. **30 mg** - 56 szt. ◆ Rx 100% 86,05
DZ⁽¹⁾ bezpł.
R⁽²⁾ 3,20
S⁽³⁾ bezpł.

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

Abilify® - (IR): tabl. **15 mg** - 28 szt. ◆ Rx 100% 86,05
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) Chorooba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+
W: Produkt jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg. Inpharm

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

Abiral: tabl. powł. **500 mg** - 60 szt. Rx 100% 3434,40
B⁽¹⁾ bezpł.

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

Abiraterone Accord: tabl. **500 mg** - 60 szt. Rx 100% 3606,12
B⁽¹⁾ bezpł.

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

pii nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii zawierającej docetaksel. Accord Healthcare

Abiraterone G.L. Pharma: tabl. powł. **250 mg** - 120 szt. Rx 100% 3606,12
B⁽¹⁾ bezpł.

Abiraterone G.L. Pharma: tabl. powł. **500 mg** - 60 szt. (w blisterze) Rx 100% 3606,12
B⁽¹⁾ bezpł.

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

Abiraterone Glenmark: tabl. powł. **500 mg** - 60 szt. Rx 100% 3606,12
B⁽¹⁾ bezpł.

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

Abiraterone Krka: tabl. powł. **500 mg** - 60 szt. Rx 100% 3548,88
B⁽¹⁾ bezpł.

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

Abiraterone Pharmascience: tabl. powł. **500 mg** - 60 szt. Rx 100% 3548,88
B⁽¹⁾ bezpł.

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

Abiraterone Sandoz: tabl. powł. **500 mg** - 60 szt. Rx 100% 3434,40
B⁽¹⁾ bezpł.

Abiraterone Sandoz: tabl. powł. **1000 mg** - 60 szt. Rx 100% 3434,40
B⁽¹⁾ bezpł.

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

Abiraterone STADA: tabl. powł. **500 mg** - 60 szt. Rx 100% 3548,88
B⁽¹⁾ bezpł.

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

ADRENALINA WZF
Adrenalinum
Zawsze pod ręką!

Refundacja od lipca 2015
Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

pił nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii zawierającej docetaksel.

Abiraterone Vipharm: tabl. powł. 500 mg - 60 szt. (w blistrze) Rx 100% 3548,88 B⁽¹⁾ bezpł.

Abiraterone acetate (1) Chemioterapia ICD-10: C.87.a.; C.87.b.

W: Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu z prednizonelem lub prednizolonelem do leczenia nowo rozpoznanego hormonowrażliwego raka gruczołu krokowego; wysokiego ryzyka z przerzutami (ang. mHSPC) u dorosłych mężczyzn w skojarzeniu z terapią supresji androgenowej (ang. ADT); leczenia opornego na kastrację, raka gruczołu krokowego z przerzutami (ang. mCRPC) u dorosłych mężczyzn, bez objawów lub z objawami o nieznacznym/niewielkim nasileniu, po niepowodzeniu terapii supresji androgenowej, u których zastosowanie chemioterapii nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii zawierającej docetaksel.

Abiraterone Zentiva: tabl. powł. 500 mg - 60 szt. (w blistrze) Rx 100% 3672,52 B⁽¹⁾ bezpł.

Abiraterone acetate (1) Chemioterapia ICD-10: C.87.a.; C.87.b.

W: Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu z prednizonelem lub prednizolonelem do leczenia nowo rozpoznanego hormonowrażliwego raka gruczołu krokowego; wysokiego ryzyka z przerzutami (ang. mHSPC) u dorosłych mężczyzn w skojarzeniu z terapią supresji androgenowej (ang. ADT); leczenia opornego na kastrację, raka gruczołu krokowego z przerzutami (ang. mCRPC) u dorosłych mężczyzn, bez objawów lub z objawami o nieznacznym/niewielkim nasileniu, po niepowodzeniu terapii supresji androgenowej, u których zastosowanie chemioterapii nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii zawierającej docetaksel.

Abra: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt. WM 100% 39,27 30%⁽¹⁾ 11,91 R⁽²⁾ 3,38

Gluukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Diagnostyk		100%	39,27
▼ Absenore [®] : tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 100 szt. ◆	Rx	B ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	3,20
		R ⁽⁴⁾	bezpł.
▼ Absenore [®] : tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 100 szt. ◆	Rx	B ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	3,56
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

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

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

Acard[®]: tabl. dojelitowe 75 mg - 30 szt. OTC 100% 10,14
Acard[®]: tabl. dojelitowe 75 mg - 60 szt. OTC 100% 12,67
Acard[®]: tabl. dojelitowe 75 mg - 120 szt. OTC 100% 25,05

Acetylsalicylic acid Poła Warszawa

Acard[®] 150 mg: tabl. dojelitowe 150 mg - 30 szt. OTC 100% 13,88
Acard[®] 150 mg: tabl. dojelitowe 150 mg - 60 szt. OTC 100% 22,82

Acetylsalicylic acid Poła Warszawa

Acard[®] 300 mg: tabl. 300 mg - 10 szt. OTC 100% 3,56

Acetylsalicylic acid Poła Warszawa

▼ **Acarizax:** liof. doustny 12 SQ-HDM - 30 szt. Rx 100% 401,89 30%⁽¹⁾ 187,26 DZ⁽²⁾ bezpł.

Allergen extracts (1) Leczenie młodzieży w wieku od ukończonego 12. roku życia do ukończonego 18. roku życia z umiarkowanym lub ciężkim alergicznym nieżytym nosa spowodowanym kurzem domowym, utrzymującym się pomimo stosowania leków łagodzących objawy, u których rozpoznano zostało postawione na podstawie wywiadu klinicznego oraz dodatniego testu alergicznego na roztocza kurzu domowego (punktowe testy skórne lub swoiste immunoglobuliny E) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych (18-65 lat), u których rozpoznano zostało postawione na podstawie wywiadu klinicznego oraz dodatniego testu alergicznego na roztocza kurzu domowego (punktowe testy skórne i/lub swoiste immunoglobuliny E) oraz co najmniej 1 z poniższych stanów: umiarkowany do ciężkiego alergiczny nieżyt nosa spowodowany kurzem domowym, utrzymujący się pomimo stosowania leków łagodzących objawy; astma oskrzelowa wywołana alergią na kurz domowy, niekontrolowana dobrze za pomocą wziewnych kortykosteroidów z towarzyszącym umiarkowanym do ciężkiego alergicznym nieżytem nosa wywołanym przez kurz domowy. Przed rozpoczęciem leczenia należy uważnie odczytać stan zaawansowania astmy u pacjenta. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u młodzieży (12-17 lat), u których rozpoznano zostało postawione na podstawie wywiadu klinicznego oraz dodatniego testu alergicznego na roztocza kurzu domowego (punktowe testy skórne i/lub swoiste immunoglobuliny E) w leczeniu

umiarkowanego do ciężkiego alergicznego nieżyty nosa spowodowanego kurzem domowym, utrzymującego się pomimo stosowania leków łagodzących objawy.

▼ **Accofil:** inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk. Rx-x 100% 60,67 R⁽¹⁾ 38,38 B⁽²⁾ bezpł.

▼ **Accofil:** inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk. Rx-x 100% 303,37 R⁽¹⁾ 8,61 B⁽²⁾ bezpł.

▼ **Accofil:** inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 7 amp.-strzyk. Rx-x 100% 239,02 R⁽¹⁾ 11,40 B⁽²⁾ bezpł.

▼ **Accofil:** inj./inf. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk. Rx-x 100% 97,08 R⁽¹⁾ 62,10 B⁽²⁾ bezpł.

▼ **Accofil:** inj./inf. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk. Rx-x 100% 485,40 R⁽¹⁾ 14,48 B⁽²⁾ bezpł.

▼ **Accofil:** inj./inf. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 7 amp.-strzyk. Rx-x 100% 386,31 R⁽¹⁾ 20,20 B⁽²⁾ bezpł.

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 nowotworu złośliwego (z wyjątkiem przewlekłej białaczki szpikowej) i zespołów mielodysplastycznych) oraz w celu skrócenia czasu trwania neutropenii u pacjentów podanych leczeniu mieloablastycznemu przed przeszczepieniem szpiku, u których występuje zwiększone ryzyko przedłużonej ciężkiej neutropenii. Bezpieczeństwo stosowania 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 bezwzględną 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 bakteryjnych, gdy nie można zastosować innych metod leczenia neutropenii. WP: Gorączka neutropeniczna (zakażenie w przebiegu neutropenii) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; anemia aplastyczna; neutropenia wrodzona - w przypadkach innych niż określone w ChPL; neutropenia nabyta - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Chemioterapia ICD-10: C.0.06. (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

▼ **Accordeon:** tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 100 szt. Rx-w 100% X

▼ **Accordeon:** tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. Rx-w 100% X

▼ **Accordeon:** tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 100 szt. ◆ Rx-w 100% 73,77 R⁽¹⁾ 18,12 B⁽²⁾ bezpł.

▼ **Accordeon:** tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. Rx-w 100% X

▼ **Accordeon:** tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 100 szt. ◆ Rx-w 100% 140,74 R⁽¹⁾ 26,25 B⁽²⁾ bezpł.

▼ **Accordeon:** tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 100 szt. ◆ Rx-w 100% 270,82 R⁽¹⁾ 41,13 B⁽²⁾ bezpł.

▼ **Accordeon:** tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 100 szt. ◆ Rx-w 100% 41,13 R⁽¹⁾ 41,13 B⁽²⁾ bezpł.

▼ **Accordeon:** tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 100 szt. ◆ Rx-w 100% 528,68 R⁽¹⁾ 69,29 B⁽²⁾ bezpł.

▼ **Accordeon:** tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 100 szt. ◆ Rx-w 100% 69,29 R⁽¹⁾ 69,29 B⁽²⁾ bezpł.

Oxycodone hydrochloride (1) W: Silny ból, który wymaga leczenia opioidowymi lekami przeciwbólowymi. Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych i młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Neuralgia popółpaścowa/przewlekła. Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgajalia (4) Pacjenci 65+

▼ **Accidolac**[®] caps: kaps. - 10 szt. SD 100% 19,93
▼ **Accidolac**[®] caps: kaps. - 20 szt. SD 100% 29,21
▼ **Accidolac**[®] caps: kaps. - 20 szt. + 10 szt. SD 100% X

Bifidobacterium animalis Polpharma

▼ **Accidolac**[®] Dentifex Kids: tabl. do ssania - 30 szt. SD 100% 38,58

Vitamin D + Lactobacillus salivarius HM6 Paradens Polpharma

Accu-Chek[®] Active: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt. WM 100% 39,37 30%⁽¹⁾ 12,01 R⁽²⁾ 3,48

Gluukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Accu-Chek Instant: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 100 szt. WM 100% 74,08 30%⁽¹⁾ 22,22 R⁽²⁾ 6,40

Gluukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Accu-Chek[®] Performa: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt. WM 100% 39,27 30%⁽¹⁾ 11,91 R⁽²⁾ 3,38

Gluukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Accupro[®] 5: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% X
Accupro[®] 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% X
Accupro[®] 20: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% X
Accupro[®] 40: tabl. powł. 40 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% X

Quinapril Pfizer

Acebis: kaps. 5/5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% X

Acebis: kaps. 10/10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% X

Acebis: kaps. 10/5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% X

Ramipril + Bisoprolol fumarate Bausch Health

Acebutolol Aurovitas: tabl. powł. 200 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% X

Acebutolol Aurovitas: tabl. powł. 400 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% X

Acebutol hydrochloride Aurovitas

Acebutolol Gedeon Richter: tabl. powł. 200 mg - 30 szt. Rx 100% 11,26 R⁽¹⁾ 7,16 S⁽²⁾ bezpł.

Acebutolol Gedeon Richter: tabl. powł. 400 mg - 30 szt. Rx 100% 24,36

Acebutolol (1) W: Nadciśnienie tętnicze. Może być stosowany w monoterapii lub leczeniu skojarzonym. Choroba wieńcowa. Długotrwałe leczenie niektórych zaburzeń rytmu serca: nadkomorowych (częstokurcz, trzepotanie i migotanie przedsionków; częstokurcz węzłowy) i komorowych (częstokurcz komorowy). (2) Pacjenci 65+

Acenocumarol WZF: tabl. 1 mg - 60 szt. Rx 100% 16,19 R⁽¹⁾ 14,56 DZ⁽²⁾ 4,35 S⁽³⁾ bezpł.

Acenocumarol WZF: tabl. 4 mg - 60 szt. Rx 100% 16,19 R⁽¹⁾ 14,56 DZ⁽²⁾ 4,35 S⁽³⁾ bezpł.

Acenocumarol (1) W: Profilastryka powikłań zakrzepowo-zatorowych i ich zapobieganie. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Acetylcysteine Sandoz: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 5 amp. Rx 100% 21,48

Acetylcysteine Sandoz GmbH

▼ **Aciclovir Aurovitas:** tabl. 200 mg - 30 szt. Rx 100% 14,21 50%⁽¹⁾ 7,88 DZ⁽²⁾ bezpł.

▼ **Aciclovir Aurovitas:** tabl. 400 mg - 30 szt. Rx 100% 23,04 50%⁽¹⁾ 11,52 DZ⁽²⁾ bezpł.

▼ **Aciclovir Aurovitas:** tabl. 800 mg - 30 szt. Rx 100% 42,67 50%⁽¹⁾ 21,34 DZ⁽²⁾ bezpł.

Aciclovir (1) W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zakażeń skóry i błon śluzowych wywołanych przez wirusa opryszczki pospolitej (*Herpes simplex virus*), w tym pierwotnego i nawracającego opryszczkowego zakażenia narządów płciowych (z wyjątkiem zakażeń wirusem opryszczki pospolitej u noworodków i ciężkich zakażeń wirusem opryszczki pospolitej) u dzieci ze zmniejszoną odpornością. Produkt leczniczy jest wskazany w hamowaniu nawracających zakażeń (zapobieganiu nawrotom) wywołanych przez wirus opryszczki pospolitej (*Herpes simplex virus*) u pacjentów z prawidłową odpornością. Produkt leczniczy jest wskazany w zapobieganiu zakażeniom wywołanym przez wirus opryszczki pospolitej (*Herpes simplex virus*) u pacjentów ze zmniejszoną odpornością. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zakażeń wywołanych przez wirusa ospy wietrznej i półpaśca (*Varicella-zoster virus*). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Acidolac[®] Baby: prosz. 1,5 g - 10 sasz. ŚZ 100% 25,81

Bifidobacterium BB-12 Polpharma

▼ **Acidolac[®] baby kropsle:** krople doustne 1 ml - 1 op. 10 ml SD 100% 41,45

Lactobacillus rhamnosus GG Polpharma

▼ **Acidolac[®] caps:** kaps. - 10 szt. SD 100% 19,93

▼ **Acidolac[®] caps:** kaps. - 20 szt. SD 100% 29,21

▼ **Acidolac[®] caps:** kaps. - 20 szt. + 10 szt. SD 100% X

Bifidobacterium animalis Polpharma

▼ **Acidolac[®] Dentifex Kids:** tabl. do ssania - 30 szt. SD 100% 38,58

Vitamin D + Lactobacillus salivarius HM6 Paradens Polpharma


**ZAKODOWANY DO WALKI
Z ZAKAŻENIEM**

▼ Adynovi: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 2000 j.m. - 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. 5 ml	Rx-z	100% g ⁽¹⁾	5609,52 bezpł.
Ruriococogum alfa pegolom (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B			
W: Leczenie i profilaktyka krwawień u pacjentów w wieku 12 lat i powyżej z hemofilią A (wrodzonym niedoborem czynnika VIII).			
Aerius: roztw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 150 ml	Rx	100%	X
Aerius: roztw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 60 ml	Rx	100%	X
Aerius: tabl. powł. 5 mg - 10 szt.	Rx	100%	X
Aerius: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Desloratadine			
Aerius - (IR): roztw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 150 ml	Rx	100%	21,50
Aerius - (IR): tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,30
Desloratadine			
Aethoxysklerol 0,5%: inj. [roztw.] 5 mg/ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	52,00
Aethoxysklerol 1%: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	60,00
Aethoxysklerol 2%: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	71,30
Aethoxysklerol 3%: inj. [roztw.] 30 mg/ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	80,80
Laurmakrogol 400 (Polidocanol)			
Aethylum chloratum Filofarm®: aerozol do stos. zewnętrznego 70 g - 1 poj. aerozolu	Rx	100%	42,99
Ethyl chloride			
Afastural: roztw. doust. [prosz.] 3 g - 1 sas. 8 g	Rx	100%	15,00
Fosfomicyn			
Afenix: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ s ⁽²⁾	20,38 7,23 bezpł.
Afenix: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ s ⁽²⁾	38,65 12,56 bezpł.
Solifenacin succinate (1) Zespół pęcherza nadreaktywnego (2) Pacjenci 65+			
W: Leczenie objawowe nagłego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia nagłego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego.			
Afinitor: tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx-z	100% g ⁽¹⁾	9868,18 bezpł.
Afinitor: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx-z	100% g ⁽¹⁾	13737,60 bezpł.
Everolimus (1) Chemioterapia ICD-10: C.91.a.; C.91.b.			
W: Zaawansowany rak piersi z ekspresją receptorów hormonalnych; produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka piersi z ekspresją receptorów hormonalnych, bez ekspresji HER2/neu, w skojarzeniu z eksemestanem u kobiet, po niepowodzeniu bez objawowego zajęcia narządów wewnętrznych, po wystąpieniu wznowy lub progresji po leczeniu niesteroidowymi inhibitorami aromatazy. Nowotwór neuroendokrynnie tkuski; produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nieoperacyjnych lub z przerzutami wysoko lub średnio zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych tkuski u dorosłych pacjentów z chorobą o przebiegu postępującym. Rak nerwowokomórkowy; produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu pacjentów z zaawansowanym rakiem nerwowokomórkowym, u których wystąpił zespół choroby nastąpił w trakcie lub po przebytej terapii anti-VEGF (czynnik wzrostu śródbłonna naczyń).			
Aflegan: inj. [roztw.] 7,5 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	25,20
Ambroxol hydrochloride			
Afiderm: krem 0,5 mg/g - 1 op. 40 g	Rx	100%	26,63
Afiderm: krem 0,5 mg/g - 1 op. 20 g	Rx	100%	19,89
Afiderm: maść 0,5 mg/g - 1 op. 40 g	Rx	100%	26,65
Afiderm: maść 0,5 mg/g - 1 op. 20 g	Rx	100%	19,89
Alclometasone			
○ Afobam®: tabl. 0,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	19,99
○ Afobam®: tabl. 0,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	26,49
Alprazolam			
○ Afobam®: tabl. 1 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	37,99
Alprazolam			
▼ Afstyla: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 250 j.m - 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. + zestaw do podawania	Rx-z	100% g ⁽¹⁾	601,02 bezpł.
▼ Afstyla: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m - 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. + zestaw do podawania	Rx-z	100% g ⁽¹⁾	1202,04 bezpł.
▼ Afstyla: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 1000 j.m - 1 fioł. prosz. + 1 fioł. rozp. + zestaw do podawania	Rx-z	100% g ⁽¹⁾	2404,08 bezpł.
▼ Afstyla: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 1500 j.m - 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. + zestaw do podawania	Rx-z	100% g ⁽¹⁾	3606,12 bezpł.
▼ Afstyla: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 4808,16 - 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. + zestaw do podawania	Rx-z	100% g ⁽¹⁾	4808,16 bezpł.
▼ Afstyla: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 2500 j.m - 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. + zestaw do podawania	Rx-z	100% g ⁽¹⁾	6010,20 bezpł.
▼ Afstyla: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 3000 j.m - 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. + zestaw do podawania	Rx-z	100% g ⁽¹⁾	7212,24 bezpł.
Lonococogum alfa (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B			
W: Leczenie i profilaktyka krwawień u pacjentów z hemofilią typu A (wrodzonym niedoborem VIII czynnika krzepnięcia krwi). Produkt leczniczy może być stosowany we wszystkich grupach wiekowych.			

Agapurin®: tabl. draż. 100 mg - 60 szt.	Rx	100%	11,00
Pentoxifylline			
Agapurin® SR 400: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 20 szt.	Rx	100%	13,38
Agapurin® SR 600: tabl. o przedl. uwalnianiu 600 mg - 20 szt.	Rx	100%	21,76
Pentoxifylline			
Agastin®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt.	Rx	100% 100% ⁽¹⁾ 50% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ s ⁽³⁾	11,85 5,93 bezpł. bezpł.
Omeprazole (1) W: Zastosowanie u pacjentów dorosłych. Leczenie wrzodzenia dwunastnicy. Zapobieganie nawrotom wrzodzenia żołądka. Leczenie wrzodzenia żołądka. Zapobieganie nawrotom wrzodzenia żołądka. W skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami, terapia eradycyjna <i>Helicobacter pylori</i> (<i>H. pylori</i>) w chorobie wrzodowej. Leczenie wrzodzeń 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. Zastosowanie u dzieci. Dzieci w wieku powyżej 1 roku i zarzucają kwasej treści żołądkowej w chorobie refluksowej przełyku. Dzieci i młodzież w wieku powyżej 4 lat: w skojarzeniu z antybiotykami w leczeniu wrzodzenia dwunastnicy wywołanego przez <i>H. pylori</i> . WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Agem 5 - (IR): tabl. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ s ⁽³⁾	13,30 3,99 bezpł. bezpł.
Agem 10 - (IR): tabl. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ s ⁽³⁾	24,58 7,37 bezpł. bezpł.
Amoldipine (1) W: Nadciśnienie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurcząca dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauda związany z twardziątką układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Agem® 5: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ s ⁽³⁾	8,03 2,41 bezpł. bezpł.
Agem® 5: tabl. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ s ⁽³⁾	13,51 4,05 bezpł. bezpł.
Agem® 10: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ s ⁽³⁾	14,90 4,47 bezpł. bezpł.
Agem® 10: tabl. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ s ⁽³⁾	25,04 7,51 bezpł. bezpł.
Amoldipine (1) W: Nadciśnienie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurcząca dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauda związany z twardziątką układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Aglan®: inj. 15 mg/1,5 ml - 5 amp. 1,5 ml	Rx	100%	26,78
Meloxicam			
Aglan® 15: tabl. 15 mg - 10 szt.	Rx	100%	5,48
Aglan® 15: tabl. 15 mg - 20 szt.	Rx	100% 50% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ s ⁽³⁾	11,55 6,44 bezpł. bezpł.
Aglan® 15: tabl. 15 mg - 30 szt.	Rx	100% 50% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ s ⁽³⁾	15,26 7,63 bezpł. bezpł.
Meloxicam (1) W: Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zeszylnięciaowego zapalenia stawów kregosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Agolek: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ s ⁽²⁾	64,28 20,22 bezpł.
Agomelatine (1) Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedonii (2) Pacjenci 65+			
W: Leczenie dużych epizodów depresyjnych. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych.			
Agomelatine +pharma: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 100% ⁽¹⁾ s ⁽²⁾	66,48 19,94 bezpł.
Agomelatine +pharma: tabl. powł. 25 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	X
Agomelatine (1) Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedonii (2) Pacjenci 65+			
W: Leczenie dużych epizodów depresyjnych. Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych.			

Agomelatine Adamed: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
Agomelatine			
Agomelatine G.L. Pharma: tabl. powł. 25 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ s ⁽²⁾	62,11 18,63 bezpł.
Agomelatine (1) Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedonii (2) Pacjenci 65+			
W: Leczenie dużych epizodów depresji. Produkt przeznaczony jest do stosowania u pacjentów dorosłych.			
Agomelatyna Egis: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ s ⁽²⁾	63,20 19,14 bezpł.
Agomelatine (1) Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedonii (2) Pacjenci 65+			
W: Leczenie dużych epizodów depresyjnych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.			
Agrexek: tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ s ⁽²⁾	25,80 7,74 bezpł.
Clopidogrel (1) Międzyzcyca objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenocyjnymi uwalnającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania (2) Pacjenci 65+			
W: Profilaktyka wtórna powikłań zakrzepowych miążdżycy. Clopidogrel jest wskazany u: dorosłych pacjentów z zawalem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwinnym (od 7 dni do mniej niż 6 miesięcy) lub z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych. Dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym: bez uniesienia odcinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawal mięśnia sercowego bez załamka Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent podczas zabiegu przeszekowej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z ASA, z ostrym zawalem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo, kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. Profilaktyka powikłań zakrzepowych miążdżycy i zakrzepowo-zatorowych u pacjentów z migotaniem przedsionków. U dorosłych pacjentów z migotaniem przedsionków i przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka powikłań naczyniowych, u których leczenie antagonistami wt. K nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie, Clopidogrel w skojarzeniu z ASA stosuje się w celu profilaktyki powikłań zakrzepowych miążdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru.			
Agrexek - (IR): tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ s ⁽²⁾	22,38 6,71 bezpł.
Clopidogrel (1) Międzyzcyca objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenocyjnymi uwalnającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania (2) Pacjenci 65+			
W: Profilaktyka wtórna powikłań zakrzepowych miążdżycy. Clopidogrel jest wskazany u: dorosłych pacjentów z zawalem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwinnym (od 7 dni do mniej niż 6 miesięcy) lub z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych. Dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym: bez uniesienia odcinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawal mięśnia sercowego bez załamka Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent podczas zabiegu przeszekowej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z ASA, z ostrym zawalem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo, kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. Profilaktyka powikłań zakrzepowych miążdżycy i zakrzepowo-zatorowych u pacjentów z migotaniem przedsionków i przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka powikłań naczyniowych, u których leczenie antagonistami wt. K nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie, Clopidogrel w skojarzeniu z ASA stosuje się w celu profilaktyki powikłań zakrzepowych miążdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru.			
Agrexek - (IR): tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ s ⁽²⁾	22,36 6,71 bezpł.
Clopidogrel (1) Międzyzcyca objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenocyjnymi uwalnającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania (2) Pacjenci 65+			
W: Profilaktyka wtórna powikłań zakrzepowych miążdżycy. Clopidogrel jest wskazany u: dorosłych pacjentów z zawalem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwinnym (od 7 dni do mniej niż 6 miesięcy) lub z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych. Dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym: bez uniesienia odcinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawal mięśnia sercowego bez załamka Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent podczas zabiegu przeszekowej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z ASA, z ostrym zawalem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo, kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. Profilaktyka powikłań zakrzepowych miążdżycy i zakrzepowo-zatorowych u pacjentów z migotaniem przedsionków i przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka powikłań naczyniowych, u których leczenie antagonistami wt. K nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie, Clopidogrel w skojarzeniu z ASA stosuje się w celu profilaktyki powikłań zakrzepowych miążdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru.			
Agrexek - (IR): tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ s ⁽²⁾	21,80 6,54 bezpł.
Clopidogrel (1) Międzyzcyca objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenocyjnymi uwalnającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania (2) Pacjenci 65+			
W: Profilaktyka wtórna powikłań zakrzepowych miążdżycy. Clopidogrel jest wskazany u: dorosłych pacjentów z zawalem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwinnym (od 7 dni do mniej niż 6 miesięcy) lub z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych. Dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym: bez uniesienia odcinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawal mięśnia sercowego bez załamka Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent podczas zabiegu przeszekowej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z ASA, z ostrym zawalem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo, kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. Profilaktyka powikłań zakrzepowych miążdżycy i zakrzepowo-zatorowych u pacjentów z migotaniem przedsionków i przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka powikłań naczyniowych, u których leczenie antagonistami wt. K nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie, Clopidogrel w skojarzeniu z ASA stosuje się w celu profilaktyki powikłań zakrzepowych miążdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru.			



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

wskazany u: dorosłych pacjentów z zawałem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwinnym (od 7 dni do mniej niż 6 miesięcy) lub z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych. Dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym: bez uniesienia odcinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawał mięśnia sercowego bez załamka Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent podczas zabiegu przeszłokrojnej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z ASA, z ostrym zawałem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo, kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. **Profilaktyki powikłań zakrzepowych miążdżycy i zakrzepowo-zatorowych u pacjentów z migotaniem przedsionków.** U dorosłych pacjentów z migotaniem przedsionków i przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka powikłań naczyniowych, u których leczenie antagonistami wit. K nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie, klopidogrel w skojarzeniu z ASA stosuje się w celu profilaktyki powikłań zakrzepowych miążdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru.

Aidee: tabl. powł. **0,03 mg+ 2 mg** - 21 szt. Rx 100% 19,12
Ethinylestradiol + Dienogest Symphear

▼**Aimovig:** inj. [roztw.] **70 mg/ml** - 1 amp.-strzyk. 1 ml Rx-z 100% X

▼**Aimovig:** inj. [roztw.] **140 mg/ml** - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 2092,49
B⁽¹⁾ bezpl.

Erenumab (1) Program lekowy: profilaktyczne leczenie chorych na migrenę bezpl. wika
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w profilaktyce migreny u osób dorosłych, u których występują przynajmniej 4 dni z migreną na m-c.

Novartis Europharm Limited

Airbufo Forspiro: prosz. do inhal. **160/4,5 µg/dawkę** - 1 inhal. (60 dawek) Rx 100% 59,90
C⁽¹⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 16,11
S⁽⁴⁾ bezpl.

Airbufo Forspiro: prosz. do inhal. **160/4,5 µg/dawkę** - 2 inhal. (120 dawek) Rx 100% 109,69
C⁽¹⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 18,90
S⁽⁴⁾ bezpl.

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

Budesonide + Formoterol (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+
W: Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy jest wskazany w systematycznym leczeniu astmy u dorosłych i młodzieży (w wieku co najmniej 12 lat), u których właściwie jest jednocześnie stosowanie wewnętrznego glikokortykosteroidu i długo działającego agonisty receptorów β₂-adrenergiczych, gdy: leczenie włączającym glikokortykosteroidami i stosowanymi doraźnie krótko działającymi wziewnymi antagonistami receptorów β₂-adrenergiczych nie zapewniło odpowiedniej kontroli objawów choroby lub stosowane osobno wzięwe glikokortykosteroidy i długo działający agonisty receptorów β₂-adrenergiczych zapewniły odpowiednią kontrolę objawów choroby. **Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP).** Stosowanie produktu jest wskazane w objawowym leczeniu dorosłych (w wieku co najmniej 18 lat) z POChP z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV₁) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostreniem choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela.

▼**AJOVY:** inj. [roztw.] **225 mg** - 1 amp.-strzyk. 1,5 ml Rx-z 100% 2003,40
B⁽¹⁾ bezpl.

▼**AJOVY:** inj. [roztw.] **225 mg** - 1 wstrzyk. 1,5 ml Rx-z 100% X
Fremanezumab (1) Program lekowy: profilaktyczne leczenie chorych na migrenę przewlekłą
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w profilaktyce migreny u osób dorosłych, u których występują co najmniej 4 dni z migreną w m-cu.

Akineton - (IR): tabl. **2 mg** - 50 szt. Rx 100% 15,00
30%⁽¹⁾ 5,09
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

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

AirFluSal Forspiro: prosz. do inhal. **50/250 µg/dawkę** - 1 inhal. (60 dawek) Rx 100% 87,87
C⁽¹⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 12,75
S⁽⁴⁾ bezpl.

AirFluSal Forspiro: prosz. do inhal. **50/500 µg/dawkę** - 1 inhal. (60 dawek) Rx 100% 104,54
C⁽¹⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 13,75
S⁽⁴⁾ bezpl.

Fluticasone propionate + Salmeterol (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+
W: Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest leczenie skojarzone długo działającym β₂-mimetykiem i wzięwym kortykosteroidem u: pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli objawów astmy stosując kortykosteroid wzięwy i stosowany doraźnie wzięwy krótko działający β₂-mimetyk lub pacjentów, u których uzyskano kontrolę objawów astmy stosując zarówno kortykosteroid wzięwy, jak i długo działający β₂-mimetyk. **POChP.** Produkt leczniczy wskazany jest do objawowego leczenia pacjentów z POChP z FEV₁ <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostreniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.

Akineton®: inj. [roztw.] **5 mg/ml** - 5 amp. 1 ml ◆ Rx 100% 38,61
Biperiden lactate Mercofarm

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

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

Akineton®: tabl. **2 mg** - 50 szt. ◆ Rx 100% 31,83
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 3,38
S⁽⁴⁾ bezpl.

Akidast: krople do oczu [roztw.] **50 µg/ml** - 1 but. 2,5 ml Rx 100% 31,83
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 3,38
S⁽⁴⁾ bezpl.

leczenia pacjentów z POChP z FEV₁ <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostreniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.

AirFluSal Forspiro - (IR): prosz. do inhal. **50/250 µg/dawkę** - 1 inhal. (60 dawek) Rx 100% 85,30
C⁽¹⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 10,18
S⁽⁴⁾ bezpl.

Fluticasone propionate + Salmeterol (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+
W: Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest leczenie skojarzone długo działającym β₂-mimetykiem i wzięwym kortykosteroidem u: pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli objawów astmy stosując kortykosteroid wzięwy i stosowany doraźnie wzięwy krótko działający β₂-mimetyk lub pacjentów, u których uzyskano kontrolę objawów astmy stosując zarówno kortykosteroid wzięwy, jak i długo działający β₂-mimetyk. **POChP.** Produkt leczniczy wskazany jest do objawowego leczenia pacjentów z POChP z FEV₁ <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela) i powtarzającymi się zaostreniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby mimo regularnego stosowania leków rozszerzających oskrzela.

Beclomethasone dipropionate + Formoterol fumarate dihydrate (1) Kobiety w ciąży (2) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (3) Pacjenci 65+
W: Astma. Lek jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wzięwego kortykosteroidu i długo działającego β₂-agonisty) u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wzięwych oraz stosowanego doraźnie szybko działającego, wzięwego β₂-agonisty lub u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wzięwych, jak i długo działających β₂-agonisty. **POChP.** Leczenie objawowe pacjentów z ciężką postacią przewłokowej obturacyjnej choroby płuc (POChP) (wartość FEV₁: <50% wartości należnej) oraz nawracającymi w przeszłości zaostreniami, u których występują wyraźne objawy choroby pomimo regularnego leczenia długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela.

▼**AJOVY:** inj. [roztw.] **225 mg** - 1 amp.-strzyk. 1,5 ml Rx-z 100% 2003,40
B⁽¹⁾ bezpl.

▼**AJOVY:** inj. [roztw.] **225 mg** - 1 wstrzyk. 1,5 ml Rx-z 100% X
Fremanezumab (1) Program lekowy: profilaktyczne leczenie chorych na migrenę przewlekłą
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w profilaktyce migreny u osób dorosłych, u których występują co najmniej 4 dni z migreną w m-cu.

Akineton®: tabl. **2 mg** - 50 szt. ◆ Rx 100% 15,00
30%⁽¹⁾ 5,09
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

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

Akineton®: tabl. **2 mg** - 50 szt. ◆ Rx 100% 15,00
30%⁽¹⁾ 5,09
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

▼**AJOVY:** inj. [roztw.] **225 mg** - 1 amp.-strzyk. 1,5 ml Rx-z 100% 2003,40
B⁽¹⁾ bezpl.

▼**AJOVY:** inj. [roztw.] **225 mg** - 1 wstrzyk. 1,5 ml Rx-z 100% X
Fremanezumab (1) Program lekowy: profilaktyczne leczenie chorych na migrenę przewlekłą
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w profilaktyce migreny u osób dorosłych, u których występują co najmniej 4 dni z migreną w m-cu.

Akineton®: tabl. **2 mg** - 50 szt. ◆ Rx 100% 15,00
30%⁽¹⁾ 5,09
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

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

Akineton®: tabl. **2 mg** - 50 szt. ◆ Rx 100% 15,00
30%⁽¹⁾ 5,09
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Akineton®: inj. [roztw.] **5 mg/ml** - 5 amp. 1 ml ◆ Rx 100% 38,61
Biperiden lactate Mercofarm

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

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

Akineton®: tabl. **2 mg** - 50 szt. ◆ Rx 100% 31,83
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 3,38
S⁽⁴⁾ bezpl.

Akidast: krople do oczu [roztw.] **50 µg/ml** - 1 but. 2,5 ml Rx 100% 31,83
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 3,38
S⁽⁴⁾ bezpl.

Akidast: krople do oczu [roztw.] **50 µg/ml** - 1 but. 2,5 ml Rx 100% 31,83
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 3,38
S⁽⁴⁾ bezpl.

Akidast: krople do oczu [roztw.] **50 µg/ml** - 1 but. 2,5 ml Rx 100% 31,83
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 3,38
S⁽⁴⁾ bezpl.

Akidast: krople do oczu [roztw.] **50 µg/ml** - 1 but. 2,5 ml Rx 100% 31,83
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 3,38
S⁽⁴⁾ bezpl.

Akidast: krople do oczu [roztw.] **50 µg/ml** - 3 but. 2,5 ml Rx 100% 86,49
DZ⁽¹⁾ bezpl.
R⁽²⁾ 8,00
S⁽³⁾ bezpl.

Latanoprost (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+
W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem przesaczenia oraz z nadciśnieniem wewnątrzgałkowym. Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u dzieci i młodzieży z podwyższonym ciśnieniem wewnątrzgałkowym i u dzieci i młodzieży z jaskrą.

Akidast Duo: krople do oczu [roztw.] **(50 µg+ 5 mg/ml)** - 1 but. 2,5 ml ◆ Rx 100% 31,83
DZ⁽¹⁾ bezpl.
R⁽²⁾ 3,38
S⁽³⁾ bezpl.

Akidast Duo: krople do oczu [roztw.] **(50 µg+ 5 mg/ml)** - 3 but. 2,5 ml ◆ Rx 100% 86,49
DZ⁽¹⁾ bezpl.
R⁽²⁾ 8,00
S⁽³⁾ bezpl.

Latanoprost + Timolol (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+
W: Lek jest przeznaczony do stosowania u osób dorosłych (w tym u osób w podeszłym wieku) w celu obniżenia ciśnienia wewnątrzgałkowego (OP) u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem oraz podwyższonym ciśnieniem wewnątrzgałkowym, u których reakcja na miejscowo stosowane leki β₂-adrenolityczne lub analogi prostaglandyn jest niewystarczająca.

Akidast Duo: krople do oczu [roztw.] **(50 µg+ 5 mg/ml)** - 1 but. 2,5 ml ◆ Rx 100% 98,00
Trifaroten Galderma

Aknemycin®: maść **20 mg/g** - 1 tuba 25 g Rx 100% 34,06
Aknemycin®: płyn do stos. na skórę **20 mg/g** - 1 but. 25 ml Rx 100% 34,06

Erythromycin Almirall
Aknemycin® Plus: płyn do stos. na skórę **(40 mg+ 0,25 mg/ml)** - 1 but. 25 ml Rx 100% 51,66
Erythromycin + Tretinoin Almirall

▼**Aknenormin 10 mg:** kaps. miękkie **10 mg** - 30 szt. Rx 100% 85,31
▼**Aknenormin 10 mg:** kaps. miękkie **10 mg** - 60 szt. Rx 100% 138,20

▼**Aknenormin 10 mg:** kaps. miękkie **10 mg** - 90 szt. Rx 100% 202,30
▼**Aknenormin 20 mg:** kaps. miękkie **20 mg** - 30 szt. Rx 100% 116,83

▼**Aknenormin 20 mg:** kaps. miękkie **20 mg** - 60 szt. Rx 100% 189,26
▼**Aknenormin 20 mg:** kaps. miękkie **20 mg** - 90 szt. Rx 100% 277,06

Isotretinoin Almirall
Aksoderm®: maść **400 j.m./g** - 1 tuba 30 g OTC 100% 10,02
Aksoderm® Forte: maść **1000 j.m./g** - 1 tuba 10 g Rx 100% 18,56

Retinol Gombi
▼**Akynzeo:** kaps. twarde **300 mg+ 0,5 mg** - 1 szt. ◆ Rx 100% 293,07
B⁽¹⁾ bezpl.

Palonosetron + Netupitant (1) Chemioterapia ICD-10: C.0.16./C.0.16.b.
W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych w zapobieganiu ostrym i opóźnionym nudnościom i wymiotom na skutek chemioterapii przeciwnowotworowej zawierającej cisplatinę u silnym działaniu wymiotnym; zapobieganiu ostrym i opóźnionym nudnościom i wymiotom na skutek chemioterapii przeciwnowotworowej o umiarkowanym działaniu wymiotnym.

Alcaïne®: krople do oczu [roztw.] **5 mg/ml** - 1 but. 15 ml Rx 100% 27,90
Proxymetacaine hydrochloride Alcon Polska

Alcreno: tabl. powł. **25 mg** - 30 szt. ◆ Rx 100% X
Alcreno: tabl. powł. **100 mg** - 60 szt. ◆ Rx 100% X
Alcreno: tabl. powł. **200 mg** - 60 szt. ◆ Rx 100% X
Alcreno: tabl. powł. **300 mg** - 60 szt. ◆ Rx 100% X

Quetiapine Accord Healthcare
Alcreno: tabl. powł. **100 mg** - 30 szt. ◆ Rx 100% X
Alcreno: tabl. powł. **200 mg** - 30 szt. ◆ Rx 100% X

Quetiapine Accord Healthcare
Aldan®: tabl. **5 mg** - 30 szt. ◆ Rx 100% 8,64
30%⁽¹⁾ 2,59
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

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

Amoldipine (1) W: W leczeniu nadciśnienia tętniczego, stabilnej dławicy piersiowej oraz naczynioskurczowej dławicy piersiowej (angina Prinzmetalowa). WP: Objaw Raynauda związany z twardzią tkanką - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+
Polfarmex

Aldara 5%: krem **5%** - 12 szasz. Rx 100% 385,76
Imiquimod Meda AB

▼**Aldurazyme:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **100 j.m./ml** - 1 fioł. 5 ml Lz 100% 2443,00
B⁽¹⁾ bezpl.

Laronidase (1) Program lekowy: leczenie choroby Hurler
W: Wskazany w długotwałej substytucji enzymatycznej u pacjentów z potwierdzo-

W trosce o pacjenta z migreną!

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

nym rozpoznaniem mukopolisacharydozy typu I (MPS I; niedobór α-L-iduronidazy) w celu leczenia nieneurologicznych objawów choroby.

▼Alecensa: kaps. twarde 150 mg - 224 szt. ◆ Rx 100% 24196,22
B⁽¹⁾ bezpl.

Alectinib (1) Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca

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

Roche Registration	
Rx 100%	12,30
Rx 30% ⁽¹⁾	3,69
S ⁽²⁾	bezpł.

Alendran 70: tabl. 70 mg - 4 szt.

Alendronic acid (1) Osteoporoza (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie osteoporozy u kobiet po menopauzie. Kwas alendronowy zmniejsza ryzyko złamań kręgow i szyjki kości udowej.

Roche Registration	
Rx 100%	10,63
Rx 30% ⁽¹⁾	3,19
S ⁽²⁾	bezpł.

Alendrogen: tabl. 70 mg - 4 szt.

Alendronic acid (1) Osteoporoza (2) Pacjenci 65+

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

Roche Registration	
Rx 100%	9,44
Rx 30% ⁽¹⁾	2,83
S ⁽²⁾	bezpł.

Alendronic acid (1) Osteoporoza (2) Pacjenci 65+

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

Roche Registration	
Rx 100%	8,32
S ⁽²⁾	bezpł.

Alendronic Acid Genoptim: tabl. 70 mg - 4 szt.

Alendronic acid

Roche Registration	
Rx 100%	14,94
Rx 30% ⁽¹⁾	5,52
DZ ⁽²⁾	bezpł.
S ⁽³⁾	bezpł.

Alergimed: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆

Levocetirizine dihydrochloride (1) W: Objawowe leczenie alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego zapalenia błony śluzowej nosa) oraz pokrzywki. Produkt leczniczy jest wskazany dla dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 6 lat i powyżej. WP: Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafylaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Roche Registration	
Rx 100%	8,40
S ⁽²⁾	X
S ⁽³⁾	X

Aleric™ Lora: tabl. 10 mg - 7 szt.

Aleric™ Lora: tabl. 10 mg - 30 szt.

Aleric™ Lora: tabl. 10 mg - 60 szt.

Loratadine

Roche Registration	
Rx 100%	15,36
Rx 30% ⁽¹⁾	5,94
DZ ⁽²⁾	bezpł.
S ⁽³⁾	bezpł.

Alarmed®: tabl. 10 mg - 30 szt.

Cetirizine dihydrochloride (1) W: Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu: przewlekłego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa, sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (katar sienny), alergicznego zapalenia spojówek, przewlekłej idiopatycznej pokrzywki. WP: Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafylaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Roche Registration	
Rx 100%	12,60
S ⁽²⁾	bezpł.

ALERALPAX®: krople do oczu [roztw.] 1 mg/ml - 1 but. 5 ml

Olopatadine

Roche Registration	
Lz 100%	8,96
B ⁽¹⁾	bezpł.

Alexan®: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 5 ml ◆

Alexan®: inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 10 ml ◆

Alexan®: inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 20 ml ◆

Alexan®: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 40 ml ◆

Alexan®: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 fioł. 5 ml ◆

Cytarabine (1) Chemioterapia ICD-10: C.14.

W: Cytarabina może być stosowana zarówno w monoterapii jak i w skojarzeniu z innymi chemioterapeutykami w leczeniu początkowym oraz podtrzymującym: ostrych białaczek szpikowych, ostrych białaczek limfoblastycznych, nacieków białaczkowych w ośrodkowym układzie nerwowym, złośliwych chłoniaków nieziarniczych (Non-Hodgkin's lymphoma). Leczenie dużymi dawkami: opornych na leczenie chłoniaków nieziarniczych (Non-Hodgkin's lymphoma), opornych na leczenie ostrych białaczek szpikowych, opornych na leczenie ostrych białaczek limfoblastycznych, przełomu blastycznego w przewlekłej białaczce szpikowej.

Roche Registration	
Rx 100%	26,72
Rx 30% ⁽¹⁾	5,38
S ⁽²⁾	bezpł.

Alfabetax: tabl. o przedł. uwalnianiu 10 mg - 30 szt.

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

W: Leczenie czynnościowych objawów łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (LRGK) o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego. Leczenie wspomagające ostrego zatrzymania moczu związanego z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego w połączeniu z założeniem cewnika.

Roche Registration	
Rx 100%	10,56
Rx 30% ⁽¹⁾	2,85
DZ ⁽²⁾	bezpł.
S ⁽³⁾	bezpł.

Alfaterc®: krople doustne 10 mg/ml - 1 fioł. 10 ml

Alfaterc®: krople doustne 10 mg/ml - 1 fioł. 10 ml

Alfaterc®: krople doustne 10 mg/ml - 1 fioł. 10 ml

Alfaterc®: krople doustne 10 mg/ml - 1 fioł. 10 ml

Alfaterc®: krople doustne 10 mg/ml - 1 fioł. 10 ml

Alfaterc®: krople doustne 10 mg/ml - 1 fioł. 10 ml

Alfaterc®: krople doustne 10 mg/ml - 1 fioł. 10 ml

Alfaterc®: krople doustne 10 mg/ml - 1 fioł. 10 ml

Alfaterc®: krople doustne 10 mg/ml - 1 fioł. 10 ml

Alfaterc®: krople doustne 10 mg/ml - 1 fioł. 10 ml

Alfaterc®: krople doustne 10 mg/ml - 1 fioł. 10 ml

Alfaterc®: krople doustne 10 mg/ml - 1 fioł. 10 ml



ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



Allewyn® Gentle Border: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM	100%	30,34
		30% ⁽¹⁾	9,10
		B ⁽²⁾	bezpł.

Emplastry microfibrificum cellulosae (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	WM	100%	45,15
		30% ⁽¹⁾	13,55
		B ⁽²⁾	bezpł.

Allewyn® Gentle Border Lite: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 8x8 cm - 1 szt.	WM	100%	7,57
		30% ⁽¹⁾	2,46
		B ⁽²⁾	0,27

Allewyn® Gentle Border Lite: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	10,90
		30% ⁽¹⁾	3,27
		B ⁽²⁾	bezpł.

Allewyn® Gentle Border Lite: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	23,61
		30% ⁽¹⁾	7,08
		B ⁽²⁾	bezpł.

Allewyn® Gentle Border Lite Oval: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 15,2x13,1 cm - 1 szt.	WM	100%	16,82
		30% ⁽¹⁾	5,05
		B ⁽²⁾	bezpł.

Allewyn® Gentle Border Multisite: opatrunek piankowy z warstwą adhezyjną zawierającą silikon 17,1x17,9 - 1 szt.	WM	100%	23,04
		30% ⁽¹⁾	6,91
		B ⁽²⁾	bezpł.

Allewyn® Heel: opatrunek leczniczy 10,5x13,5 cm - 1 szt.	WM	100%	10,74
		30% ⁽¹⁾	4,85
		B ⁽²⁾	2,32

Allewyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 10,3x10,3 cm - 1 szt.	WM	100%	13,51
		30% ⁽¹⁾	6,09
		B ⁽²⁾	2,91

Allewyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 12,9x12,9 cm - 1 szt.	WM	100%	20,26
		30% ⁽¹⁾	8,61
		B ⁽²⁾	3,62

Allewyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15,4x15,4 cm - 1 szt.	WM	100%	27,93
		30% ⁽¹⁾	11,10
		B ⁽²⁾	3,88

Allewyn® Life: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 21x21 cm - 1 szt.	WM	100%	48,23
		30% ⁽¹⁾	16,99
		B ⁽²⁾	bezpł.

Allewyn® Life Heel: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 25x25,2 cm - 1 szt.	WM	100%	61,86
		30% ⁽¹⁾	18,56
		B ⁽²⁾	bezpł.

Allewyn® Life Sacrum: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM	100%	28,33
		30% ⁽¹⁾	9,58
		B ⁽²⁾	bezpł.

Allewyn® Life Sacrum: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 21,6x23 cm - 1 szt.	WM	100%	44,00
		30% ⁽¹⁾	13,20
		B ⁽²⁾	bezpł.

Allewyn® Non Adhesive: opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	12,20
		30% ⁽¹⁾	3,88
		B ⁽²⁾	0,32

Allewyn® Non Adhesive: opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	6,82
		30% ⁽¹⁾	2,66
		B ⁽²⁾	0,88

Allewyn® Non Adhesive: opatrunek leczniczy [nieprzylepny] 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	24,26
		30% ⁽¹⁾	7,62
		B ⁽²⁾	0,49

Allewyn® Sacrum: opatrunek leczniczy 22x22 cm - 1 szt.	WM	100%	29,12
		30% ⁽¹⁾	8,99
		B ⁽²⁾	0,36

Allupol®: tabl. 100 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	8,81
		R ⁽¹⁾	2,88
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Allopurinol (1)W: Leczenie wszystkich postaci hiperurykemii, których nie można kontrolować dietą, w tym hiperurykemia wtórna różnego pochodzenia i powikłania kliniczne stanów przebiegających z hiperurykemią, zwłaszcza jawną dna mocznicowa, nefropatia mocznicowa (np. w trakcie leczenia nowotworów) oraz w celu rozpuszczenia złogów i zapobiegania powstawaniu kamieni mocznicowych. Leczenie nawracającej kamicy nerkowej z kamieniami nerkowymi o mieszanym składzie wapniowo-szczawianowym, z towarzyszącą hiperurykemią, gdy leczenie płynami, dietą i innymi sposobami okazało się nieskuteczne. Choroby nowotworowe i zespoły mieloproliferacyjne z szybkim obrotem komórkowym, w których zwiększone stężenie moczianów występuje samoistnie lub wywołane jest leczeniem cytostykami. Zaburzenia czynności niektórych enzymów, prowadzące do nadprodukcji moczianów, np.: fosforybozylotransferazy hipoksantyno-guaninowej (np. zespół Lescha-Nyhana); glukozo-6-fosfatazy (np. choroba spichrzeniowa glikogenu); syntetazy fosforybozylpirofosforanowej; amidotransferazy fosforybozylpirofosforanowej; fosforybozylotransferazy adeninowej. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	15,46
		R ⁽¹⁾	2,88
		S ⁽³⁾	bezpł.

Alluzience: inj. [roztw.] 200 j. speywood/ml - 2 fiol. 0,625 ml	Rx	100%	X
---	----	------	---

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

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

Almozen: tabl. powł. 12,5 mg - 3 szt. ◆	Rx	100%	36,49
Almozen: tabl. powł. 12,5 mg - 6 szt. ◆	Rx	100%	63,99

Almotriptan	Rx	100%	X
--------------------	----	------	---

Aineta: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,48
		30% ⁽¹⁾	2,54
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

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

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

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

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

Alortia: tabl. powł. 50/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,83
		30% ⁽¹⁾	7,81
		S ⁽²⁾	bezpł.

Alortia: tabl. powł. 50/5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	30,70
		30% ⁽¹⁾	14,65
		S ⁽²⁾	bezpł.

Alortia: tabl. powł. 50/5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	44,79
		30% ⁽¹⁾	20,72
		S ⁽²⁾	bezpł.

Alortia: tabl. powł. 50/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,83
		30% ⁽¹⁾	7,81
		S ⁽²⁾	bezpł.

Alortia: tabl. powł. 50/10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	30,70
		30% ⁽¹⁾	14,65
		S ⁽²⁾	bezpł.

Alortia: tabl. powł. 50/10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	44,79
		30% ⁽¹⁾	20,72
		S ⁽²⁾	bezpł.

Alortia: tabl. powł. 100/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	14,65
		30% ⁽¹⁾	7,81
		S ⁽²⁾	bezpł.

Alortia: tabl. powł. 100/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	30,70
		30% ⁽¹⁾	14,65
		S ⁽²⁾	bezpł.

Alortia: tabl. powł. 100/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	30,70
		30% ⁽¹⁾	14,65
		S ⁽²⁾	bezpł.

Losartan + Amlodipine (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego pierwotnego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zastępczym pacjentów, u których ciśnienie tętnicze jest odpowiednio kontrolowane podczas jednoczesnego stosowania losartanu i amlodypiny w takich samych dawkach jak w produkcie złożonym. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+	Rx	100%	226,80
---	----	------	--------

Aloxi®: inj. [roztw.] 250 µg/5 ml - 1 fiol.	Rx	100%	226,80
---	----	------	--------

Palonosetron	Rx	100%	226,80
Aloxi®: kaps. miękkie 500 µg - 1 szt.	Rx	100%	226,80

Alphagan®: krople do oczu [roztw.] 2 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	26,47
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Brimonidine tartate (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	71,49
---	----	------	-------

Alpicort® E - (IR): płyn do stos. na skórę (2 mg+ 0,05 mg+ 4 mg/ml) - 1 but. 100 ml	Rx	100%	109,29
---	----	------	--------

Alpicort® E - (IR): płyn do stos. na skórę (2 mg+ 0,05 mg+ 4 mg/ml) - 1 but. 100 ml	Rx	100%	48,30
---	----	------	-------

Alprazolam	Rx	100%	10,40
-------------------	----	------	-------

Alprazolam	Rx	100%	14,95
-------------------	----	------	-------

Alprazolam	Rx	100%	8,71
-------------------	----	------	------

Alprazolam Aurovitas: tabl. 0,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	6,70
Alprazolam Aurovitas: tabl. 0,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,50
Alprazolam Aurovitas: tabl. 1 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	12,30

Alprolix®: inj. [rosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 250 IU - 1 fiol. prosz. + 1 amp.-strzyk. rozp. 5 ml + zestaw do podawania	Rx-z	100%	1113,32
		g ⁽¹⁾	bezpł.

Alprolix®: inj. [rosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 IU - 1 fiol. prosz. + 1 amp.-strzyk. rozp. 5 ml + zestaw do podawania	Rx-z	100%	2226,64
		g ⁽¹⁾	bezpł.

Alprolix®: inj. [rosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 IU - 1 fiol. prosz. + 1 amp.-strzyk. rozp. 5 ml + zestaw do podawania	Rx-z	100%	4453,27
		g ⁽¹⁾	bezpł.

Alprolix®: inj. [rosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 2000 IU - 1 fiol. prosz. + 1 amp.-strzyk. rozp. 5 ml + zestaw do podawania	Rx-z	100%	8906,54
		g ⁽¹⁾	bezpł.

Alprolix®: inj. [rosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 3000 IU - 1 fiol. prosz. + 1 amp.-strzyk. rozp. 5 ml + zestaw do podawania	Rx-z	100%	13359,82
		g ⁽¹⁾	bezpł.

Alprox®: tabl. 0,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	9,54
Alprox®: tabl. 0,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	14,44
Alprox®: tabl. 1 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	23,28

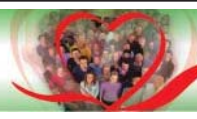
Althyxin®: roztw. doust. 25 µg/5 ml - 2 but. 75 ml	Rx	100%	32,44
Althyxin®: roztw. doust. 50 µg/5 ml - 2 but. 75 ml	Rx	100%	32,44

Althyxin®: roztw. doust. 100 µg/5 ml - 2 but. 75 ml	Rx	100%	32,44
---	----	------	-------

Althyxin®: tabl. 25 µg - 50 szt.	Rx	100%	4,03
Althyxin®: tabl. 25 µg - 100 szt.	Rx	100%	5,49
Althyxin®: tabl. 50 µg - 50 szt.	Rx	100%	4,24
Althyxin®: tabl. <			

Althyxin®: tabl. 125 µg - 50 szt.	Rx	100% 9,97	Alventa®: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 43,10	nibem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym, zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotowym, nieplaskonablonkowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca, z aktywującymi mutacjami w genie receptora naskórkowego czynnika wzrostu (EGFR). Produkt w skojarzeniu z interferonem α-2a jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym i/lub rozsiałym rakiem nerki. Produkt w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym (w stadium IIIB, IIIC i IV wg klasyfikacji FIGO Międzynarodowa Federacja Ginekologii i Pochłóznicy) rakiem jajnika, rakiem jajowodu i pierwotnym rakiem otrzewnej. Produkt w skojarzeniu z karboplatiną i gemcytabiną lub w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z pierwszym nawrotem raka jajnika, raka jajowodu lub pierwotnego raka otrzewnej, u których nie stosowano wcześniej bawecyzumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt w skojarzeniu z topotekaniem lub pegylowaną liposomalną doksorubicyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotem opornego na związki platyny raka jajnika, raka jajowodu lub pierwotnego raka otrzewnej, którzy otrzymali wcześniej nie więcej niż dwa schematy chemioterapii i u których nie stosowano wcześniej bawecyzumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt w skojarzeniu z paklitaksellem i cisplatiną lub alternatywnie u pacjentek, które nie mogą być leczone związkami platyny, w skojarzeniu z paklitaksellem i topotekaniem, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentek z przerzutami, nawrotowym lub przerzutowym rakiem szyjki macicy.	
		C ⁽¹⁾ bezpl.			DZ ⁽²⁾ bezpl.		R ⁽³⁾ 4,44
Althyxin®: tabl. 125 µg - 100 szt.	Rx	100% 18,75	Alventa®: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 85,67	Venlafaxine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe WP: Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	
		C ⁽¹⁾ bezpl.			DZ ⁽²⁾ bezpl.		R ⁽³⁾ 8,89
Althyxin®: tabl. 150 µg - 50 szt.	Rx	100% 11,79	Alventa® - (IR): kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 17,69	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.	
		C ⁽¹⁾ bezpl.			DZ ⁽²⁾ bezpl.		R ⁽³⁾ 5,33
Althyxin®: tabl. 150 µg - 100 szt.	Rx	100% 22,24	Alventa® - (IR): kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 32,25	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+	
		C ⁽¹⁾ bezpl.			DZ ⁽²⁾ bezpl.		R ⁽³⁾ 10,67
Althyxin®: tabl. 175 µg - 50 szt.	Rx	100% 13,54	Alventa® - (IR): kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 17,75	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.	
		C ⁽¹⁾ bezpl.			DZ ⁽²⁾ bezpl.		R ⁽³⁾ 6,22
Althyxin®: tabl. 200 µg - 50 szt.	Rx	100% 15,27	Alventa® - (IR): kaps. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 32,27	Delfarmo	
		C ⁽¹⁾ bezpl.			DZ ⁽²⁾ bezpl.		R ⁽³⁾ 7,11
Althyxin®: tabl. 200 µg - 50 szt.	Rx	100% 15,27	Alventa® - (IR): kaps. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 32,27	Medizin	
		C ⁽¹⁾ bezpl.			DZ ⁽²⁾ bezpl.		R ⁽³⁾ 7,11
Levothyroxine sodium (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Niedoczynnosc tarczycy (4) Pacjenci 65+ W: Produkt leczniczy 25-200 µg: leczenie łagodnego wola (powiększenia tarczycy) u pacjentów w stanie eutyreozy; zapobieganie nawrotom wola po resekcji wola u pacjentów w stanie eutyreozy, w zależności od stopnia zachowanej czynności tarczycy po operacji; terapia substytucyjna hormonami tarczycy w niedoczynności tarczycy; terapia supresyjna w raku tarczycy. Produkt leczniczy 25-100 µg: suplementacja skojarzona ze stosowaniem leków przeciwtarczycowych w nadczynności tarczycy. Produkt leczniczy 100/150/200 µg: zastosowanie diagnostyczne w testach hamowania czynności tarczycy.							
▼ Alunbrig: tabl. powł. 30 mg - 28 szt. ◆ ▼ Alunbrig: tabl. powł. 90 mg - 7 szt. ◆ ▼ Alunbrig: tabl. powł. 90 mg - 28 szt. ◆ Alunbrig: tabl. powł. 90 mg + 180 mg - 28 szt. (7 tabl. 90 mg + 21 tabl. 180 mg) ◆ ▼ Alunbrig: tabl. powł. 180 mg - 28 szt. ◆							
Brigatinib (1) Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca W: Preparat jest wskazany do stosowania w monoterapii u dorosłych pacjentów z ALK-dodatnim (ALK, ang. anaplastic lymphoma kinase - kinaza chłoniaka anaplastycznego) zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP), nieleczonego wcześniej inhibitorem ALK. Lek jest wskazany do stosowania w monoterapii u dorosłych pacjentów z ALK-dodatnim zaawansowanym NDRP, leczonych wcześniej kryzolitnibem.							
Alutard SQ: inj. podsk. zaw. [alergeny pyłków roślin] - 1 zest. 4 fiol. 5 ml Alutard SQ: inj. podsk. zaw. [alergeny pyłków roślin] - 1 zest. 1 fiol. 5 ml Alutard SQ: inj. podsk. zaw. [alergeny kurzu domowego] - 1 zest. 1 fiol. 5 ml Alutard SQ: inj. podsk. zaw. [alergeny kurzu domowego] - 1 zest. 4 fiol. 5 ml Alutard SQ: inj. podsk. zaw. [alergeny pochodzenia zwierzęcego] - 1 zest. 1 fiol. 5 ml Alutard SQ: inj. podsk. zaw. [alergeny pochodzenia zwierzęcego] - 1 zest. 4 fiol. 5 ml Alutard SQ: inj. podsk. zaw. [jad owadów błonkoskrzydłych] - 1 zest. 4 fiol. 5 ml Alutard SQ: inj. podsk. zaw. [jad owadów błonkoskrzydłych] - 1 zest. 1 fiol. 5 ml							
Allergen extracts Alventa®: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 28 szt. ◆ Alventa®: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆ Alventa®: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 60 szt. ◆							
▼ Almysys: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fiol. 4 ml ▼ Almysys: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fiol. 16 ml Bevacizumab (1) Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (AMD) (2) Chemioterapia ICD-10: W: Produkt w skojarzeniu z chemioterapią opartą na fluoropirymidynie jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rakiem okrężnicy lub odbytnicy z przerzutami. Terapia skojarzona produktem z chemioterapią opartą o paklitaksel jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiałym rakiem piersi. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu typu 2 (HER2). Terapia skojarzona produktem z kapecytabiną jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiałym rakiem piersi, u których inny rodzaj chemioterapii, w tym taksaany lub antytracykliny, nie został uznany za odpowiedni. Pacjenci, którzy otrzymali taksaany lub antytracykliny w ramach leczenia uzupełniającego w czasie ostatnich 12 m-cy nie powinni być leczeni produktem w skojarzeniu z kapecytabiną. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora HER2, patrz ChPL. Produkt w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca, o histologii innej niż w przeważającym stopniu plaskonablonkowa. Produkt w skojarzeniu z eryt-							
▼ Amgevita: inj. [roztw.] 20 mg - 1 amp.-strzyk. 0,4 ml ▼ Amgevita: inj. [roztw.] 40 mg - 2 amp.-strzyk. 0,8 ml ▼ Amgevita: inj. [roztw.] 40 mg - 2 wstrzyk. 0,8 ml ▼ Amgevita: inj. [roztw.] 40 mg - 6 amp.-strzyk. 0,8 ml ▼ Amgevita: inj. [roztw.] 40 mg - 6 wstrzyk. 0,8 ml Adalimumab (1) Program lekowy: leczenie ciężkich postaci zaskórnicy plackowatej. Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (2) Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (chLC). Program lekowy: leczenie ciężkich postaci zaskórnicy plackowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa św-							

Naszym wyborem enarenal enalapril maleas



iadczenioborców z ciężką, aktywną postacią zeszywniającego zapalenia stawów kręgosłupa (ZZKSK)...

W: Reumatoidalne zapalenie stawów. Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazana w: leczeniu czynnego reumatoidalnego zapalenia stawów...

Amipryd: tabl. 100 mg - 30 szt. Amipryd: tabl. 200 mg - 30 szt. Amipryd: tabl. 400 mg - 30 szt. Amisulpride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia (3) Pacjenci 65+

Table with columns for drug name (Amipryd, Amisulpride), strength (100mg, 200mg, 400mg), and quantity (30, 5, 2, 2, 2, 2, 2, 2).

Amisulpride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia (3) Pacjenci 65+ W: Produkt leczniczy stosowany jest w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii z objawami pozytywnymi...

Table with columns for drug name (Amisan), strength (50mg, 200mg, 400mg), and quantity (14, 5, 2, 2, 2, 2, 2, 2).

Table with columns for drug name (Amlessa), strength (8/10 mg - 30 szt), and quantity (31,80, 24,27, 82,28, 67,97, 82,28, 67,97).

Amidopine + Perindopril tert-butylamine (1) W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nadciśnienia tętniczego samotnego i/lub stabilnej choroby wieńcowej...

Table with columns for drug name (Amidopine), strength (5 mg - 30 szt), and quantity (6,15, 1,85, 11,03, 3,31, 11,72, 3,52, 219,15, 6,86, 2,06, 11,72, 3,52).

Amidopine (1) W: Naciśnienie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurcząca dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauda...

Amisulpride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia (3) Pacjenci 65+ W: Amisulpryd wskazany jest w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii z objawami pozytywnymi...

Table with columns for drug name (Amiotriptylinum VP, VP, hydrochloride, Amizepin), strength (10mg, 25mg, 200mg), and quantity (6,62, 11,17, 14,71, 5,58, 2,86, 10, 12,00, 3,60, 14,69, 12,31, 14,69, 12,31, 14,69, 12,31, 14,69, 12,31, 14,69, 12,31, 14,69, 12,31).

Amidopine Vitolabals: tabl. 5 mg - 30 szt. Amidopine Vitolabals: tabl. 10 mg - 30 szt. Amiotriptylinum VP: tabl. powł. 10 mg - 60 szt. Amiotriptylinum VP: tabl. powł. 25 mg - 60 szt. Amiotriptyline hydrochloride: tabl. 200 mg - 50 szt. Amizepin: tabl. 200 mg - 50 szt.

Table with columns for drug name (Amikacin Adamed, B.Braun, Aminomix, Aminocids + Electrolytes, Amiodaron), strength (250 mg/ml, 2,5 mg/ml, 5 mg/ml, 10 mg/ml, 5 mg/ml, 50 mg/ml, 50 mg/ml, 50 mg/ml, 50 mg/ml), and quantity (1 fl.oz, 100, 129,99, 100, 100, 100, 100, 100, 100, 100, 100, 100, 100, 100, 100, 100, 100, 100, 100, 100, 100, 19,44).

Table with columns for drug name (Amilor, Amilor, Amilor, Amiodopine + Atorvastatin), strength (10/5 mg - 30 szt, 10/10 mg - 30 szt, 20/5 mg - 30 szt, 20/10 mg - 30 szt), and quantity (16,94, 20,97, 19,36, 30,65, 14,69, 12,31, 14,69, 12,31, 14,69, 12,31, 14,69, 12,31, 14,69, 12,31, 14,69, 12,31, 14,69, 12,31, 14,69, 12,31, 14,69, 12,31, 14,69, 12,31).

Amidopine Vitolabals: tabl. 5 mg - 30 szt. Amidopine Vitolabals: tabl. 10 mg - 30 szt. Amionor: tabl. 5 mg - 30 szt. Amionor: tabl. 10 mg - 30 szt. Amiolpin: tabl. 5 mg - 30 szt. Amiolpin: tabl. 10 mg - 30 szt. Amiolpin: tabl. 10 mg - 30 szt.

Table with columns for drug name (Amionor, Amionor, Amiolpin, Amiolpin, Amiolpin, Amiolpin, Amiolpin, Amiolpin, Amiolpin), strength (5 mg - 30 szt, 10 mg - 30 szt, 5 mg - 28 szt, 10 mg - 28 szt, 5 mg - 28 szt, 10 mg - 28 szt, 10 mg - 30 szt, 10 mg - 30 szt, 10 mg - 30 szt), and quantity (7,56, 14,55, 9,23, 3,16, 17,54, 5,41, 14,68, 4,40, 14,68, 4,40).

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.

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

Amlozek®: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,79
		30% ⁽¹⁾	6,95
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Amlozek®: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,26
		30% ⁽¹⁾	7,32
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

Amoclan: tabl. powł. 1 g - 14 szt. Rx 100% 31,39
Hikma

Amoksiklav®: tabl. powł. 625 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	18,71
		50% ⁽¹⁾	10,14
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Amoksiklav®: tabl. powł. 625 mg - 21 szt. ◆	Rx	100%	23,16
		50% ⁽¹⁾	31,35
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Amoksiklav®: tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100%	16,36
		50% ⁽¹⁾	16,36
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Amoksiklav®: 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; zaostření 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 okolicy okołozębny z szerzącym 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+ Sandoz GmbH

Amoksiklav®: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 600 mg - 5 fiol. ◆	Rx	100%	31,89
Amoksiklav®: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 1,2 g - 5 fiol. ◆	Rx	100%	37,50
Amoksiklav®: zaw. doust. [granulat] 1 g - 14 sasz. ◆	Rx	100%	27,36

Amoxicillin + Clavulanic acid Sandoz GmbH

Amoksiklav®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 fi. 35 ml ◆	Rx	100%	12,71
		50% ⁽¹⁾	8,27
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Amoksiklav®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 fi. 70 ml ◆	Rx	100%	23,59
		50% ⁽¹⁾	14,71
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Amoksiklav®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 fi. 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; zaostření 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 okolicy okołozębny z szerzącym 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+ Sandoz GmbH

Amoksiklav® - (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: Produkt jest wskazany w leczeniu następujących zakażeń bakteryjnych u dorosłych i u 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, zwłaszcza zapalenie tkanki łącznej, zakażenia po ukąszeniach zwierząt, ciężki ropień okolicy okołozębny z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, zwłaszcza zapalenie kości i szpiku. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Amoksiklav® - (IR): tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100%	26,86
		50% ⁽¹⁾	13,43
		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; zaostření 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 okolicy okołozębny z szerzącym 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+ Delfarma

Amoksiklav® - (IR): tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆ Rx 100% X
Amoxicillin + Clavulanic acid PharmaViteo

Amoksiklav® 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.

Amoksiklav® ES: prosz. do przyg. zaw. doust. (600 mg + 42,9 mg)/5 ml - 1 but. 50 ml ◆ Rx 100% 23,47

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+ Sandoz GmbH

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⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
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⁾	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; zaostření 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 okolicy okołozębny z szerzącym 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+ Sun Farm

Amorolak: lakier do paznokci leczniczy 50 mg/ml 1 but. 3 ml OTC 100% 55,00

Amorolfine Sun Farm

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

Amotaks®: granulat do przyg. zaw. 500 mg/5 ml - 1 but. 60 ml Rx 100% 26,16

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; zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli; pozaszpitalne zapalenie płuc; ostre zapalenie pęcherza moczowego; bezobjawowy bakteriomoc w okresie ciąży; ostre odmiedniczkowe zapalenie nerek; dur brzusny i dur rzekomy; ropień okolicy okołozębny z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia związane z protezowaniem stawów; eradykacja *Helicobacter pylori*; choroba z Lyme. Produkt jest również wskazany w zapobieganiu zapaleniu wśierdzia. 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+ Polfa Tarchomin SA

Amotaks®: kaps. 500 mg - 16 szt.	Rx	100%	14,21
		R ⁽¹⁾	6,22
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Amotaks®: kaps. 500 mg - 20 szt.	Rx	100%	16,27
		R ⁽¹⁾	5,71
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Amoxicillin Aurovitas: tabl. do przyg. zaw. doust. 750 mg - 16 szt. Rx 100% X
Amoxicillin Aurovitas: tabl. do przyg. zaw. doust. 1000 mg - 16 szt. Rx 100% 15,94

Amotaks®: tabl. 1 g - 16 szt.	Rx	100%	23,65
		R ⁽¹⁾	5,27
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Amotaks®: tabl. 1 g - 20 szt.	Rx	100%	26,25
		R ⁽¹⁾	2,88
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Amoxicillin (1)W: Produkt wskazany jest do leczenia następujących zakażeń u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok; ostre zapalenie ucha środkowego; ostre paciorkowcowe zapalenie migdałków i zapalenie gardła; zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli; pozaszpitalne zapalenie płuc; ostre zapalenie pęcherza moczowego; bezobjawowy bakteriomoc w okresie ciąży; ostre odmiedniczkowe zapalenie nerek; dur brzusny i dur rzekomy; ropień okolicy okołozębny z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia związane z protezowaniem stawów; eradykacja *Helicobacter pylori*; choroba z Lyme. Lek jest również wskazany w zapobieganiu zapaleniu wśierdzia. 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+ Polfa Tarchomin SA

Amotaks® Dis: tabl. 500 mg - 16 szt.	Rx	100%	14,21
		R ⁽¹⁾	6,22
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Amotaks® Dis: tabl. 500 mg - 20 szt.	Rx	100%	16,27
		R ⁽¹⁾	5,71
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Amotaks® Dis: tabl. 750 mg - 16 szt. Rx 100% 16,61

Amotaks® Dis: tabl. 750 mg - 20 szt. Rx 100% 3,65

Amotaks® Dis: tabl. 750 mg - 20 szt. Rx 100% 19,70

Amotaks® Dis: tabl. 1 g - 16 szt. Rx 100% 23,65

Amotaks® Dis: tabl. 1 g - 20 szt. Rx 100% 2,88

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; zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli; pozaszpitalne zapalenie płuc; ostre zapalenie pęcherza moczowego; bezobjawowy bakteriomoc w okresie ciąży; ostre odmiedniczkowe zapalenie nerek; dur brzusny i dur rzekomy; ropień okolicy okołozębny z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia związane z protezowaniem stawów; eradykacja *Helicobacter pylori*; choroba z Lyme. Preparat jest również wskazany w zapobieganiu zapaleniu wśierdzia. 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+ Polfa Tarchomin SA

Amoxicillin + Clavulanic Acid Aurovitas: tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100%	25,22
		50% ⁽¹⁾	12,61
		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 okołozębny z szerzącym 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+ Aurovitas

Amoxicillin Aurovitas: tabl. do przyg. zaw. doust. 750 mg - 16 szt.	Rx	100%	15,94
		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 brzusny i dur rzekomy. Ropień okolicy okołozębny z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej. Zakażenia związane z protezowaniem stawów. Eradykacja *H. pylori*. Choroba z Lyme. Lek jest również wskazany w zapobieganiu zapaleniu wśierdzia. 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+ Aurovitas

Ampicillin TZF: inj. dom./dż. [prosz. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fiol.	Rx	100%	3,37
		R ⁽¹⁾	5,71
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Ampicillin TZF: inj. dom./dż. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g - 1 fiol.	Rx	100%	5,49
		R ⁽¹⁾	5,49
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.



Anastrozole Eugia: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 48,81 s ⁽²⁾ bezpl.
Anastrozole (1) Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii WP: Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+		
W: Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których w tkance guza stwierdzono obecność receptora estrogenowego, leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi, u kobiet po menopauzie, u których w tkance guza stwierdzono obecność receptora estrogenowego, leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi, u kobiet po menopauzie, u których w tkance guza stwierdzono obecność receptora estrogenowego, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfenem.		
Anastrozol Teva: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 59,51 s ⁽²⁾ 6,57 bezpl.
Anastrozole (1) Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii WP: Hormonozależny i HER2-ujemny rak piersi w I rzucie hormonoterapii stosowanej z powodu zaawansowanego nowotworu (możliwe wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w ChPL (2) Pacjenci 65+		
W: Lek jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego. Leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego, leczeniu uzupełniającym wczesnego raka piersi u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono w guzie obecność receptora estrogenowego, po 2-3 latach leczenia uzupełniającego tamoksyfenem.		
Andepin®: kaps. twarde 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 19,62 s ⁽²⁾ 9,74 DZ ⁽²⁾ bezpl. s ⁽³⁾ bezpl.
Fluoxetine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+		
W: Fluoksetyna wskazana jest w zaburzeniach depresyjnych, może być również stosowana w leczeniu nerwicy natręctw i bulimii (zaręczności psychicznej). Synteza		
Androcur®: tabl. 50 mg - 20 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 39,47 s ⁽²⁾ 13,79 bezpl.
Androcur®: tabl. 50 mg - 50 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 91,69 s ⁽²⁾ 27,51 bezpl.
Cyproterone acetate (1) W: Wskazania u kobiet. Ciężkie objawy androgenizacji, takie jak wysokie stopnia nieżyłowe owłosienie (hirsutyzm), ciężka androgenozależna utrata owłosienia głowy prowadząca ostatecznie do łysiny (wyłysienie androgenowe), często związane z ciężkimi postaciami trądziku i/lub łojotoku. U mężczyzn, tłumienie popędu w dewiacjach seksualnych. Leczenie antyandrogenowe w przypadkach nieoperacyjnego raka gruczołu krokowego. WP: Transseksualizm (F64.0) (2) Pacjenci 65+		
Androstatin: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 48,43 s ⁽²⁾ bezpl.
Finasteride		
Androster: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 30,02 s ⁽²⁾ 6,50 bezpl.
Androster: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 81,97 s ⁽²⁾ 11,42 bezpl.
Finasteride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+		
W: Do leczenia i kontroli łagodnego rozrostu gruczołu krokowego w celu: zmniejszenia rozmiarów powiększonego gruczołu krokowego, poprawy przepływu moczu; złagodzenia objawów związanych z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego; zmniejszenia ryzyka wystąpienia ostrego zatrzymania moczu oraz konieczności leczenia operacyjnego, w tym przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (TURP) i prostatektomii. Preparat należy stosować u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym (objętość gruczołu ponad 40 ml).		
Androtop®: Żel 16,2 mg/g - 1 poj. 88 g	Rx	100% g ⁽¹⁾ 216,19 s ⁽²⁾ 11,29
Testosterone		
Anesteloc® 20: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 8,18 DZ ⁽²⁾ bezpl. s ⁽³⁾ bezpl.
Anesteloc® 20: tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 14,22 s ⁽²⁾ 19,74 bezpl.
Anesteloc® 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 13,53 DZ ⁽²⁾ bezpl. s ⁽³⁾ bezpl.
Anesteloc® 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 25,49
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 owrzodzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym stosowaniem nieselektywnych NLPZ u pacjentów z grupy zwiększonego ryzyka, wymagających długotrwałego stosowania NLPZ. Dawka 40 mg . Dorosli i młodzież w wieku 12 lat i powyżej: refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli: eradykacja <i>Helicobacter pylori</i> (<i>H. pylori</i>) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną przez <i>H. pylori</i> . Choroba wrzodowa żołądka i/lub dwunastnicy. Zespół Zollingera-Ellisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+		

Angeliq®: tabl. powł. 1 mg+ 2 mg - 28 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 45,54 s ⁽²⁾ 34,18 bezpl.
Estradiol + Drospirenone (1) W: Hormonalna Terapia Zastępcza (HTZ) w leczeniu objawów niedoboru estrogenów u kobiet będących ponad 1 rok po menopauzie. Zapobieganie osteoporozie u kobiet po menopauzie, obarczonych wysokim ryzykiem przyszłych złamań, u których występuje nietolerancja lub przeciwwskazania do stosowania innych produktów leczniczych, stosowanych w zapobieganiu osteoporozie. Doświadczenie dotyczące leczenia kobiet powyżej 65 r.ż. jest ograniczone. (2) Pacjenci 65+		
Andidulafungin Fresenius Kabi: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 100 mg - fiol. 30 ml	Rx-z	100% g ⁽¹⁾ X s ⁽²⁾ bezpl.
Andidulafungin		
Anoro Ellipta: prosz. do inhal. 55/22 µg/dawkę - 1 inhal. (30 dawk)	Rx	100% g ⁽¹⁾ 160,53 s ⁽²⁾ 66,51 bezpl.
Umeclidinium bromide + Vilanterol (1) Przewlekła obturacyjna choroba płuc – leczenie podtrzymujące u pacjentów powyżej 18 roku życia (2) Pacjenci 65+		
W: Lek jest wskazany do podtrzymującego leczenia rozszerzającego oskrzela w celu łagodzenia objawów u dorosłych pacjentów z POChP.		
Antico®: tabl. 500 mg - 30 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 63,35 s ⁽²⁾ bezpl.
Disulfiram		
Antiprost: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 29,85 s ⁽²⁾ 6,33 bezpl.
Finasteride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+		
W: W leczeniu i kontroli łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) w celu: spowodowania zmniejszenia rozmiarów powiększonego gruczołu krokowego, poprawy przepływu moczu i złagodzenia objawów związanych z BPH; zmniejszenia częstości występowania ostrego zatrzymania moczu i potrzeby leczenia chirurgicznego, w tym przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomii. Preparat należy stosować wyłącznie u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym (objętość gruczołu krokowego powyżej 40 ml).		
Antytoksyna botulinowa ABE: inj. dom./doż. [roztw.] - 1 fiol. 10 ml	Lz	100% g ⁽¹⁾ 1551,50
Botulinum antitoxin		
Antytoksyna jadu żmij: inj. dom. [roztw.] 500 ja. - 1 amp. 5 ml	Rx	100% g ⁽¹⁾ 1035,00
Viper antitoxin		
Anvidils: tabl. 50 mg - 28 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 28,00 s ⁽²⁾ 41,07 bezpl.
Anvidils: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 20,61 s ⁽²⁾ bezpl.
Vildagliptin (1) W doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą; cukrzyca typu 2 u pacjentów w których zastosowanie metforminy w maksymalnie tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA1c $\geq 7\%$ (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+		
W: Wildagliptyna jest wskazana w leczeniu cukrzycy typu 2 u osób dorosłych: w monoterapii; u pacjentów niedostatecznie kontrolowanych za pomocą diety i aktywności fizycznej oraz u których stosowanie metforminy jest niewłaściwe ze względu na przeciwwskazania lub nietolerancję; w dwulekowej terapii doustnej, w skojarzeniu z metforminą u pacjentów, u których glikemia jest niewystarczająco kontrolowana, pomimo podawania maks. tolerowanej dawki metforminy w monoterapii; u pacjentów, u których glikemia jest niewystarczająco kontrolowana, pomimo podawania maks. tolerowanej dawki sulfonylomocznika w monoterapii, oraz u których nie można stosować metforminy z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; tiazolodiononem u pacjentów, u których glikemia jest niewystarczająco kontrolowana oraz u których można stosować tiazolodionon; w trzylekowej terapii doustnej, w skojarzeniu z: sulfonylomocznikiem i metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie dwulekowej terapii tymi produktami leczniczymi nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii.		
Anvidils Duo: tabl. powł. 50/1000 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 32,71 s ⁽²⁾ 10,79 bezpl.
Anvidils Duo: tabl. powł. 50/850 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 32,71 s ⁽²⁾ 10,79 bezpl.
Vildagliptin + Metformin hydrochloride (1) W: Produkt jest wskazany do stosowania jako uzupełnienie diety i ćwiczeń fizycznych w celu poprawy kontroli glikemii u osób dorosłych z cukrzycą typu 2: u pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli glikemii po zastosowaniu chlorowodoru metforminy w monoterapii; u pacjentów już leczonych wldagliptyną w skojarzeniu z chlorowodorkiem metforminy, w postaci oddzielnych tabl.; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy, w tym z insuliną, gdy produkty te nie zapewniają wystarczającej kontroli glikemii. (2) Pacjenci 65+		
Anzorin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 39,05 DZ ⁽²⁾ bezpl. s ⁽³⁾ 3,20 bezpl.
Anzorin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 72,80 DZ ⁽²⁾ bezpl. s ⁽³⁾ 3,20 bezpl.
Anzorin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 104,01 DZ ⁽²⁾ bezpl. s ⁽³⁾ 4,48 bezpl.

Anzorin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 135,18 DZ ⁽²⁾ bezpl. s ⁽³⁾ 5,97 bezpl.
Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia		
W: Dorosli: preparat jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Preparat jest skuteczny w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Preparat jest wskazany w leczeniu średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, lek jest wskazany w zapobieganiu nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.		
Aparxon PR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 29,93 s ⁽²⁾ 9,44 bezpl.
Aparxon PR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 16,91 s ⁽²⁾ bezpl.
Aparxon PR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 111,19 s ⁽²⁾ 33,36 bezpl.
Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+		
W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopy, leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (tzw. efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).		
Apexnar: inj. [roztw.] 0,5 ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła	Rx	100% g ⁽¹⁾ X
Pneumococcal vaccine		
Apidra: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100% g ⁽¹⁾ 127,61 DZ ⁽²⁾ bezpl. s ⁽³⁾ 30,83 bezpl.
Apidra: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 1 fiol. 10 ml	Rx	100% g ⁽¹⁾ 85,57 DZ ⁽²⁾ bezpl. s ⁽³⁾ 21,58 bezpl.
Apidra SoloStar: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 5 wstrzyk. 3 ml	Rx	100% g ⁽¹⁾ 128,18 DZ ⁽²⁾ bezpl. s ⁽³⁾ 31,40 bezpl.
Insulin glulisine (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4) Pacjenci 65+		
W: Cukrzyca u dorosłych, młodzieży i dzieci od 6 lat, wymagająca leczenia insuliną.		
Apiprax: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 100,14 DZ ⁽²⁾ bezpl. s ⁽³⁾ 3,20 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. Jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnymi 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.		
ApoAmlO 5: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 7,78
ApoAmlO 10: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% g ⁽¹⁾ 14,98
Amlodipine		
Apo-Atorva: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 9,65 DZ ⁽²⁾ bezpl. s ⁽³⁾ bezpl.
Apo-Atorva: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 17,75 DZ ⁽²⁾ bezpl. s ⁽³⁾ 11,85 bezpl.
Apo-Atorva: tabl. powł. 30 mg - 30 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 12,05 DZ ⁽²⁾ bezpl. s ⁽³⁾ 3,62 bezpl.
Apo-Atorva: tabl. powł. 30 mg - 60 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 22,63 DZ ⁽²⁾ bezpl. s ⁽³⁾ 6,79 bezpl.

W trosce o pacjenta z migreną!

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

Sumamigren
Sumatriptanum



Apo-Atorva: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	32,04
		30% ⁽¹⁾	20,24
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Apo-Atorva: tabl. powł. 60 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,63
		30% ⁽¹⁾	6,79
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Atorvastatin (1)W: Hipercholesterolemia: jako uzupełnienie leczenia dietetycznego o celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu, cholesterolu LDL, apolipoproteinu 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) (odpowiadająca 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. afereza 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 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+

ApoBetina: tabl. 8 mg - 100 szt.	Rx	100%	34,75
ApoBetina: tabl. 16 mg - 60 szt.	Rx	100%	35,54
ApoBetina: tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	33,96
Betahistine dihydrochloride			
Apo-Clodin: tabl. powł. 250 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Apo-Clodin: tabl. powł. 250 mg - 60 szt.	Rx	100%	X
Ticlopidine			
Apo-Doperil: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
Apo-Doperil: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
Apo-Doperil: tabl. powł. 10 mg - 98 szt. ◆	Rx	100%	X

Apo-Doxan 1: tabl. 1 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	12,75
		30% ⁽¹⁾	9,39
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Apo-Doxan 2: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	17,73
		30% ⁽¹⁾	11,00
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Apo-Doxan 4: tabl. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	26,90
		30% ⁽¹⁾	13,45
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Apo-Doxan 4: tabl. 4 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	45,87
		30% ⁽¹⁾	18,98
		Dz ⁽²⁾	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 z nadciśnieniem. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi, np.: z moczopędnymi lekami ciężkowymi, lekami blokującymi receptory β-adrenergiczne, antagonistami wapnia i inhibitorami ACE. **WP:** Przewlekła 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 z nadciśnieniem. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi, np.: z moczopędnymi lekami ciężkowymi, lekami blokującymi receptory β-adrenergiczne, antagonistami wapnia i inhibitorami ACE. **WP:** Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.

○ ApoDream: tabl. powł. 7,5 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	17,80
Zopiclone			
ApoEscitaxin ORO: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,00
ApoEscitaxin ORO: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	30,00
ApoEscitaxin ORO: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	52,00

Apo-Fina: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	30,11
		R ⁽¹⁾	6,59
		S ⁽²⁾	bezpł.
Apo-Fina: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	80,81
		R ⁽¹⁾	10,26
		S ⁽²⁾	bezpł.

Finasteride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+
W: Wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH), aby: wywołać regresję powiększonego gruczołu krokowego, poprawić przepływ moczu oraz złagodzić objawy towarzyszące BPH; zmniejszyć ryzyko wystąpienia ostrego zatrzymania moczu oraz konieczności leczenia chirurgicznego, włączając przezwłokową resekcję gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomię. Produkt leczniczy należy stosować u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym.

Apo-Flutam: tabl. powł. 250 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	24,18
		B ⁽¹⁾	2,26
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Apo-Flutam: tabl. powł. 250 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	65,75
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Flutamide (1)Nowotwory złośliwe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+
W: Lek jest wskazany w leczeniu raka gruczołu krokowego (stadium D₂) z przerzutami w skojarzeniu z agonistami hormonu uwalniającego hormon luteinizujący (LHRH) w: ostatecznym leuporeliny. By osiągnąć najlepszą skuteczność w leczeniu uzupełniającym, oba produkty należy stosować w tym samym czasie; w leczeniu uzupełniającym po amputacji jąder, aby uzyskać całkowitą blokadę androgenową; przed rozpoczęciem oraz w trakcie radioterapii u pacjentów z maszynym, miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego (stadium B₂ i stadium C), w skojarzeniu z agonistami hormonu uwalniającego hormon luteinizujący (LHRH).

ApoMigra: tabl. 50 mg - 6 szt.	Rx	100%	34,75
ApoMigra: tabl. 100 mg - 6 szt.	Rx	100%	54,49

Apo-Napro: tabl. 250 mg - 30 szt.	Rx	100%	10,64
		50% ⁽¹⁾	6,81
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Apo-Napro: tabl. 250 mg - 90 szt.	Rx	100%	29,22
		50% ⁽¹⁾	17,72
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Apo-Napro: tabl. 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	20,72
		50% ⁽¹⁾	13,06
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Naproxen (1)W: Leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i innych chorób reumatycznych (choroby zwyrodnieniowej stawów, zeszlizniwiającego zapalenia kręgosłupa, młodzieńczego reumatoidalnego zapalenia stawów). Leczenie ostrych zaburzeń mięśniowo-szkieletowych, bolesnego mięśniakowicia i ostrej dny moczanej. Objawowe leczenie gorączki różnego pochodzenia. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

ApoNapro ACTIVE: tabl. musujące 250 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	16,00
ApoNapro ACTIVE: tabl. musujące 250 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	27,80

Apo-Nastrol: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	60,98
Anastrozole			
Apo-Pentox 400 SR: tabl. powł. o przedł. uwalnianiu 400 mg - 30 szt.	Rx	100%	20,11
Pentoxifylline			
Apo-Rami: tabl. 2,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
Apo-Rami: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
Apo-Rami: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
Ramipril			
Apo-Risperid: rozwł. doust. 1 mg - 1 op. 30 ml ◆	Rx	100%	17,31

ApoRopin: tabl. o przedł. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	39,72
		30% ⁽¹⁾	19,23
		S ⁽²⁾	bezpł.
ApoRopin: tabl. o przedł. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	75,59
		30% ⁽¹⁾	34,61
		S ⁽²⁾	bezpł.
ApoRopin: tabl. o przedł. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	144,85
		30% ⁽¹⁾	62,89
		S ⁽²⁾	bezpł.

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

Aporoza: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	4,80
		30% ⁽¹⁾	2,05
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Aporoza: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	8,72
		30% ⁽¹⁾	3,21
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Aporoza: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	16,47
		30% ⁽¹⁾	5,45
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Aporoza: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	31,15
		30% ⁽¹⁾	9,35
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Rosuvastatin (1)W: Leczenie hipercholesterolemii. Pierwotna hipercholesterolemia u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat lub starszych (typu IIa, w tym rodzinna heterozygotyczna hipercholesterolemia) lub mieszana dyslipidemia (typu IIb) - wspomagająco z dietą, gdy stosowanie diety i innych niefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie wagi ciała) jest niewystarczające. Dorosli, młodzież i dzieci w wieku 6 lat i starsze z rodziną homozygotyczną hipercholesterolemią - wspomagająco do diety i innych sposobów leczenia powodujących zmniejszenie stężenia lipidów (np. afereza LDL) lub, jeśli te sposoby leczenia są nieskuteczne. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Zapobieganie poważnym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wspomagająco wraz z działaniami mającymi na celu zmniejszenie innych czynników ryzyka. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

ApoSerta/Sertraline Aurovitas: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,80
ApoSerta/Sertraline Aurovitas: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	3,54
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Sertraline (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+
W: Sertralina jest wskazana w leczeniu: epizodów dużej depresji, zapobieganiu nawrotowi epizodów dużej depresji, lęku napadowego z towarzyszącą (lub nie) agorafobią, zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (ZO-K) u pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, zespołu lęku społecznego, zespołu stresu pourazowego, tzw. *post-traumatic stress disorder* (PTSD).

Apo-Simva 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,59
		30% ⁽¹⁾	5,62
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Apo-Simva 20: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,33
		30% ⁽¹⁾	9,40
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

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

Simvastatin (1)W: Hipercholesterolemia. Leczenie pierwotnej hipercholesterolemii lub mieszanej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety, gdy 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. aferezy LDL) lub gdy metody te okazały się niewłaściwe. Zapobieganie zdarzeniom ze strony układu sercowo-naczyniowego. Zmniejszenie śmiertelności i zachorowalności na choroby serca i naczyń u pacjentów z objawową miażdżycą naczyń mięśnia sercowego lub cukrzycą, z prawidłowym lub podwyższonym stężeniem cholesterolu, jako leczenie wspomagające, mające na celu skorygowanie innych czynników ryzyka i uzupełnienie innej terapii zapobiegającej chorobom serca. **WP:** Ciężka 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+

ApoSuprid: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	59,84
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
ApoSuprid: tabl. powł. 400 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	113,37
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20

Amisulpride (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Schizofrenia (3)Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy stosowany jest w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii z objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia myślenia) i/lub objawami negatywnymi (takimi jak: stopienienie uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne), w tym także u chorych z przewagą objawów negatywnych.

Apo-Tamis: kaps. o przedł. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,38
		R ⁽¹⁾	8,37
		S ⁽²⁾	bezpł.

odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

Aridya: tabl. powł. 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	38,45
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	22,71	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Dienogest (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Endometriozia
W: Leczenie endometriozy.

Ariilin® Rapid: globulki 1000 mg - 2 szt.	Rx	100%	27,40
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	5,23	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Arimidex®: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	64,43
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	11,49	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

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

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

Aripilek: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	69,27
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	5,42	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aripilek: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	106,09
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	8,71	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aripilek: tabl. 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	113,17
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	8,61	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aripilek: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	201,22
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	6,03	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aripilek: tabl. 15 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	184,35
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	6,40	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aripilek: tabl. 15 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	323,19
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	9,60	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aripilek: tabl. 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	201,22
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	6,03	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

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

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

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

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

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

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

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

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

Aripiprazole

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

W: Leczenie pierwszego rzutu zaawansowanego raka piersi posiadającego receptory dla hormonów, u kobiet po menopauzie. Leczenie zaawansowanego nowotworu piersi u kobiet z naturalną lub sztucznie wywołaną menopauzą, które wcześniej leczono

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

Aripiprazole 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.	

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

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

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

Aripiprazole	Rx	100%	87,65
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	3,20	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aripiprazole Orion: tabl. 15 mg - 28 szt.

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

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

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

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

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

Aripiprazole STADA: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	28,46	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aripiprazole STADA: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	243,23
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	48,04	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

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

Aripiprazole STADA: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	28,46	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aripiprazole STADA: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	243,23
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	48,04	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aripiprazole STADA: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	61,90
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	X	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aripiprazole STADA: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	X	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aripiprazole STADA: tabl. 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	X	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Arixtra®: inj. [roztw.] 2,5 mg/0,5 ml - 10 amp.-strzyk.
Arixtra®: inj. [roztw.] 7,5 mg/0,6 ml - 10 amp.-strzyk.

Arketis: tabl. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	17,79
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	7,91	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Paroxetine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(2)** Pacjenci 65+
W: Leczenie: epizodu depresyjnego; zaburzenia obsesyjno-kompulsyjnego; lęku napadowego z agorafobią lub bez agorafobii; fobii społecznej; zespołu lęku uogólnionego; zespołu stresu pourazowego.

Aromek™: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	56,72
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

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

W: Leczenie pierwszego rzutu zaawansowanego raka piersi posiadającego receptory dla hormonów, u kobiet po menopauzie. Leczenie zaawansowanego nowotworu piersi u kobiet z naturalną lub sztucznie wywołaną menopauzą, które wcześniej leczono

były lekami blokującymi receptory estrogenowe i u których nastąpił nawrót lub progresja choroby. Leczenie uzupełniające u pacjentek po menopauzie z hormonozależnym rakiem piersi we wczesnym stadium zaawansowania. Przedłużenie leczenia uzupełniającego u pacjentek po menopauzie z hormonozależnym rakiem piersi we wczesnym stadium zaawansowania, po zabiegu chirurgicznym i standardowym leczeniu uzupełniającym tamoksyfenem. Skuteczność leku nie została potwierdzona u kobiet z rakiem piersi nie posiadającym receptorów dla estrogenów.

Aropilo: tabl. powł. 0,25 mg - 210 szt. ◆	Rx	100%	35,93
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	16,72	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aropilo: tabl. powł. 0,5 mg - 21 szt. ◆	Rx	100%	8,36
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	4,52	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aropilo: tabl. powł. 1 mg - 21 szt. ◆	Rx	100%	15,28
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	7,59	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aropilo: tabl. powł. 2 mg - 21 szt. ◆	Rx	100%	29,26
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	13,90	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aropilo: tabl. powł. 5 mg - 21 szt. ◆	Rx	100%	58,10
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	19,68	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aropilo SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	34,57
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	14,08	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aropilo SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	66,44
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	25,46	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Aropilo SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	123,10
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	41,14	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

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

Arpixon: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	35,92
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	5,59	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Arpixon: tabl. 5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	67,44
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	3,59	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Arpixon: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%
----------------------------------	----	------

Naszym wyborem enarenal

enalapril maleas

cjentów z: nowo zdiagnozowaną ostrą białaczką promielocytową (ang. APL) z niskim lub pośrednim ryzykiem (liczba białych krwinek $\leq 10 \times 10^9/\mu\text{l}$) jednocześnie z kwasem all-trans-retynowym (ang. ATRA); nawracającą/oporną na leczenie ostrą białaczką promielocytową (APL) (Wcześniejsze leczenie powinno obejmować stosowanie retinoidy i chemioterapii), charakteryzującą się translokacją t(15; 17) i/lub obecnością genu PML/RAR- α . Nie badano współczynnika odpowiedzi innych podtypów ostrej białaczki pochodzenia szpikowego na trójtenek arsenu.

Accord Healthcare

Arthrotec®: tabl. powł. **50 mg+ 0,2 mg** - 20 szt. Rx 100% **45,51**

Arthrotec® forte: tabl. **75 mg+ 0,2 mg** - 10 szt. Rx 100% **28,17**

Arthrotec® forte: tabl. **75 mg+ 0,2 mg** - 20 szt. Rx 100% **56,06**

Diclofenac sodium + Misoprostol Pfizer

Arthryl Fast®: inj. [roztw.] **(400 mg+ 10 mg)/2 ml** - 6 amp.+ 6 amp. rozp. Rx 100% **61,72**

Glucosamine sulphate + Lidocaine hydrochloride Mylan Healthcare

Arthryl®: prosz. do przyg. roztw. doust. **1500 mg** - 20 sasz. Rx 100% **45,66**

Arthryl®: prosz. do przyg. roztw. doust. **1500 mg** - 30 sasz. Rx 100% **43,30**

Arthryl®: prosz. do przyg. roztw. doust. **1500 mg** - 90 sasz. Rx 100% **112,80**

Glucosamine sulphate Mylan Healthcare

Arthryl® - (IR): prosz. do przyg. roztw. doust. **1500 mg** - 20 sasz. Rx 100% **37,90**

Glucosamine sulphate Pharmapoint

Artigo®: tabl. powł. **20 mg+ 40 mg** - 30 szt. Rx 100% **18,00**

Artigo®: tabl. powł. **20 mg+ 40 mg** - 60 szt. Rx 100% **29,00**

Cinnarizine + Dimenhydrinate Biofarm

Artilla: tabl. **0,02 mg, 0,075 mg** - 21 szt. Rx 100% **22,42**

Ethinylestradiol + Gestodene Zentiva

Arypripazol Glenmark: tabl. **15 mg** - 14 szt. Rx 100% **83,39**

Arypripazol Glenmark: tabl. **15 mg** - 28 szt. Rx 100% **X**

Aripiprazole Neuropharm Arzneimittel

Aryzalera: tabl. **10 mg** - 28 szt. Rx 100% **83,93**

Aryzalera: tabl. **10 mg** - 56 szt. Rx 100% **160,39**

Aryzalera: tabl. **15 mg** - 28 szt. Rx 100% **122,62**

Aryzalera: tabl. **15 mg** - 56 szt. Rx 100% **240,18**

Aryzalera: tabl. **30 mg** - 28 szt. Rx 100% **221,76**

Aryzalera: tabl. **30 mg** - 56 szt. Rx 100% **443,52**

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

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

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

Aripiprazole Inpharm

Asamax 250: tabl. dojelitowe **250 mg** - 100 szt. Rx 100% **49,45**

Asamax 250: tabl. dojelitowe **250 mg** - 100 szt. Rx 100% **15,19**

Asamax 250: tabl. dojelitowe **250 mg** - 100 szt. Rx 100% **78,96**

Asamax 500: tabl. dojelitowe **500 mg** - 100 szt. Rx 100% **7,61**

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

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

Asamax 250: czopki **250 mg** - 30 szt. Rx 100% **45,93**

Asamax 250: czopki **250 mg** - 30 szt. Rx 100% **27,96**

Asamax 250: czopki **250 mg** - 30 szt. Rx 100% **27,96**

Asamax 500: czopki **500 mg** - 30 szt. Rx 100% **88,90**

Asanax PPH: tabl. **1 mg** - 28 szt. Rx 100% **36,00**

Rasagiline Polpharma

Asaris: prosz. do inhal. **100/50 µg/dawkę** - 1 inhal. (60 dawkę) Rx 100% **71,96**

Asaris: prosz. do inhal. **100/50 µg/dawkę** - 3 inhal. (60 dawkę) Rx 100% **199,27**

Asaris: prosz. do inhal. **250/50 µg/dawkę** - 1 inhal. (60 dawkę) Rx 100% **237,65**

Asaris: prosz. do inhal. **250/50 µg/dawkę** - 3 inhal. (60 dawkę) Rx 100% **106,83**

Asaris: prosz. do inhal. **500/50 µg/dawkę** - 1 inhal. (60 dawkę) Rx 100% **291,16**

Asaris: prosz. do inhal. **500/50 µg/dawkę** - 3 inhal. (60 dawkę) Rx 100% **18,80**

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

W: **Astma oskrzelowa**. Lek jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β_2 -mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego β_2 -mimetyku, stosowanego doraźnie, lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziewnym i długo działającym β_2 -mimetykiem. Uwaga: produkt leczniczy w dawce: 100 µg + 50 µg, nie jest przeznaczony do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. **Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POCHP)**. Lek w dawce: 500 µg + 50 µg, jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POCHP z FEV1 <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostriżeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

Asduter: tabl. **10 mg** - 28 szt. Rx 100% **70,92**

Asduter: tabl. **15 mg** - 28 szt. Rx 100% **7,07**

Asduter: tabl. **15 mg** - 28 szt. Rx 100% **100,98**

Asduter: tabl. **15 mg** - 28 szt. Rx 100% **3,60**

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

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

Asentra®: tabl. powł. **50 mg** - 28 szt. Rx 100% **14,50**

Asentra®: tabl. powł. **50 mg** - 28 szt. Rx 100% **5,28**

Asentra®: tabl. powł. **100 mg** - 28 szt. Rx 100% **27,61**

Asentra®: tabl. powł. **100 mg** - 28 szt. Rx 100% **9,17**

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

W: Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu: epizodów dużej depresji. Zapobieganiu nawrotowi epizodów dużej depresji. Leczeniu: epizodów dużej depresji (lub nie) agorafobia, zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (ZO-K) u pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat; zespołu lęku społecznego; zespołu stresu pourazowego (PTSD).

Asentra® - (IR): tabl. powł. **100 mg** - 28 szt. Rx 100% **20,64**

Asentra® - (IR): tabl. powł. **100 mg** - 28 szt. Rx 100% **6,19**

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

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

Asertin® 50: tabl. powł. **50 mg** - 30 szt. Rx 100% **15,07**

Asertin® 50: tabl. powł. **50 mg** - 30 szt. Rx 100% **5,19**

Asertin® 100: tabl. powł. **100 mg** - 30 szt. Rx 100% **29,41**

Asertin® 100: tabl. powł. **100 mg** - 30 szt. Rx 100% **9,66**

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

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

Asmanex Twisthaler: prosz. do inhal. **400 µg/dawkę** - 1 inhal. (60 dawkę) Rx 100% **X**

Mometasone furoate MSD

Asmenol: tabl. powł. **10 mg** - 28 szt. Rx 100% **23,25**

Asmenol: tabl. powł. **10 mg** - 28 szt. Rx 100% **6,98**

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

W: Produkt leczniczy jest stosowany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia wziewnymi kortykosteroidami i stosowanymi doraźnie krótko działającymi β_2 -agonistami są niezadowalające. U pacjentów w wieku 2-14 lat produkt może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym nasileniu, u których w ostatnim okresie nie obserwowano ciężkich napadów astmy wymagających stosowania doustnych kortykosteroidów, oraz u pacjentów, którzy nie są w stanie stosować kortykosteroidów wziewnych. U pacjentów w wieku od 15 lat z astmą, u których produkt jest stosowany w leczeniu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt jest też stosowany w zapobieganiu astmie, w której skrzec oskrzeli wywołany jest głównie wysiłkiem fizycznym. Wszystkie informacje dotyczące produktu - o ile nie jest wyraźnie zaznaczone inaczej - odnoszą się zarówno do produktu w postaci tabl. do rozgniacia i zucia 4 i 5 mg, jak również do produktu w postaci tabl. powł. 10 mg.

Asmetic: prosz. do inhalacji **50 µg/dawkę** - 1 inhal. 60 dawkę Rx 100% **62,36**

Asmetic: prosz. do inhalacji **50 µg/dawkę** - 1 inhal. 60 dawkę Rx 100% **7,40**

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

W: Salmeterol jest selektywnym agonistą receptora β_2 -adrenergicznego wskazanym do regularnego, długotrwałego objawowego leczenia odwracalnej obturacji dróg oddechowych u pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP. W astmie wskazany jest u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami (w tym u pacjentów z dusznością nocną i dusznością poranną), którzy wymagają stosowania długodziałającego agonisty receptora β_2 -adrenergicznego zgodnie z aktualnie obowiązującymi zaleceniami dotyczącymi leczenia. Lek nie zastępuje kortykosteroidów stosowanych doustnie lub wziewnie. Po rozpoczęciu leczenia produktem, leczenie kortykosteroidami powinno być kontynuowane, nie należy przerywać stosowania kortykosteroidów ani zmniejszać ich dawki bez zalecenia lekarza.

Asolfena®: tabl. powł. **5 mg** - 30 szt. Rx 100% **53,17**

Asolfena®: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. Rx 100% **106,33**

Solfifenacin succinate Krka

Aspaveli: inf. [roztw.] **54 mg/ml** - 1 fioł. 20 ml Rx-z 100% **18379,76**

Aspaveli: inf. [roztw.] **54 mg/ml** - 8 fioł. 20 ml Rx-z 100% **140875,20**

Pegcetacoplanum (1) Program lekowy: leczenie nocnej napadowej hemoglobinurii (PNH)

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z napadową nocną hemoglobinurią (ang. PNH), u których wystąpiła niedokrwistość po leczeniu inhibitorem C5 przez co najmniej 3 m-cie.

Aspicam: tabl. **15 mg** - 20 szt. Rx 100% **12,87**

Aspicam: tabl. **15 mg** - 20 szt. Rx 100% **7,76**

Aspicam: tabl. **15 mg** - 30 szt. Rx 100% **18,25**

Aspicam: tabl. **15 mg** - 60 szt. Rx 100% **28,16**

Aspicam: tabl. **15 mg** - 60 szt. Rx 100% **14,08**

Meloxicam (1) W: Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostriżonej choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia sta-



Skuteczny przepływ

pentoxifyline
polfilin
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

wo-nacyniowych 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+

Atorvox: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,06
		30% ⁽¹⁾	6,11
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Atorvox: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,23
		30% ⁽¹⁾	9,33
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Atorvox: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	27,97
		30% ⁽¹⁾	16,17
		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 pacjentów z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana, odpowiadająca 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+

Atorvox - (IR): tabl. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,50
		30% ⁽¹⁾	4,35
		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 pacjentów z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana, odpowiadająca 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+

Atosiban Mercapharm: inf. [kanc. do przyg. roztw.] 6,75 mg/0,9 ml - 1 fioł. 0,9 ml	Rx-z	100%	X
Atosiban Mercapharm: inf. [kanc. do przyg. roztw.] 37,5 mg/5 ml - 1 fioł. 5 ml	Rx-z	100%	X
Atosiban SUN: inf. [kanc. do przyg. roztw.] 37,5 mg/5 ml - 1 fioł. 5 ml	Rx-z	100%	X
Atosiban SUN: inj. [roztw.] 6,75 mg/0,9 ml - 1 fioł. 0,9 ml	Rx-z	100%	95,00

Atossa®: tabl. 8 mg - 10 szt.	Rx	100%	36,51
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	3,20
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Ondansetron hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.0.09. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Nowotwory żołądka (4) Pacjenci 65+
W: Dorosli. Zapobieganie i leczenie nudności oraz wymiotów wywołanych chemioterapią i radioterapią nowotworów. Zapobieganie i leczenie nudności oraz wymiotów w okresie pooperacyjnym. Dzieci i młodzież. Zapobieganie i leczenie nudności i wymiotów wywołanych chemioterapią nowotworów u dzieci w wieku od 6 m-cy. Nie przeprowadzono badań dotyczących stosowania ondansetronu doustnie w zapobieganiu i leczeniu pooperacyjnych nudności i wymiotów; zaleca się stosowanie w tym wskazaniu ondansetronu w powolnym wstrzyknięciu dożylnym.

Atozet: tabl. powł. 10/40 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Atozet: tabl. powł. 10/80 mg - 30 szt.	Rx <td>100%</td> <td>X</td>	100%	X
Ezetimibe + Atorvastatine	Rx <td>100%</td> <td>X</td>	100%	X
Attractin: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx <td>100%</td> <td>X</td>	100%	X
Attractin: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx <td>100%</td> <td>X</td>	100%	X
Attractin: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx <td>100%</td> <td>X</td>	100%	X

Atorvastatin Bausch Health

Atram® 6,25 mg: tabl. 6,25 mg - 30 szt. ♦	Rx	100%	7,67
		30% ⁽¹⁾	6,15
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Atram® 12,5 mg: tabl. 12,5 mg - 30 szt. ♦	Rx	100%	9,64
		30% ⁽¹⁾	6,60
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Atram® 25 mg: tabl. 25 mg - 30 szt. ♦	Rx	100%	13,44
		30% ⁽¹⁾	7,37
		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 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+
W: Nadcisnienie tętnicze samoistne. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Leczenie uzupełniające umiarkowanej do ciężkiej, stabilnej, przewlekłej niewydolności serca.

Atrauman Ag: opatrunek leczniczy 5x5 cm - 1 szt.	WM	100%	5,78
		30% ⁽¹⁾	3,18
		B ⁽²⁾	2,07
		S ⁽³⁾	15,66
Atrauman Ag: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	5,27
		B ⁽²⁾	0,81
		S ⁽³⁾	29,69
Atrauman Ag: opatrunek leczniczy 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	8,91
		B ⁽²⁾	bezpł.

Emplastri antimicrobiotica (1) Przewlekłe owrzodzenia (2) Epidemjologia bullosa Paul Hartmann

▼Atriance: inf. [roztw.] 5 mg/ml - 1 fioł. 50 ml	Rx-z	100%	1144,80
		B ⁽¹⁾	bezpł.
▼Atriance: inf. [roztw.] 5 mg/ml - 6 fioł. 50 ml	Rx-z	100%	X

Nelarabine (1) Chemioterapia ICD-10: C.73.
W: Nelarabina wskazana jest w leczeniu pacjentów z ostrą białaczką limfoblastyczną T-komórkową (TALL) i chłoniakiem limfoblastycznym T-komórkowym, u których nie było reakcji na leczenie lub wystąpiła wznowa po zastosowaniu co najmniej dwóch schematów chemioterapii. Ze względu na niewielką populację pacjentów z tymi schorzeniami informacje dotyczące stosowania w tych wskazaniach oparte są na ograniczonych danych.

Atripla: tabl. powł. 600 mg+ 245 mg+ 200 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
Tenofovir disoproxil + Emtricitabine + Efavirenz	Rx-z	100%	X
Atrodil: aerozol inhal. [roztw.] 20 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek) ♦	Rx	100%	20,04
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	3,56
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Ipratropium bromide (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc **WP:** Mukowicydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskineza rzęsek (4) Pacjenci 65+
W: Preparat jest wskazany jako produkt rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym stanów skurczowych oskrzeli w przewlekłej obturacyjnej chorobie płuc - POChP (objęmującej przewlekłe zapalenie oskrzeli i rozedmę płuc) oraz w astmie oskrzelowej.

Atropinum sulfuricum WZF: inj. [roztw.] 0,5 mg/ml - 10 amp. 1 ml ♦	Rx	100%	21,70
Atropinum sulfuricum WZF: inj. [roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 1 ml ♦	Rx	100%	24,15

Atropine sulphate	Rx	100%	20,88
		R ⁽¹⁾	7,27
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atropine sulphate (1)W: Długotrwale rozszerzenie źrenicy, badania diagnostyczne oka, badanie refrakcji u małych dzieci. Leczenie zapalenia tęczówki i ciała rzęskowego w celu zapobiegania wzrostowi tęczówkowo-soczewkowym. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Atrovent®: płyn do inhal. z nebulizatora 250 µg/ml - 1 but. 20 ml ♦	Rx	100%	15,21
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	8,39
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Ipratropium bromide (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc **WP:** Mukowicydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskineza rzęsek (4) Pacjenci 65+
W: Roztwór do nebulizacji jest wskazany jako środek rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym stanów skurczowych oskrzeli w przewlekłej obturacyjnej chorobie płuc (POChP), obejmującej przewlekłe zapalenie oskrzeli i rozedmę płuc oraz w astmie oskrzelowej.

Atrovent® N: aerozol wlewny 20 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek) ♦	Rx	100%	20,05
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	3,57
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Ipratropium bromide (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc **WP:** Mukowicydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskineza rzęsek (4) Pacjenci 65+
W: Aerosol inhalacyjny, roztwór jest wskazany jako środek rozszerzający oskrzela

w leczeniu podtrzymującym stanów skurczowych oskrzeli w przewlekłej obturacyjnej chorobie płuc (POChP), obejmującej przewlekłe zapalenie oskrzeli i rozedmę płuc oraz w astmie oskrzelowej.

Atrax® 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,49
		30% ⁽¹⁾	6,54
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Atrax® 10: tabl. powł. 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	10,69
		30% ⁽¹⁾	4,79
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Atrax® 10: tabl. powł. 10 mg - 90 szt.	Rx	100%	14,84
		30% ⁽¹⁾	5,99
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atrax® 20: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,01
		30% ⁽¹⁾	9,11
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Atrax® 20: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx	100%	18,65
		30% ⁽¹⁾	6,85
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Atrax® 20: tabl. powł. 20 mg - 90 szt.	Rx	100%	27,16
		30% ⁽¹⁾	9,46
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atrax® 40: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	29,46
		30% ⁽¹⁾	17,66
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Atrax® 40: tabl. powł. 40 mg - 60 szt.	Rx	100%	34,02
		30% ⁽¹⁾	10,42
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Atrax® 40: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100%	50,68
		30% ⁽¹⁾	15,27
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atrax® 80: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	41,34
		30% ⁽¹⁾	17,74
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	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) (odpowiadająca typom 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+

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 tamoxifenem.	Rx	100%	56,41
		B ⁽¹⁾	3,47
		S ⁽²⁾	bezpł.

Atyvia: tabl. powł. 0,03 mg+ 2 mg - 21 szt. Rx 100% 30,79
Atyvia: tabl. powł. 0,03 mg+ 2 mg - 63 szt. Rx 100% 74,99
Ethinylestradiol + Dienogest Exeltis Poland Sp. z o.o.
Atyvia Daily: tabl. powł. 0,03 mg+ 2 mg - 28 szt. Rx 100% 34,03
Atyvia Daily: tabl. powł. 0,03 mg+ 2 mg - 84 szt. Rx 100% 76,76
Ethinylestradiol + Dienogest Exeltis Poland Sp. z o.o.
▼Aubagio: tabl. powł. 14 mg - 28 szt. Rx-z 100% 3171,10
Teriflunomide (1) Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego
W: Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów ze stwardnieniem rozsianym (ang. MS) o przebiegu rzutowo-ustępującym. Sanofi Pasteur

W trosce o pacjenta z migreną!

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



Auglavin PPH: tabl. powł. 625 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% 18,54
		50% ⁽¹⁾ 9,97
		DZ ⁽²⁾ 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; zaostrenie przewłokowego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozaszpitalne zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich, zwłaszcza zapalenie tkanki łącznej; zakażenia po ukąszeniu przez zwierzęta, ciężki ropień okolicy twarzy; zszeregony 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: 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 sasz. ◆	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; zaostrenie przewłokowego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozaszpitalne zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich, zwłaszcza zapalenie tkanki łącznej; zakażenia po ukąszeniu przez zwierzęta, ciężki ropień okolicy twarzy; zszeregony się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, zwłaszcza zapalenie kości i szpiku. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **Dawka 642,9 mg.** 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 mc. <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 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 mc. <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; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zapalenie tkanki łącznej; ukąszenia przez zwierzęta; ciężki ropień okolicy twarzy; zszeregony się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia po ukąszeniu przez zwierzęta, ciężki ropień okolicy twarzy; zszeregony 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. **Dawka 625 mg, 1000 mg.** Produkt leczniczy wskazany jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostrenie przewłokowego 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 twarzy; zszeregony 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⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Augmentin® - (IR): tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100% 32,32
		50% ⁽¹⁾ 17,33
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Augmentin® - (IR): tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100% 29,23
		50% ⁽¹⁾ 14,62
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Augmentin® - (IR): tabl. powł. 1 g - 14 szt. ◆	Rx	100% 32,30
		50% ⁽¹⁾ 17,31
		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; zaostrenie przewłokowego 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 twarzy; zszeregony 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% 29,16
		50% ⁽¹⁾ 14,58
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Amoxicillin + Clavulanic acid (1)W: Lek wskazany jest do leczenia następujących zakażeń bakteryjnych u dzieci i dorosłych: ostre bakteryjne zapalenie zatok (właściwie rozpoznane); ostre zapalenie ucha środkowego; zaostrenie przewłokowego 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 twarzy; zszeregony 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⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

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⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

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

Augmentin® MFF: prosz. do przyg. zaw. doust. (400 mg+ 57 mg)/5 ml - 1 but. 35 ml ◆	Rx	100% 12,25
		50% ⁽¹⁾ 6,13
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Augmentin® MFF: prosz. do przyg. zaw. doust. (400 mg+ 57 mg)/5 ml - 1 but. 140 ml ◆	Rx	100% 30,54
		50% ⁽¹⁾ 15,27
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Augmentin® MFF: prosz. do przyg. zaw. doust. (400 mg+ 57 mg)/5 ml - 1 but. 70 ml ◆	Rx	100% 23,97
		50% ⁽¹⁾ 11,99
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Aulin®: granul. do przyg. zaw. 100 mg - 30 sasz. ◆	Rx	100% 18,21
		50% ⁽¹⁾ 9,11
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Aulin®: tabl. 100 mg - 15 szt. ◆	Rx	100% 8,33
		50% ⁽¹⁾ 4,17
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Aulin®: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 15,99
		50% ⁽¹⁾ 7,99
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Nimesulide (1)W: Leczenie ostrego bólu. Pierwotnie bolesne miesiączkowanie. Nimesulid należy przepisywać wyłącznie jako leczenie drugiego rzutu. Decyzja o przepisaniu nimesulidu powinna opierać się na ocenie profilu ogólnego ryzyka u poszczególnych pacjentów. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Aurex 20: tabl. powł. 20 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 19,60
		50% ⁽¹⁾ 9,80
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Aurex 40: tabl. powł. 40 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 36,17
		50% ⁽¹⁾ 18,09
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Aurodisc: prosz. do inhal. 50/250 µg/dawkę - 1 inhal. 60 dawek	Rx	100% 85,27
		50% ⁽¹⁾ 42,64
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Aurodisc: prosz. do inhal. 50/100 µg/dawkę - 1 inhal. 60 dawek	Rx	100% 71,84
		50% ⁽¹⁾ 35,92
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Aurodisc: prosz. do inhal. 50/500 µg/dawkę - 1 inhal. 60 dawek	Rx	100% 103,95
		50% ⁽¹⁾ 51,98
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

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

W: Dawka 50/100 µg oraz 50/250 µg. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat. Astma oskrzelowa. Lek jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β₂-mimetyku i wziętego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziętego oraz krótko działającego β₂-mimetyku stosowanego doraźnie lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziętym i długo działającym β₂-mimetykiem. Dawka 50/100 µg/dawkę jest przeznaczona do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i u dzieci. **Dawka 50/500 µg.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat. Astma oskrzelowa. Lek jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β₂-mimetyku i wziętego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziętego oraz krótko działającego β₂-mimetyku stosowanego doraźnie lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziętym i długo działającym β₂-mimetykiem. POChP. Lek jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POChP z FEV₁ <60 % wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostrzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

AuroDulox: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 15,10
		50% ⁽¹⁾ 7,55
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

AuroDulox: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 28,44
		50% ⁽¹⁾ 14,22
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Duloxetine (1) Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych (F32.2, F32.3, F33.2, F33.3 wg ICD-10) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie bólu w opiodowej neuropatii cukrzycowej. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych.

AuroFena: tabl. podopiczkowe 100 µg - 28 szt. ◆	Rx-w	100% 485,73
		50% ⁽¹⁾ 242,87
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

AuroFena: tabl. podopiczkowe 200 µg - 28 szt. ◆	Rx-w	100% 485,73
		50% ⁽¹⁾ 242,87
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

AuroFena: tabl. podopiczkowe 400 µg - 28 szt. ◆	Rx-w	100% 485,73
		50% ⁽¹⁾ 242,87
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

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

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

AuroMemo: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 23,00
		50% ⁽¹⁾ 11,50
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

AuroMemo: tabl. powł. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 37,00
		50% ⁽¹⁾ 18,50
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

AuroMemo: tabl. powł. 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 29,00
		50% ⁽¹⁾ 14,50
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

AuroMemo: tabl. powł. 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 47,00
		50% ⁽¹⁾ 23,50
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Memantine hydrochloride Aurovitis

AuroMirta ORO: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 12,61
		50% ⁽¹⁾ 6,31
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

AuroMirta ORO: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 18,53
		50% ⁽¹⁾ 9,27
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

AuroMirta ORO: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 45 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 19,53
		50% ⁽¹⁾ 9,77
		DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ bezpl.

Mirtazapine Aurovitis



ZOLPIC

Daj owcom odpocząć.

zolpidem



Aurorix®: tabl. powł. 150 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 22,10 30% ⁽¹⁾ 10,63 5 ⁽²⁾ bezpł.
Aurorix®: tabl. powł. 300 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 42,97
Moclobemide (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci 65+		
W: Zaburzenia depresyjne, fobia społeczna.		
Mylan Healthcare		
Aurosolin: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 18,55 30% ⁽¹⁾ 6,20 5 ⁽²⁾ bezpł.
Aurosolin: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 34,97 30% ⁽¹⁾ 10,49 5 ⁽²⁾ bezpł.
Solifenacin succinate (1) Zespół pęcherza nadreaktywnego (2) Pacjenci 65+		
W: Leczenie objawowe naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego.		
Aurovitas		
AuroValsart: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.	Rx	100% 9,61 30% ⁽¹⁾ 2,88 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
AuroValsart: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.	Rx	100% 17,89 30% ⁽¹⁾ 5,37 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Valsartan (1)W: Naciśnienie 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 (patrz ChPL). Niewydolność serca. Leczenie dorosłych pacjentów z objawową niewydolnością serca, gdy inhibitory ACE nie są tolerowane, lub u pacjentów nietolerujących β-adrenolityków jako terapia wspomagająca leczenie inhibitorami ACE wówczas, gdy nie można zastosować antagonistów receptora mineralokortykoidowego (patrz ChPL). WP: Naciśnienie 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+		
Aurovitas		
AuroValsart HCT: tabl. powł. 80/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 9,75 30% ⁽¹⁾ 2,93 S ⁽²⁾ bezpł.
AuroValsart HCT: tabl. powł. 160/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 18,18 30% ⁽¹⁾ 5,45 S ⁽²⁾ bezpł.
AuroValsart HCT: tabl. powł. 160/25 mg - 28 szt.	Rx	100% 18,18 30% ⁽¹⁾ 5,45 S ⁽²⁾ bezpł.
Valsartan + Hydrochlorothiazide (1)W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u osób dorosłych. Produkt złożony o ustalonej dawce jest wskazany do stosowania u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze krwi nie jest wystarczająco kontrolowane za pomocą monoterapii walsartanem lub hydrochlorothiazidem (patrz ChPL). WP: Naciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci 65+		
Aurovitas		
Auroverin MR: kaps. o przedł. uwalnianiu, twarde 200 mg - 30 szt.	Rx	100% 19,59
Auroverin MR: kaps. o przedł. uwalnianiu, twarde 200 mg - 60 szt.	Rx	100% 35,74
Mebeverine hydrochloride		
Aurovitas		
Auroxetyn : kaps. twarde 10 mg - 28 szt.	Rx	100% 31,41 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 8,04
Auroxetyn : kaps. twarde 18 mg - 28 szt.	Rx	100% 53,86 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 9,24
Auroxetyn : kaps. twarde 25 mg - 28 szt.	Rx	100% 74,00 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 10,78
Auroxetyn : kaps. twarde 40 mg - 28 szt.	Rx	100% 115,08 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 12,01
Atomoxetine hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Nadpobudliwość psychoruchowa z deficytem uwagi oraz ze współistniejącymi chorobami, takim jak: tiki, zespół Tourette'a, zaburzenia lękowe lub z udokumentowaną nietolerancją bądź niepowodzeniem terapii lekami psychostymulującymi jako element pełnego programu leczenia u dzieci od 6. roku życia oraz u młodzieży		
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nadpobudliwości psychoruchowej z deficytem uwagi (ADHD) u dzieci w wieku 6 lat i starszych, u młodzieży i u dorosłych jako element kompleksowego programu leczenia. Leczenie powinno być rozpoczęte przez lekarza specjalistę w leczeniu ADHD, takiego jak pediatra, psychiatrę dzieci i młodzieży lub psychiatrę. Diagnozę należy stawiać zgodnie z aktualną klasyfikacją DSM lub wytycznymi zawartymi w ICD. U osób dorosłych należy potwierdzić utrzymywanie się objawów ADHD, które występowały jeszcze w dzieciństwie. Wskazane jest potwierdzenie przez trzecią stronę. Nie należy rozpoczynać stosowania produktu, jeżeli nie można zweryfikować występowania objawów ADHD w dzieciństwie. Rozpoznanie nie może opierać się jedynie na stwierdzeniu obecności jednego lub więcej objawów ADHD. Na podstawie oceny klinicznej pacjent powinien wykazywać ADHD o nasileniu co najmniej umiarkowanym, na co wskazuje co najmniej umiarkowane zaburzenie funkcjonowania w 2 lub więcej środowiskach [na przykład funkcjonowania w społeczeństwie, w szkole i/lub w pracy] wpływające na kilka aspektów życia danej osoby. Pełen program leczenia zazwyczaj obejmuje działania psychologiczne, edukacyjne i społeczne. Celem programu jest stabilizacja pacjentów z zespołem zachowań, które mogą obejmować objawy takie jak: długotrwałe utrzymywanie się trudności w dłuższym skupieniu uwagi, rozpraszanie uwagi, niesta-		

biłość emocjonalna, impulsywność, nadpobudliwość o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu, nieznaczne objawy neurologiczne i nieprawidłowe wyniki badania EEG. Zdolność uczenia się może być zaburzona lub nie. Nie u wszystkich pacjentów z tym zespołem jest wskazane leczenie farmakologiczne. Decyzję o zastosowaniu produktu należy podjąć po szczegółowej ocenie ciężkości objawów i zaburzeń w stosunku do wieku pacjenta i utrzymywania się objawów.

Aurovitas		
Auroxetyn - (IR): kaps. twarde 40 mg - 30 szt.	Rx	100% 105,69 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20

Atomoxetine hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Nadpobudliwość psychoruchowa z deficytem uwagi oraz ze współistniejącymi chorobami, takim jak: tiki, zespół Tourette'a, zaburzenia lękowe lub z udokumentowaną nietolerancją bądź niepowodzeniem terapii lekami psychostymulującymi jako element pełnego programu leczenia u dzieci od 6. roku życia oraz u młodzieży

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nadpobudliwości psychoruchowej z deficytem uwagi (ADHD) u dzieci w wieku 6 lat i starszych, u młodzieży i u dorosłych jako element kompleksowego programu leczenia. Leczenie powinno być rozpoczęte przez lekarza specjalistę w leczeniu ADHD, takiego jak pediatra, psychiatrę dzieci i młodzieży lub psychiatrę. Diagnozę należy stawiać zgodnie z aktualną klasyfikacją DSM lub wytycznymi zawartymi w ICD. U osób dorosłych należy potwierdzić utrzymywanie się objawów ADHD, które występowały jeszcze w dzieciństwie. Wskazane jest potwierdzenie przez trzecią stronę. Nie należy rozpoczynać stosowania produktu, jeżeli nie można zweryfikować występowania objawów ADHD w dzieciństwie. Rozpoznanie nie może opierać się jedynie na stwierdzeniu obecności jednego lub więcej objawów ADHD. Na podstawie oceny klinicznej pacjent powinien wykazywać ADHD o nasileniu co najmniej umiarkowanym, na co wskazuje co najmniej umiarkowane zaburzenie funkcjonowania w 2 lub więcej środowiskach [na przykład funkcjonowania w społeczeństwie, w szkole i/lub w pracy] wpływające na kilka aspektów życia danej osoby. Pełen program leczenia zazwyczaj obejmuje działania psychologiczne, edukacyjne i społeczne. Celem programu jest stabilizacja pacjentów z zespołem zachowań, które mogą obejmować objawy takie jak: długotrwałe utrzymywanie się trudności w dłuższym skupieniu uwagi, rozpraszanie uwagi, niesta-

Inhpharm		
Auxilin: inj./inf. [roztw.] 50 mg/2ml - 5 amp. 2 ml ◆	Rx	100% 25,00

Dextetoprofen

Avamina: tabl. powł. 500 mg - 30 szt.	Rx	100% 4,51 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,82 S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Avamina: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 7,66 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Avamina: tabl. powł. 500 mg - 90 szt.	Rx	100% 10,56 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	--

Avamina: tabl. powł. 850 mg - 30 szt.	Rx	100% 6,97 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,55 S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Avamina: tabl. powł. 850 mg - 60 szt.	Rx	100% 12,50 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	--

Avamina: tabl. powł. 850 mg - 90 szt.	Rx	100% 16,95 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 4,08 S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	--

Avamina: tabl. powł. 1000 mg - 30 szt.	Rx	100% 8,36 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,77 S ⁽³⁾ bezpł.
--	----	---

Avamina: tabl. powł. 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 14,27 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.
--	----	--

Avamina: tabl. powł. 1000 mg - 90 szt.	Rx	100% 19,69 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 4,80 S ⁽³⁾ bezpł.
--	----	--

Avamina: tabl. powł. 1000 mg - 30 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% 9,31 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 8,62 S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

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 otyłych, gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych tabl. powł. można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi dostępnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną. U dzieci w wieku powyżej 10 lat i młodzieży tabl. powł. można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z insuliną. Wykazano zmniejszenie powikłań cukrzycy u pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą, leczonych chlorowodorami metforminy jako lekiem 1-szego rzutu, po niepowodzeniu leczenia diety.

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+	Rx	100% 9,31 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 8,62 S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Avamina SR: tabl. o przedł. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100% 17,25 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 12,66 S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Avamina SR: tabl. o przedł. uwalnianiu 500 mg - 90 szt.	Rx	100% 22,91 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 14,43 S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Avamina SR: tabl. o przedł. uwalnianiu 500 mg - 120 szt.	Rx	100% 30,07 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 17,70 S ⁽³⁾ bezpł.
--	----	---

Avamina SR: tabl. o przedł. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	Rx	100% 13,07 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 10,43 S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Avamina SR: tabl. o przedł. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	Rx	100% 24,11 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 15,63 S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Avamina SR: tabl. o przedł. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.	Rx	100% 16,50 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 11,91 S ⁽³⁾ bezpł.
--	----	---

Avamina SR: tabl. o przedł. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	Rx	100% 32,48 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 20,11 S ⁽³⁾ bezpł.
--	----	---

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+	Rx	100% 39,50
---	----	-------------------

W: Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą. Metformin w postaci tabl. o przedł. uwalnianiu można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi dostępnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną. **Bioton**

Avamys®: aerozol do nosa 27,5 µg - 1 op. 120 dawek	Rx	100% 39,50
--	----	-------------------

Fluticasone propionate	GlaxoSmithKline (Ireland) Limited	
Avasart: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.	Rx	100% 14,15 30% ⁽¹⁾ 6,66 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.

Avasart: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.	Rx	100% 26,77 30% ⁽¹⁾ 11,79 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Avasart Plus: tabl. powł. 5/160 mg - 28 szt.	Rx	100% 24,25 30% ⁽¹⁾ 9,27 S ⁽²⁾ bezpł.
--	----	---

Avasart Plus: tabl. powł. 5/80 mg - 28 szt.	Rx	100% 12,45 30% ⁽¹⁾ 4,96 S ⁽²⁾ bezpł.
---	----	---

Avasart Plus: tabl. powł. 10/160 mg - 28 szt.	Rx	100% 24,25 30% ⁽¹⁾ 9,27 S ⁽²⁾ bezpł.
---	----	---

Amlodipine + Valsartan (1)W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane podczas monoterapii amlodipiną lub walsartanem. **WP:** Naciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

Avastin®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg/4 ml - 1 fiol. 4 ml	Rx	100% 1242,11 B ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ bezpł.
--	----	---

Avastin®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 400 mg/16 ml - 1 fiol. 16 ml	Rx	100% 4968,43 B ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ bezpł.
--	----	---

Bevacizumab (1) Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwrócenia płamki związanej z wiekiem (AMD) (2) Chemioterapia ICD-10: C.82.b.; 82.c.; C.82.d.

W: Bevacizumab w skojarzeniu z chemioterapią opartą na fluoropirymidynie jest wskazany w leczeniu pacjentów z rakiem okrężnicy lub odbytnicy z przerzutami. Terapia skojarzona produktem z chemioterapią opartą o paklitaksel jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z rozsiały rakiem piersi. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora HER2. Terapia skojarzona z kapecytabiną jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z rozsiały rakiem piersi, u których inny rodzaj chemioterapii, w tym taksony lub antyrcykliny, nie został uznany za odpowiedni. Pacjenci, którzy otrzymali taksony lub antyrcykliny w ramach leczenia uzupełniającego w czasie ostatnich 12 m-cy nie powinni być leczeni produktem w skojarzeniu z kapecytabiną. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora HER2. Bevacizumab w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u pacjentów z nieoperacyjnym zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotnym, niedobronokomorowym rakiem płuc, o histologii innej niż w przeważającym stopniu piskłonabłonkowym. Produkt w skojarzeniu z interferonem α-2a jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u pacjentów z zaawansowanym i/lub rozsiały rak-



kiem nerki. Bewacyzumab w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u pacjentów z zaawansowanym (w stadium IIIB, IIIC i IIV wg klasyfikacji FIGO) nabłonkowym rakiem jajnika, rakiem jajowodu i pierwotnym rakiem otrzewnej. Bewacyzumab w skojarzeniu z karboplatiną i gemcytabiną lub w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z pierwszym nawrotem raka jajnika na związek platyny raka jajnika, raka jajowodu lub pierwotnego raka otrzewnej, u których nie stosowano wcześniej bewacyzumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Bewacyzumab w skojarzeniu z paklitaksellem, topotekaniem lub pegylowanym liposomalną doksorubicyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotem opornego na związki platyny raka jajnika, raka jajowodu lub pierwotnego raka otrzewnej, którzy otrzymali wcześniej nie więcej niż dwa schematy chemioterapii i u których nie stosowano wcześniej bewacyzumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Bewacyzumab, w skojarzeniu z paklitaksellem i cisplatiną lub alternatywnie u pacjentek, które nie mogą być leczone związkami platyny, w skojarzeniu z paklitaksellem i topotekaniem, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentek z przetrwałym, nawrotnym lub przetrzutowym rakiem szyjki macicy.

Avaxim 160 U: inj. [zaw.] 160 j.m. - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx	100%	157,00
<i>Hepatitis A vaccine</i>			
Sanofi Pasteur			
Avedol: tabl. powł. 6,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,12
		30% ⁽¹⁾	5,94
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Avedol: tabl. powł. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,38
		30% ⁽¹⁾	7,51
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Avedol: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,09
		30% ⁽¹⁾	8,12
		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: Naddciśnienie tętnicze samoistne. Przewłoka, stabilna dławica piersiowa. Leczenie wspomagające umiarkowane do ciężkiej stabilnej niewydolności serca.

Avodart: kaps. miękkie 0,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	135,00
<i>Dutasteride</i>			
GSK Pharmaceuticals SA			
Avonex: inj. [roztw.] 30 µg /0,5ml - 4 amp.-strzyk. ◆	Rx-z	100%	3104,40
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Avonex: inj. [roztw.] 30 µg /0,5ml - 4 wstrzyk. ◆	Rx-z	100%	3104,40
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Interferon beta-1a (1) Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: pacjentów ze zdiagnozowaną narastającą postacią stwardnienia rozsianego (SR) określonego w badaniach klinicznych jako dwa lub więcej zaostżeń choroby (nawrotów) w czasie ostatnich 3 lat bez oznak postępu choroby między nawrotami; lek spowalnia postęp niesprawności i zmniejsza częstość nawrotów; pacjentów, u których wystąpił pojedynczy przypadek demielinizacji z czynnym procesem zapalnym, którego ciężkość kwalifikuje do leczenia podawanymi dożylnie kortykosteroidami, jeśli alternatywna diagnoza została wykluczona i jeśli istnieje duże ryzyko rozwoju klinicznie zdefiniowanego stwardnienia rozsianego. Produkt leczniczy należy odstawić u pacjentów, u których rozwinię się postępujące SR.

Axia: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 21 szt.	Rx	100%	37,90
<i>Ethinylestradiol + Drospirenone</i>			
Adamed			
Axia Conti: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 28 szt.	Rx	100%	38,34
<i>Ethinylestradiol + Drospirenone</i>			
Adamed			
Axia Forte: tabl. powł. 0,03 mg+ 3 mg - 21 szt.	Rx	100%	38,34
<i>Ethinylestradiol + Drospirenone</i>			
Adamed			
Axia Forte Plus : tabl. powł. 0,03 mg+ 3 mg - 28 szt.	Rx	100%	38,80
<i>Ethinylestradiol + Drospirenone</i>			
Adamed			
Axia Plus: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 28 szt.	Rx	100%	38,95
<i>Ethinylestradiol + Drospirenone</i>			
Adamed			
Axoprox: lekier do paznokci leczniczy 80 mg/g - 1 but. 6,6 ml	Rx	100%	64,56
<i>Ciclopirox</i>			
Aristo Pharma			

▼Axotret: kaps. miękkie 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	53,85
▼Axotret: kaps. miękkie 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	46,90
▼Axotret: kaps. miękkie 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	59,80
▼Axotret: kaps. miękkie 20 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	99,20
▼Axotret: kaps. miękkie 40 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X

Isotretinoin			
Aristo Pharma			
Axtil®: tabl. 2,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	6,31
		R ⁽¹⁾	3,93
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Axtil®: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,74
		R ⁽¹⁾	6,97
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Axtil®: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	22,39
		R ⁽¹⁾	12,85
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

czyniowych u pacjentów z:owaną chorobą układu sercowo-naczyniowego o etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwienne serca lub udar bądź choroba naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą (przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie schorzeń nerek. Cukrzyca nefropatia kłębuszkowa w początkowej fazie rozpoznana na podstawie mikroalbuminurii. Rozwinięta cukrzyca nefropatia kłębuszkowa rozpoznana na podstawie biłkomoczu u pacjentów z co najmniej jednym czynnikiem ryzyka schorzeń sercowo-naczyniowych. Rozwinięta niecukrzyca nefropatia kłębuszkowa rozpoznana na podstawie biłkomoczu co najmniej 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtórna w przypadku ostrego zawału mięśnia sercowego; zmniejszenie śmiertelności związanej z fazą ostrą zawału mięśnia sercowego u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca; rozpoczęcie stosowania > 48 h po ostrym zawału mięśnia sercowego. **WP:** Przewłoka choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renowacyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Axura®: roztw. doust. 5 mg/dawkę - 1 but. 50 g	Rx-z	100%	140,00
Axura®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	76,00
Axura®: tabl. powł. 10 mg - 56 szt.	Rx-z	100%	135,00
<i>Memantine hydrochloride</i>			
Merz Pharmaceuticals			
Axyven: tabl. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,37
		30% ⁽¹⁾	5,73
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Axyven: tabl. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	25,04
		30% ⁽¹⁾	9,75
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Axyven: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	46,26
		30% ⁽¹⁾	15,68
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Venlafaxine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **WP:** Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuropalgia 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.

Acizatinide Accord: inj. [prosz. do przyg. zaw.] 25 mg/ml - 1 fiol. 100 mg ◆	Rx-z	100%	469,37
<i>Acizatinide (1)</i> Chemioterapia ICD-10: C.69.a.; 69.b.			
W: Produkt leczniczy wskazany do leczenia pacjentów dorosłych, niekwalifikujących się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych (ang. haematopoietic stem cell transplantation, HSCT), z zespołami mielodysplastycznymi (ang. myelodysplastic syndromes, MDS) o pośrednim-2 i wysokim ryzyku, zgodnie z Międzynarodowym Punktowym Systemem Rokowniczym (ang. International Prognostic Scoring System, IPSS); przewłoką białaczką mielomonocytową (ang. chronic myelomonocytic leukaemia, CMML) z 10-29% blastów w szpiku, bez choroby mieloproliferacyjnej - ostrą białaczką szpikową (ang. acute myeloid leukaemia, AML) z 20-30% blastów i wieloliniołą dysplazją, zgodnie z klasyfikacją Światowej Organizacji Zdrowia (WHO), AML z >30% blastów w szpiku, zgodnie z klasyfikacją WHO.			
Accord Healthcare			

Azacidine Betapharm: inj. [prosz. do sporz. zaw.] 25 mg/ml - 1 fiol. 100 mg ◆ nowosc	Rx-z	100%	422,43
<i>Acizatinide (1)</i> Chemioterapia ICD-10: C.69.a.; 69.b.			
W: Produkt jest wskazany do leczenia pacjentów dorosłych, niekwalifikujących się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych (ang. HSCT), z zespołami mielodysplastycznymi (ang. MDS) o pośrednim-2 i wysokim ryzyku, zgodnie z Międzynarodowym Punktowym Systemem Rokowniczym (ang. IPSS), przewłoką białaczką mielomonocytową (ang. CMML) z od 10-29% blastów w szpiku, bez choroby mieloproliferacyjnej, ostrą białaczką szpikową (ang. AML) z 20-30% blastów i wieloliniołą dysplazją, zgodnie z klasyfikacją Światowej Organizacji Zdrowia (WHO), AML z >30% blastów w szpiku, zgodnie z klasyfikacją WHO.			
Betapharm			

Azacidine Mylan: inj. [prosz. do przyg. zaw.] 25 mg/ml - 1 fiol. 100 mg ◆	Rx-z	100%	446,47
<i>Acizatinide (1)</i> Chemioterapia ICD-10: C.69.a.; 69.b.			
W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia niekwalifikujących się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych (ang. HSCT), dorosłych pacjentów z: zespołami mielodysplastycznymi (ang. MDS) o pośrednim-2 i dużym ryzyku, zgodnie z Międzynarodowym Punktowym Systemem Rokowniczym (ang. IPSS), przewłoką białaczką mielomonocytową (ang. CMML) z 10-29% blastów w szpiku, bez choroby mieloproliferacyjnej, ostrą białaczką szpikową (ang. AML) z 20-30% blastów i wieloliniołą dysplazją, zgodnie z klasyfikacją Światowej Organizacji Zdrowia (WHO), AML z >30% blastów w szpiku, zgodnie z klasyfikacją WHO.			
Mylan Ireland Limited			

Azacidine Pharmascience: inj. [prosz. do przyg. zaw.] 25 mg/ml - 1 fiol. 100 mg ◆	Rx-z	100%	447,62
Azacidine Pharmascience: inj. [prosz. do przyg. zaw.] 25 mg/ml - 1 fiol. 150 mg ◆	Rx-z	100%	661,69
<i>Acizatinide (1)</i> Chemioterapia ICD-10: C.69.a.; 69.b.			
W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia niekwalifikujących się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych (ang. HSCT), dorosłych pacjentów z: zespołami mielodysplastycznymi (ang. MDS) o pośrednim-2 i dużym ryzyku, zgodnie z Międzynarodowym Punktowym Systemem Rokowniczym (ang. IPSS), przewłoką białaczką mielomonocytową (ang. CMML) z 10-29% blastów w szpiku, bez choroby mieloproliferacyjnej, ostrą białaczką szpikową (ang. AML) z 20-30% blastów i wieloliniołą dysplazją, zgodnie z klasyfikacją WHO, AML z >30% blastów w szpiku, zgodnie z klasyfikacją WHO.			
Pharmascience International Limited			

Azacidine Sandoz: inj. [prosz. do przyg. zaw.] 100 mg - 1 fiol. ◆	Rx-z	100%	547,21
<i>Acizatinide (1)</i> Chemioterapia ICD-10: C.69.a.; 69.b.			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów, którzy nie kwalifikują się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych (ang. HSCT), z: zespołami mielodysplastycznymi (ang. MDS) o pośrednim-2 i wysokim ryzyku, zgodnie z Międzynarodowym Punktowym Systemem Rokowniczym (ang. IPSS), przewłoką białaczką mielomonocytową (ang. chronic myelomonocytic leukaemia, CMML) z 10-29% blastów w szpiku, bez choroby mieloproliferacyjnej, ostrą białaczką szpikową (ang. AML) z 20-30% blastów i wieloliniołą dysplazją, zgodnie z klasyfikacją WHO, AML z >30% blastów w szpiku, zgodnie z klasyfikacją WHO.			
Sandoz GmbH			

Azacidine STADA: inj. [prosz. do sporz. zaw.] 25 mg/ml - 1 fiol. 100 mg ◆	Rx-z	100%	435,02
<i>Acizatinide (1)</i> Chemioterapia ICD-10: C.69.a.; 69.b.			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów, niekwalifikujących się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych (ang. HSCT) z: zespołami mielodysplastycznymi (ang. MDS) o pośrednim-2 i wysokim ryzyku, zgodnie z Międzynarodowym Punktowym Systemem Rokowniczym (ang. IPSS), przewłoką białaczką mielomonocytową (ang. CMML) z 10-29% blastów w szpiku, bez choroby mieloproliferacyjnej, ostrą białaczką szpikową (ang. AML) z 20-30% blastów i wieloliniołą dysplazją, zgodnie z klasyfikacją Światowej Organizacji Zdrowia (WHO), AML z >30% blastów w szpiku, zgodnie z klasyfikacją WHO.			
Stada Arzneimittel			

Azalia®: tabl. powł. 75 µg - 28 szt.	Rx	100%	37,10
<i>Desogestrel</i>			
Gedeon Richter			
Azarga: krople do oczu (10 mg+ 5 mg)/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	95,13
<i>Brinzolamid + Timolol</i>			
Novartis Europharm Limited			
Azathioprine VIS: tabl. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,21
		R ⁽¹⁾	5,73
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Azathioprine VIS: tabl. 50 mg - 50 szt.	Rx	100%	30,13
		R ⁽¹⁾	5,53
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azathioprine (1) **W:** Produkt leczniczy jest lekiem immunosupresyjnym. Stosowana jest w monoterapii lub częściej w skojarzeniu z innymi lekami (zazwyczaj kortykosteroidami). W chorobach o podłożu autoimmunologicznym, takich jak: toczeń nemięnowy, zapalenie wielomiesiowe, guzowe zapalenie okolicytowej, percherza z zwyczajną-podermis zrogowieną, autoimmunologiczna niedokrwistość hemolityczna, przewłoka oporna płamica małopłytkowa, autoimmunologiczne przewłokowe zapalenie wątroby; azatioprynę stosuje się, gdy choroby te są oporne na kortykosteroidy, kortykosteroidy są przeciwwskazane, lub konieczne byłoby leczenie kortykosteroidami w dawkach powodujących ciężkie działania niepożądane. U pacjentów, u których występuje działanie niepożądane, azatioprynę stosuje się w celu zmniejszenia dawek podtrzymujących steroidów. Działania terapeutyczne wystąpić mogą po kilku tyg. lub m-cach leczenia. Po przeszczepieniu narządów takich jak: nerki, serca i wątroba. Produkt leczniczy stosuje się, aby wydłużyć czas przeżycia przeszczepianych narządów oraz w celu zmniejszenia dawek kortykosteroidów niezbędnych po przeszczepieniu nerek. **WP:** Nieswoiste zapalenie jelli inne niż o podłożu autoimmunologicznym - u dzieci do 18 r.; nefropatia IgA inna niż o podłożu autoimmunologicznym - u dzieci do 18 r.; zapalenie naczyń inne niż określone w ChPL; stan po przeszczepie korężny, rogówki, tkanki lub komórek; sarkoidoza; śródmięśniowe zapalenie płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL; ziarninakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL; (2) Nowotwór złośliwy (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Azibiot®: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	19,75
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 zaostrzenie przewłokowego zapalenia oskrzeli, zewnątrzopłucne zapalenie płuc; zakażenia skóry i tkanek miękkich: rumień wędrujący-Erythema migrans (pierwszy objaw boreliozy z Lyme), róża, liszajec, wtórne ropne zapalenie skóry; choroby przenoszone drogą płciową: niepowikłane zapalenie cewki moczowej, zapalenie szyjki macicy, wywołane przez <i>Chlamydia trachomatis</i> . Należy uwzględnić oficjalne miejscowe wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania środków przeciwbakteryjnych. WP: Mukowiscydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
	Rx	100%	13,29
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azilect: tabl. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	400,00
<i>Rasagiline</i>			
Teva Pharmaceuticals Polska			
Azimycin®: tabl. powł. 250 mg - 6 szt.	Rx	100%	30,18
		50% ⁽¹⁾	21,35
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Azimycin®: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	19,31
		50% ⁽¹⁾	11,57
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azimycin®: tabl. powł. 500 mg - 6 szt.	Rx	100%	15,10
<i>Azithromycin (1)</i> W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu wymienionych niżej zakażeń, wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na azytromycynę. Zakażenia górnych dróg oddechowych: bakteryjne zapalenie gardła, zapalenie migdałków, zapalenie zatok. Ostre zapalenie ucha środkowego. Zakażenia dolnych dróg oddechowych: ostre zapalenie oskrzeli, zaostrzenie przewłokowego zapalenia oskrzeli, lekkie do umiarkowane zapalenie płuc, w tym śródmięśniowe. Zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, liszajec oraz wtórne ropne zapalenie skóry. Rumień wędrujący - <i>Erythema migrans</i> (pierwszy objaw boreliozy z Lyme); trądzik pospółty (<i>Acne vulgaris</i>) o umiarkowanym nasileniu, wyłącznie u dorosłych. Choroby przenoszone drogą płciową: niepowikłane zakażenia wywołane przez <i>Chlamydia trachomatis</i> . Należy uwzględnić oficjalne miejscowe wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania leków przeciwbakteryjnych. WP: Mukowiscydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Poffo Tarchomin SA			

Azithromycin Aurovitas: tabl. powł. 250 mg - 6 szt.	Rx	100%	8,85
Azithromycin Aurovitas: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	8,17
Azithromycin Aurovitas: tabl. powł. 500 mg - 6 szt.	Rx	100%	14,84
<i>Azithromycin</i>			
Aurovitas			



Naszym wyborem

enalapril maleas

Azithromycin Genoptim: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	10,85
		50% ⁽¹⁾	5,43
		DZ ⁽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; niepowikłane zapalenie cewki moczowej i błony śluzowej szyjki macicy, wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Mukowiscydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Azithromycin Krka: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	11,15
			Krka

AzitroLek: prosz. do przyg. zaw. doust. 100 mg/5 ml - 1 but. 20 ml	Rx	100%	16,93
		50% ⁽¹⁾	13,00
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

AzitroLek: prosz. do przyg. zaw. doust. 200 mg/5 ml - 1 but. 20 ml	Rx	100%	29,79
		50% ⁽¹⁾	21,93
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

AzitroLek: prosz. do przyg. zaw. doust. 200 mg/5 ml - 1 but. 37,5 ml	Rx	100%	37,49
		50% ⁽¹⁾	31,49
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

AzitroLek: prosz. do przyg. zaw. doust. 200 mg/5 ml - 1 but. 30 ml	Rx	100%	42,40
		50% ⁽¹⁾	30,61
		DZ ⁽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; niepowikłane zapalenie cewki moczowej i szyjki macicy wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Mukowiscydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

AzitroLek: tabl. powł. 250 mg - 6 szt.	Rx	100%	22,67
		50% ⁽¹⁾	16,21
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

AzitroLek: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	19,81
		50% ⁽¹⁾	13,35
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

AzitroLek: tabl. powł. 500 mg - 6 szt.	Rx	100%	19,24
		50% ⁽¹⁾	14,21
		DZ ⁽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 przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); lekkie do umiarkowanego ciężkiego pozaszpitalne zapalenie płuc; zakażenia skóry i tkanek miękkich; niepowikłane zapalenie cewki moczowej i szyjki macicy wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Mukowiscydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt.	Rx	100%	15,22
		50% ⁽¹⁾	8,76
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	15,22
		50% ⁽¹⁾	8,76
		DZ ⁽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 przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); lekkie do umiarkowanego ciężkiego pozaszpitalne zapalenie płuc; zakażenia skóry i tkanek miękkich; niepowikłane zapalenie cewki moczowej i szyjki macicy wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Mukowiscydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 250 mg - 6 szt.	Rx	100%	15,80
		50% ⁽¹⁾	9,34
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

AzitroLek - (IR): tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	15,80
		50% ⁽¹⁾	9,34
		DZ ⁽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 środ-

kowego (właściwie rozpoznane); zapalenie gardła, zapalenie migdałków; zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); lekkie do umiarkowanego ciężkiego pozaszpitalne zapalenie płuc; zakażenia skóry i tkanek miękkich; niepowikłane zapalenie cewki moczowej i szyjki macicy wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Mukowiscydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Azitrox 500: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	14,64
		50% ⁽¹⁾	8,18
		DZ ⁽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; niepowikłane stany zapalne cewki moczowej oraz szyjki macicy wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Podejmując decyzję o leczeniu produktem leczniczym, należy uwzględnić oficjalne zalecenia dotyczące stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Mukowiscydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Azopt: krople do oczu [zaw.] 10 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	33,43
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	10,14
		S ⁽³⁾	bezpł.

Brimonidyn (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+
W: Preparat jest wskazany do obniżania podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem przesączania w monoterapii u pacjentów dorosłych nie reagujących na leczenie β -blokerami lub u pacjentów dorosłych, u których β -bloker są przeciwwskazane; oraz w leczeniu skórzonym z β -blokerami lub analogami prostaglandyn.

Azycyna: tabl. powł. 250 mg - 6 szt.	Rx	100%	26,68
		50% ⁽¹⁾	18,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azycyna: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	17,29
		50% ⁽¹⁾	9,75
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azycyna: tabl. powł. 500 mg - 6 szt.	Rx	100%	23,85
		50% ⁽¹⁾	16,21
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azycyna: tabl. powł. 500 mg - 12 szt.	Rx	100%	70,73
		50% ⁽¹⁾	48,48
		DZ ⁽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, 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 wtórne 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; niepowikłane zakażenia wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Mukowiscydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Azycyna: zaw. doust. [granulat] 200 mg/5 ml - 1 but. 20 ml	Rx	100%	22,26
		50% ⁽¹⁾	14,40
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azycyna: zaw. doust. [granulat] 200 mg/5 ml - 1 but. 30 ml	Rx	100%	27,17
		50% ⁽¹⁾	15,38
		DZ ⁽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 wtórne ropne zapalenia skóry; rumień wędrujący (*Erythema migrans* (pierwszy objaw boreliozy z Lyme)). Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Mukowiscydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Azyter®: krople do oczu [roztw.] 15 mg/g - 6 poj. 0,25 g	Rx	100%	39,99
		50% ⁽¹⁾	26,66
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Azzalure®: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 10 j.m./0,05 ml - 1 fl. 125 j. Speywood	Rx	100%	323,00
		50% ⁽¹⁾	215,33
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Botulinum A toxin	Rx	100%	23,33
		50% ⁽¹⁾	38,31
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Baclofen	Rx	100%	33,22
		50% ⁽¹⁾	52,93
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Bactrozol: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	10,00
		50% ⁽¹⁾	6,67
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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 rozważeniu 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 zakażeniu, 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 lekoroślizwości drobnoustrojów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 tyg. Wskazania do stosowania: zakażenie dróg oddechowych - w przypadku zaostření 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:** Zakażenie u pacjentów po przeszczepie szpiku - profilaktyka; zakażenie *Pneumocystis jirovecii* 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
		100%	20,82
		50% ⁽¹⁾	10,41
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Bactrim® forte - (IR): tabl. 960 mg - 10 szt. nowosć	Rx	100%	10,41
		50% ⁽¹⁾	5,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Co-trimoxazole (1)W: Produkt leczniczy można zastosować po rozważeniu 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 zakażeniu, 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 lekoroślizwości drobnoustrojów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych i młodzieży powyżej 12 lat. Wskazania do stosowania: zakażenie dróg oddechowych - w przypadku zaostření 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; zakażenie *Pneumocystis jirovecii* 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
		100%	20,88
		50% ⁽¹⁾	10,44
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Bactrim® forte - (IR): tabl. 960 mg - 10 szt.	Rx	100%	9,20
		100%	20,88
		50% ⁽¹⁾	10,44
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Bactrim® forte - (IR): tabl. 960 mg - 10 szt.	Rx	100%	10,44
		50% ⁽¹⁾	5,22
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Co-trimoxazole (1)W: Wskazania do refundacji. Syrop. Produkt leczniczy można zastosować po rozważeniu 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 zakażeniu, wyłącznie w przypadkach, w których potwierdzono lub istnieje uzasadnione podejrzenie, że zo-



Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:
2 mg x 15 tabl.

stają 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: zakażenie dróg oddechowych - w przypadku zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli; zapalenie ucha środkowego; zakażenie przewodu pokarmowego, w tym drż brzusny i biegunki podrznych; 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 miękki. Tabl. Produkt leczniczy można zastosować po rozważeniu stosunku wrażliwe na ko-trimoksazol. Podjmując 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: zakażenie dróg oddechowych - w przypadku zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli; zapalenie ucha środkowego; zakażenie przewodu pokarmowego, w tym drż brzusny i biegunki podrznych; 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 miękki. 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+

Bactroban®: maść do nosa 20 mg/g - 1 tuba 3 g Rx 100% 59,00
Mupirocin GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

Bactroban®: krem 20 mg/g - 1 tuba 15 g Rx 100% 39,00
Bactroban®: maść 20 mg/g - 1 tuba 15 g Rx 100% 23,00

Mupirocin GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

Baladex: syrop (30 mg+ 50 mg)/5 ml - 1 but. 150 ml Rx 100% 24,00
Guafenesin + Theophylline Alfaform Farmacja Polska

Baqsimi: prosz. do nosa 3 mg - 1 poj. jednodawkowy Rx 100% X
Glugalon Eit Lilly

Baraclude®: roztw. doust. 0,05 mg/ml - 1 but. 210 ml Rx-z 100% X
Baraclude®: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. Rx-z 100% X
Baraclude®: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. Rx-z 100% X

Entecavir Bristol Myers Squibb

Barium sulfaricum Medana: zaw. doust. 1 g/ml - 1 op. 200 ml Lz 100%

Barium sulphate Polpharma

▼Bavencio®: inf. [konc. do sporz. roztw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 10 ml Rx-z 100% 3919,80
B⁽¹⁾ bezpl.

Avelumab (1) Program lekowy: leczenie pacjentów z rakiem urotelialnym, Program lekowy: leczenie raka z komórek merla awelumabem
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w monoterapii u dorosłych pacjentów z przerzutnym rakiem z komórek Merkla (ang. MCC). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w monoterapii jako leczenie podtrzymujące pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z miejscowo zaawansowanym lub przerzutnym rakiem urotelialnym (ang. UC), którzy są bez progresji po zastosowaniu chemioterapii opartej na pochodnym platyny. Produkt leczniczy skojarzeniu z asyktylbem jest wskazany jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym (ang. RCC). Merck

Bazetham Retard: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt. Rx 100% 23,61
R⁽¹⁾ 7,60
S⁽²⁾ bezpl.

Bazetham Retard: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 90 szt. Rx 100% 65,74
R⁽¹⁾ 17,71
S⁽²⁾ bezpl.

Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczolu krokowego (2) Pacjenci 65+
W: Objawy dotyczące dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczolu krokowego (ang. BPH). Teva Pharmaceuticals Polska

BCG Szczepionka AJVaccines: inj. srodkornie [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] - 1 fiol.+ rozp. Rx 100% X
BCG Szczepionka AJVaccines: inj. srodkornie [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] - 1 fiol.+ 1 rozp.+ 1 zest. do wstrzyk. Rx 100% X
BCG Szczepionka AJVaccines: inj. srodkornie [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] - 5 fiol.+ 5 rozp. Rx 100% X
BCG Szczepionka AJVaccines: inj. srodkornie [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] - 10 fiol.+ 10 rozp. Rx 100% X
BCG vaccine AJ Vaccines A/S

BD Micro-Fine Plus 0,25x5 mm (31G): igły do penów - 100 szt. WM 100% 21,01
30%⁽¹⁾ 7,79
(1) Cukrzyca wymagająca podawania insuliny, z ograniczeniem do 4 opakowań igieł na rok dla jednego pacjenta Becton Dickinson

BD Micro-Fine Plus 0,30x8 mm (30G): igły do penów - 100 szt. WM 100% 21,01
30%⁽¹⁾ 7,79
(1) Cukrzyca wymagająca podawania insuliny, z ograniczeniem do 4 opakowań igieł na rok dla jednego pacjenta Becton Dickinson

BDS N: zaw. do nebulizacji 0,125 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% X
100% 58,11
R⁽¹⁾ 3,20
C⁽²⁾ bezpl.
Dz⁽³⁾ bezpl.
R⁽⁴⁾ 3,20
S⁽⁵⁾ bezpl.

BDS N: zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% X
100% 58,11
R⁽¹⁾ 3,20
C⁽²⁾ bezpl.
Dz⁽³⁾ bezpl.
R⁽⁴⁾ 3,20
S⁽⁵⁾ bezpl.

BDS N: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 81,76
30%⁽¹⁾ 24,65
C⁽²⁾ bezpl.
Dz⁽³⁾ bezpl.
R⁽⁴⁾ 3,37
S⁽⁵⁾ bezpl.

Budesonide (1) W: Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu: astmy, gdy stosowanie inhalatorów ciśnieniowych lub proszkowych jest niewłaściwe, zespołu krupostrego zapalenia krtani, tchawicy, oskrzeli - niezależnie od etiologii, wiążącego się z istotnym wzroszeniem górných dróg oddechowych, dusznością lub „szczekającym” kaszlem i prowadzącego do zaburzeń oddychania, zaostření przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POCHP), gdy stosowanie budesonidu w postaci zawiesiny do nebulizacji jest uzasadnione. Produkt leczniczy NIE jest wskazany do stosowania w celu zmniejszenia objawów ostrego napadu astmy lub stanu astmatycznego i bezdech. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+ Apotex Inc.

Bebilon Pepti 1 Syneo: prosz. - 1 op. 400 g sz 100% 46,86
30%⁽¹⁾ 28,74

Dieta eliminacyjna mlekozastępcza (1) Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergię pokarmowe i biegunki przewlekłe
W: Zynność specjalnego przeznaczenia medycznego dla niemowląt od urodzenia do postępowania dietyetycznego w przypadku: alergii na białka mleka krowiego, diety eliminacyjnej w diagnostyce alergii na białka mleka krowiego, objawów związanych z alergią na białka mleka krowiego; objawy skórne (AZS, pokrzywka), zaburzenia żołądkowo-jelitowe (kolka, zaburzenia konsystencji stolca), objawy ze strony układu oddechowego (objawy astmopodobne). Nutricia

Bebilon Pepti 2 Syneo: prosz. - 1 op. 400 g sz 100% 53,12
30%⁽¹⁾ 15,94

Dieta eliminacyjna mlekozastępcza (1) Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergię pokarmowe i biegunki przewlekłe
W: Zynność specjalnego przeznaczenia medycznego dla niemowląt od 6 m-ca życia, dzieci i dorosłych do postępowania dietyetycznego w przypadku: alergii na białka mleka krowiego, diety eliminacyjnej w diagnostyce alergii na białka mleka krowiego, objawów związanych z alergią na białka mleka krowiego; objawy skórne (AZS, pokrzywka), zaburzenia żołądkowo-jelitowe (kolka, zaburzenia konsystencji stolca), objawy ze strony układu oddechowego (objawy astmopodobne). Nutricia

Bebilon pepti MCT: prosz. do przyg. zaw. odżywczej 2155 kJ/100 g - 1 puszka 450 g sz 100% 44,95
30%⁽¹⁾ 13,49

Dieta eliminacyjna z MCT (1) Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergię pokarmowe i biegunki przewlekłe
W: Produkt odpowiedni do żywienia medycznego w przypadku przewlekłych biegunek opomych na leczenie, alergii na białko pokarmowe, w tym białko mleka krowiego, przejścia z żywienia pozajelitowego na żywienie naturalne, niedoboru disacharydaz, resekcji jelita, żywienia przed zabiegami i po zabiegach operacyjnych w obrębie przewodu pokarmowego wymagających wprowadzenia tzw. diety bezresztkowej. Preparat może być podawany także w zespole złego wchłaniania, w przypadku stolców tłuszczowych (zaburzenia trawienia i/lub wchłaniania tłuszczów), zaburzenia trawienia i/lub wchłaniania białek, mukowiscydozie i hipoproteinemii, czyli zaawansowanym niedoborze białkowo-energetycznym. Nutricia

Beclonal Aqua: aerozol do nosa 50 µg - 200 dawek Rx 100% 19,99

Beclometasone dipropionate Orion Corporation

Bedicot® G: maść (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g Rx 100% 16,00
Bedicot® G: maść (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 30 g Rx 100% 22,00

Genentamcin sulphate + Betamethasone dipropionate Bausch Health

Bedicot® salic: maść (0,5 mg+ 30 mg)/g - 1 tuba 30 g Rx 100% 17,00

Betamethasone dipropionate + Salicylic acid Bausch Health

Bedicot® salic: roztw. na skórę (0,5 mg+ 20 mg)/g - 1 but. 50 ml Rx 100% 23,00

Salicylic acid + Betamethasone dipropionate Bausch Health

Beduo: tabl. powł. 100 mg+ 100 mg - 50 szt. Rx 100% 32,40
Thiamine hydrochloride + Pyridoxine hydrochloride Sun Farm

▼Bekemv: inf. [konc. do przyg. roztw.] 300 mg - 1 fiol. 30 ml Rx-z 100% 13234,58
B⁽¹⁾ bezpl.

Eculizumab (1) Program lekowy: leczenie nocej napadowej hemoglobinurii (PNH) Amgen

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci z napadową noczą hemoglobinurią (ang. PNH). Dowody klinicznych korzyści wykazano u pacjentów z hemolizą z jednym lub kilkoma objawami klinicznymi wskazywanymi na dużą aktywność choroby, niezależnie od wcześniejszych przetoczeń lub bez przetoczeń. Amgen

▼Belara: tabl. powł. 0,03 mg+ 2 mg - 21 szt. Rx 100% 45,17

Ethinylestradiol + Chlormadinone acetate Gedeon Richter

Bellapan: tabl. 0,25 mg - 20 szt. Rx 100% 19,00

Atropine sulphate Farmopol

○Bellergot®: tabl. powł. 0,1 mg+ 0,3 mg+ 20 mg - 30 szt. Rx 100% 20,74

Phenobital + Ergotamine + Atropa belladonna extract Herbalab Wrocław

Beloderm: krem 0,5 mg/g - 1 op. 30 g Rx 100% 14,99
Beloderm: krem 0,5 mg/g - 1 op. 15 g Rx 100% 13,99
Beloderm: maść 0,5 mg/g - 1 op. 30 g Rx 100% 14,99
Beloderm: maść 0,5 mg/g - 1 op. 15 g Rx 100% 13,99

Betamethasone Belupo

Beloflow: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. Rx 100% 4,62
30%⁽¹⁾ 4,62
S⁽²⁾ bezpl.
100% 41,29
Rx 30%⁽¹⁾ 12,39
S⁽²⁾ bezpl.

Beloflow: tabl. powł. 5 mg - 90 szt. Rx 100% 15,41
30%⁽¹⁾ 4,62
S⁽²⁾ bezpl.
100% 41,29
Rx 30%⁽¹⁾ 12,39
S⁽²⁾ bezpl.

Beloflow: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. Rx 100% 28,70
30%⁽¹⁾ 8,61
S⁽²⁾ bezpl.

Beloflow: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. Rx 100% 77,06
30%⁽¹⁾ 23,12
S⁽²⁾ bezpl.

Solifenacin succinate (1) Zespół pęcherza nadreaktywnego (2) Pacjenci 65+
W: Leczenie objawów naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego. Belupo

Belogent: krem (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 30 g Rx 100% 23,97
Belogent: krem (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g Rx 100% 14,99
Belogent: maść (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 30 g Rx 100% 23,64
Belogent: maść (0,5 mg+ 1 mg)/g - 1 tuba 15 g Rx 100% 14,99

Betamethasone dipropionate + Gentamicin sulphate Belupo

Belosalic: maść (0,5 mg+ 30 mg)/g - 1 tuba 40 g Rx 100% 21,33
Belosalic: maść (0,5 mg+ 30 mg)/g - 1 op. 30 g Rx 100% 21,33

Belosalic: płyn do stos. na skórę (0,5 mg+ 20 mg)/g - 1 but. 50 ml Rx 100% 25,35

Belosalic: płyn do stos. na skórę (0,5 mg+ 20 mg)/g - 1 but. 100 ml Rx 100% 27,85
50%⁽¹⁾ 13,93
S⁽²⁾ bezpl.

Betamethasone dipropionate + Salicylic acid (1) Leczenie łuszczycy owłosionej skóry głowy u dorosłych (2) Pacjenci 65+
W: Maść. Produkt leczniczy jest wskazany w miejscowym leczeniu nadmiernej rogowaciejącej suchych zapalnych chorób skóry, reagujących na miejscowe leczenie kortykosteroidami. Płyn. Miejscowe leczenie chorób skóry przebiegających z nadmiernym rogowaceniem, świądaniem i stanem zapalnym, reagujących na miejscowe leczenie kortykosteroidami. Belupo

▼Bemfola: inj. podsk. [liof.] 75 j.m./0,125 ml - 1 wstrzyk. Rx-z 100% 117,36

▼Bemfola: inj. podsk. [liof.] 150 j.m./0,25 ml - 1 wstrzyk. Rx-z 100% 163,07
R⁽¹⁾ 13,26

▼Bemfola: inj. podsk. [liof.] 225 j.m./0,375 ml - 1 wstrzyk. Rx-z 100% 238,58
R⁽¹⁾ 12,28

▼Bemfola: inj. podsk. [liof.] 300 j.m./0,50 ml - 1 wstrzyk. Rx-z 100% 313,78
R⁽¹⁾ 10,99

Follitropin alfa (1) Kontrolowana hiperstymulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju młodych pęcherzyków, rakujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon follikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml) w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli. Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytryniaru klomifenu, rakujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon follikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu) - refundacja do 3 cykli. Stymulacja wzrostu pęcherzyków jajnikowych u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia ze znacznym niedoborem LH, FSH w skojarzeniu z hormonem lutinizującym LH - refundacja do 3 cykli

W: U dorosłych kobiet. Brak jajeczkowania (w tym zespół policystycznych jajników, ang. PCOD) u kobiet, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytryniaru klomifenu. Stymulacja rozwoju wielu pęcherzyków jajnikowych u pacjentek poddanych stymulacji owulacji w ramach technik rozrodu wspomaganego (ang. ART), takich jak zapłodnienie pozaustrojowe (ang. IVF), dojąjowodowe podanie gamet (ang. GIF) oraz dojąjowodowe podanie zygoty (ang. ZIF). Follitropin a w skojarzeniu z hormonem lutinizującym (LH) jest zalecana w stymulacji wzrostu pęcherzyków jajnikowych u kobiet ze znacznym niedoborem LH i FSH. W badaniach klinicznych u tych pacjentek stężenie endogenego LH w surowicy wynosiło <1,2 µg/mL. U dorosłych mężczyzn. Follitropin a jest stosowana jednocześnie z ludzką gonadotropiną łożyskową (ang. hCG) do stymulacji spermatogenezy u mężczyzn z wrodzonym lub nabytym hipogonadyzmem hipogonadotropowym. Gedeon Richter

Benalaprili®: tabl. 10 mg - 30 szt. Rx 100% X
Benalaprili®: tabl. 20 mg - 30 szt. Rx 100% X

Enalapril maleate Berlin-Chemie/Menarini

Bendamustine Accord: inf. [prosz. do przyg. konc.] 2,5 mg/ml - 5 fiol. 100 mg Rx 100% 1659,96
B⁽¹⁾ bezpl.

Bendamustine Accord: inf. [prosz. do przyg. konc.] 2,5 mg/ml - 5 fiol. 25 mg Rx 100% 414,99
B⁽¹⁾ bezpl.

Bendamustine hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.67.
W: Leczenie pierwszego rzutu przewlekłej białaczki limfocytowej (stadium choroby B lub C wg klasyfikacji Bineta) u chorych, u których nie jest zalecane stosowanie schematów chemioterapii zawierających fludarabinę. Chłoniaki niezajrzniaczo-powolnym przebiegu: w monoterapii u chorych z progresją w trakcie lub przed upływem 6 m-cy od zakończenia leczenia rytuksymabem lub schematami zawierającymi rytuksymab. Szpiczak mnogi (stadium I) z progresją lub stadium III wg klasyfikacji Durie-Salmona; leczenie pierwszego rzutu w skojarzeniu z prednizonem, u chorych powyżej 65 lat, nie kwalifikujących się do zabiegu autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych szpiku, u których obecność istotnej klinicznie neuropatii w czasie rozpoznania uniemożliwia leczenie schematami zawierającymi talidomid lub bortezomib. Accord Healthcare

Bendamustine Glenmark: inf. [prosz. do przyg. konc.] 2,5 mg/ml - 5 fiol. 100 mg Rx 100% 2375,46
B⁽¹⁾ bezpl.

Bendamustine Glenmark: inf. [prosz. do przyg. konc.] 2,5 mg/ml - 5 fiol. 25 mg Rx 100% 593,87
B⁽¹⁾ bezpl.

Bendamustine hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.67.
W: Leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową (stadium choroby B lub C wg klasyfikacji Bineta), u których chemioterapia skojarzona z fludarabiną nie jest zalecana. Monoterapia u pacjentów z chłoniakami niezajrzniaczo-powolnym przebiegu, u których progresja choroby nastąpiła w trakcie lub przed upływem 6 m-cy od zakończenia leczenia rytuksymabem lub schematami zawierającymi rytuksymab. Leczenie pierwszego rzutu szpiczaka mnogiego (stadium II z progresją lub stadium III wg klasyfikacji Durie-Salmona) w skojarzeniu z prednizonem u pacjentów powyżej 65 lat, którzy nie kwalifikują się do zabiegu autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych oraz którzy w momencie rozpoznania


**ZAKODOWANY DO WALKI
Z ZAKAŻENIEM**

mają objawy istotnej klinicznie neuropatii, uniemożliwiającej zastosowanie leczenia talidomidem lub bortezomibem.

		Glenmark	
Bendamustine Kabi: inf. [prosz. do przyg. konc.] 2,5 mg/ml - 1 fioł. 100 mg	Rx	100%	X
Bendamustine Kabi: inf. [prosz. do przyg. konc.] 2,5 mg/ml - 1 fioł. 25 mg	Rx	100%	X
		Fresenius Kabi	
Bendamustine hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.67.			
Bendamustine hydrochloride: inf. [prosz. do przyg. konc.] 2,5 mg/ml - 5 fioł. 100 mg	Rx	100%	888,36
Bendamustine hydrochloride: inf. [prosz. do przyg. konc.] 2,5 mg/ml - 5 fioł. 25 mg	Rx	100%	222,09
Bendamustine hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.67.			
W: Przewlekła białaczka limfocytowa (stadium choroby B lub C wg klasyfikacji Bineta) - leczenie pierwszego rzutu u chorych, u których nie jest zalecane stosowanie schematów chemioterapii zawierających fludarabine. Chłoniaki niezłośliwe o powolnym przebiegu - w monoterapii u chorych z progresją w trakcie lub przed upływem 6 m-cy od zakończenia leczenia ryktysmabem lub schematami zawierającymi ryktysmab. Szpiczak mnogiej (stadium II z progresją lub stadium III wg klasyfikacji Durie-Salmona) - leczenie pierwszego rzutu w skojarzeniu z prednizonem, u chorych w wieku powyżej 65 lat, nie kwalifikujących się do zabiegu autologicznego przeszczepiania komórek macierzystych szpiku, u których obecność istotnej klinicznie neuropatii w czasie rozpoznania uniemożliwia leczenie schematami zawierającymi talidomid lub bortezomibem.			
BeneFIX: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] 250 IU - 1 fioł.+ rozp.	Rx-z	100%	686,26
BeneFIX: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] 500 IU - 1 fioł.+ rozp.	Rx-z	100%	1372,53
BeneFIX: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] 1000 IU - 1 fioł.+ rozp.	Rx-z	100%	2745,05
BeneFIX: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] 2000 IU - 1 fioł.+ rozp.	Rx-z	100%	5490,09
Nonacog alpha (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B			
W: Leczenie i zapobieganie krwawieniom u pacjentów z hemofilią B (wrodzonym niedoborem czynnika IX).			
▼Benepali: inj. [roztw.] 25 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,51 ml	Rx-z	100%	1573,43
▼Benepali: inj. [roztw.] 25 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,51 ml	Rx-z	100%	X
▼Benepali: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-wstrzyk. 1 ml	Rx-z	100%	X
▼Benepali: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 1 ml	Rx-z	100%	2891,70
▼Benepali: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 1 ml	Rx-z	100%	2891,70
Etanercept			Samsung
Benfogamma® Forte: tabl. powł. 300 mg - 30 szt.	Rx	100%	53,99
Benfotiamine			Wörwag Pharma
Benlek: tabl. 500 mg + 38,75 mg + 50 mg - 20 szt.	Rx	100%	20,00
Thiamine hydrochloride + Caffeine + Metamizole sodium monohydrate			Solinea
▼Benlysta: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 120 mg - 1 fioł.	Rx-z	100%	X
▼Benlysta: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 400 mg - 1 fioł.	Rx-z	100%	X
Belimumab			GlaxoSmithKline (Ireland) Limited
		100%	66,26
		R ⁽¹⁾	3,35
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	3,35
		S ⁽⁵⁾	bezpł.
Benodil: zaw. do nebulizacji 0,125 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	29,35
Benodil: zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	58,80
Benodil: zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	3,89
Benodil: zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	40,06
Benodil: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	81,66
Benodil: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	24,55
Benodil: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	3,27
Benodil: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	3,27
Budesonide (1) W: Produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu: astmy, gdy stosowanie inhalatora ciśnieniowego lub inhalatora proszkowego jest niewłaściwe; zespołu krup - ostrego zapalenia krtań, tchawicy i oskrzeli, niezależnie od etiologii, wiążącego się z istotnym zwiększeniem górnych dróg oddechowych, dusznością lub „szczechającym” kaszlem i prowadzącego do zaburzeń oddychania; zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POCHP), w przypadku gdy stosowanie budezonidu w postaci zawiesiny do nebulizacji jest uzasadnione. Produkt leczniczy NIE jest wskazany do łagodzenia ostrego napadu astmy lub stanów astmatycznych i bezdechu. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+			
▼Beovu: inf. [roztw.] 120 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,165 ml	Rx-z	100%	3018,47
Brolucizumab (1) Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (AMD)			
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (ang. AMD).			
Beriate 250: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 250 j.m. - 1 fioł. liof. (+rozp.)	Rx	100%	X
Beriate 500: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m. - 1 fioł. liof. (+rozp.)	Rx	100%	978,80
Beriate 1000: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 j.m. - 1 fioł. prosz. (+ rozp.)	Rx	100%	1957,61
Coagulation factor VIII (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B			
W: Profilaktyka oraz leczenie krwawień u pacjentów z hemofilią typu A (wrodzonym niedoborem czynnika VIII). Produkt może być stosowany w terapii nabytego niedoboru czynnika VIII.			
Berinerit: inf./inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m./ml - 1 fioł. prosz.+ 1 fioł. rozp.+ 1 zest. do podawania	Rx	100%	2397,12
Berinerit: inf./inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1500 j.m./ml - 1 fioł. prosz.+ 1 fioł. z wodą do wstrzyk. 3 ml	Rx	100%	93,38
Berinerit: inf./inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1500 j.m./ml - 1 fioł. prosz.+ 1 fioł. z wodą do wstrzyk. 3 ml	Rx	100%	6921,48
Berinerit: inf./inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1500 j.m./ml - 1 fioł. prosz.+ 1 fioł. z wodą do wstrzyk. 3 ml	Rx	100%	3,20
CI-esterase inhibitor (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Przerwanie ostrego, zagrażającego życiu ataku wrodzonego obrzęku naczynioruchowego obejmującego gardło, krtani lub jamę brzuszną; przedzabiegowe zapobieganie stanom ostrym wrodzonego obrzęku naczynioruchowego (zabiegi stomatologiczne, zabiegi na twarzoczaszce, zabiegi chirurgiczne, zabiegi diagnostyczne z użyciem instrumentów, poród) (3) Pacjenci 65+			
W: Wrodzony obrzęk naczynioruchowy typu I i II. Leczenie i przedzabiegowe zapobieganie stanom ostrym.			
Berinin P: inf. [prosz.+ rozp.] 600 j.m. - 1 zest.	Lz	100%	-
Berinin P: inf. [prosz.+ rozp.] 1200 j.m. - 1 zest.	Lz	100%	-
Factor IX			CSL Behring GmbH
Beriplex P/N 500: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m./ml - 1 zest. (1 amp.-strzyk. 0,5 ml+ fioł.)	Rx	100%	790,00
Factor VII + Factor X + Factor IX + Factor II + Protein C			CSL Behring GmbH
Berodual®: płyn do inhal. z nebulizatora (500/250 µg/ml - 1 but. 20 ml	Rx	100%	30,33
Berodual®: płyn do inhal. z nebulizatora (500/250 µg/ml - 1 but. 20 ml	Rx	100%	bezpł.
Berodual®: płyn do inhal. z nebulizatora (500/250 µg/ml - 1 but. 20 ml	Rx	100%	bezpł.
Berodual®: płyn do inhal. z nebulizatora (500/250 µg/ml - 1 but. 20 ml	Rx	100%	23,51
Berodual®: płyn do inhal. z nebulizatora (500/250 µg/ml - 1 but. 20 ml	Rx	100%	bezpł.
Fenoterol + Ipratropium bromide (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc WP: Mukowiscydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskinetyka rzęsek (4) Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany jako środek rozszerzający oskrzela w zapobieganiu i leczeniu objawów przewlekłych schorzeń obturacyjnych dróg oddechowych z odwracalnym skurczem oskrzeli, takich jak astma oskrzelowa oraz w szczególności przewlekłe zapalenie oskrzeli z rozemad lub bez rozemadny płuc. U pacjentów z astmą oskrzelową lub POCChP należy rozważyć jednoczesne leczenie przeciwzapalne kierując się obowiązującymi standardami leczenia tych chorób.			
Berodual® N: aerozol wziewny 50/21 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek)	Rx	100%	33,88
Berodual® N: aerozol wziewny 50/21 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek)	Rx	30%	19,85
Berodual® N: aerozol wziewny 50/21 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek)	Rx	C ⁽²⁾	bezpł.
Berodual® N: aerozol wziewny 50/21 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek)	Rx	DZ ⁽³⁾	bezpł.
Berodual® N: aerozol wziewny 50/21 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek)	Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.
Fenoterol + Ipratropium bromide (1) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc WP: Mukowiscydoza; dysplazja oskrzelowo-płucna; dyskinetyka rzęsek (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany jako środek rozszerzający oskrzela w zapobieganiu i leczeniu objawów przewlekłych schorzeń obturacyjnych dróg oddechowych z odwracalnym skurczem oskrzeli takich jak: astma oskrzelowa oraz w szczególności przewlekłe zapalenie oskrzeli z rozemad lub bez rozemadny płuc. U pacjentów z astmą oskrzelową lub POCChP należy rozważyć jednoczesne leczenie przeciwzapalne kierując się obowiązującymi standardami leczenia tych chorób.			
Berotec® N 100: aerozol wziewny 100 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek)	Rx	100%	24,46
Berotec® N 100: aerozol wziewny 100 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek)	Rx	R ⁽¹⁾	13,87
Berotec® N 100: aerozol wziewny 100 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek)	Rx	C ⁽²⁾	bezpł.
Berotec® N 100: aerozol wziewny 100 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek)	Rx	DZ ⁽³⁾	bezpł.
Berotec® N 100: aerozol wziewny 100 µg/dawkę - 1 poj. 10 ml (200 dawek)	Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.
Fenoterol (1) W: Leczenie objawowe ostrego napadu astmy oskrzelowej oraz innych stanów z odwracalnym zwiększeniem dróg oddechowych, np. przewlekłe obturacyjne zapalenie oskrzeli. U pacjentów z napadami astmy oskrzelowej lub przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP), reagującą na leczenie steroidami, należy brać pod uwagę jednoczesne leczenie przeciwzapalne. Zapobieganie napadom astmy wysiękowej. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+			
▼Besponsa: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 1 mg - 1 fioł.	Rx-z	100%	45133,20
Inotuzumab oganizicim (1) Program lekowy: leczenie dazatynibem ostrej białaczki limfoblastycznej z chromosomem Filadelfia (Ph+)			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotną lub oporną na leczenie ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. ALL) wywodzącą się z komórek prekursorowych limfocytów B, z ekspresją antygenu CD22. W przypadku dorosłych pacjentów z nawrotną lub oporną na leczenie ALL wywodzącą się z komórek prekursorowych limfocytów B z chromosomem Philadelphia (Ph+) powinno wystąpić niepowodzenie leczenia co najmniej jednym inhibitorem kinazy tyrozynowej (ang. TKI).			
Bespres: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,58
Bespres: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.	Rx	30%	6,09
Bespres: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Bespres: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.	Rx	S ⁽³⁾	bezpł.
Bespres: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,19
Bespres: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.	Rx	30%	11,21
Bespres: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Bespres: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.	Rx	S ⁽³⁾	bezpł.
Valsartan (1) W: Naciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych i nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. Stan po świeżo przeżytym zawałe mięśnia sercowego. Leczenie dorosłych pacjentów w stanie stabilnym klinicznie z objawową niewydolnością serca lub bezobjawową niewydolnością skurczową lewej komory po świeżo przeżytym (12 h do 10 dni) zawałe serca. Niewydolność serca. Leczenie dorosłych pacjentów z objawową niewydolnością serca, gdy inhibitory ACE nie są tolerowane, lub u pacjentów nietolerujących β-adrenolityków jako terapia wspomagająca leczenie inhibitorami ACE wówczas, gdy nie można zastosować antagonistów receptora mineralokortykoidowego. WP: Naciśnienie 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+			
▼Besremi: inj. [roztw. we wstrzyk.] 250 µg/0,5 ml - 1 wstrzyk. 0,5 ml	Rx-z	100%	7222,27
Ropoginterferone alpha-2b (1) Chemioterapia ICD-10: C.85.			
W: Produkt jest wskazany do stosowania w postaci monoterapii u dorosłych w leczeniu czerwieniicy prawdziwej bez objawowej splenomegalii.			
Betacal: żel (50 µg + 0,5 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	52,80
Betacal: żel (50 µg + 0,5 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	30%	15,84
Betacal: żel (50 µg + 0,5 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Betacal: żel (50 µg + 0,5 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	S ⁽³⁾	bezpł.
Betacal: żel (50 µg + 0,5 mg)/g - 1 tuba 60 g	Rx	100%	99,94
Betacal: żel (50 µg + 0,5 mg)/g - 1 tuba 60 g	Rx	30%	29,98
Betacal: żel (50 µg + 0,5 mg)/g - 1 tuba 60 g	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Betacal: żel (50 µg + 0,5 mg)/g - 1 tuba 60 g	Rx	S ⁽³⁾	bezpł.
Betamethasone + Calciprotin (1) W: Leczenie miejscowo łuszczycy owłosionej skóry głowy u dorosłych. Miejsce łuszczycy plakowatej o przebiegu łagodnym do umiarkowanego u dorosłych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Betadine® VAG: globulki dopochwowe 200 mg - 14 szt.	Rx	100%	22,91
Povidone - Iodine			Egis
Betaferon®: inj. [prosz.+ rozp.] 0,25 mg/ml (8 mln j.m.) - 15 zest.	Rx-z	100%	2456,74
Betaferon®: inj. [prosz.+ rozp.] 0,25 mg/ml (8 mln j.m.) - 15 zest.	Rx-z	100%	bezpł.
Interferon beta-1b (1) Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego			
W: Wskazany w leczeniu: pacjentów z pojedynczym ogniskiem demielinizacji w czynnym procesem zapalnym, który jest wystarczająco zaostrojony i uzasadnia leczenie poprzez dożylne podanie kortykosteroidów, jeśli wykluczone alternatywne rozpoznania i jeśli u pacjentów występuje duże ryzyko rozwoju jawnego klinicznie stwardnienia rozsianego, pacjentów z ustępującą-nawracającą postacią stwardnienia rozsianego, u których w ciągu ostatnich dwóch lat wystąpiły przynajmniej dwa rzuty choroby; pacjentów z wtórną postępującą postacią stwardnienia rozsianego w czynnym stadium choroby potwierdzonymi rzutami.			
Betahistine dihydrochloride Accord: tabl. 8 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,15
Betahistine dihydrochloride Accord: tabl. 16 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,14
Betahistine dihydrochloride Accord: tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	18,00
Betahistine dihydrochloride			Accord Healthcare
Betahistyna Bluefish: tabl. 16 mg - 60 szt.	Rx	100%	15,00
Betahistyna Bluefish: tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	21,60
Betahistine dihydrochloride			Bluefish Pharma
Betaloc®: inj. [roztw.] 5 mg/5 ml - 5 amp. 5 ml	Rx	100%	X
Metoprolol tartrate			RECORDATI
Betaloc® ZOK 25: tabl. o przedl. uwalnianiu 23,75 mg - 28 szt.	Rx	100%	16,59
Betaloc® ZOK 50: tabl. o przedl. uwalnianiu 47,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	19,90
Betaloc® ZOK 100: tabl. o przedl. uwalnianiu 95 mg - 28 szt.	Rx	100%	28,95
Metoprolol succinate			RECORDATI
Betanil Forte: tabl. 24 mg - 20 szt.	Rx	100%	32,82
Betanil Forte: tabl. 24 mg - 50 szt.	Rx	100%	52,88
Betanil Forte: tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	44,70
Betahistine dihydrochloride			Biofarm
Betaserc®: tabl. 8 mg - 30 szt.	Rx	100%	28,30
Betaserc®: tabl. 8 mg - 100 szt.	Rx	100%	72,36
Betaserc®: tabl. 24 mg - 20 szt.	Rx	100%	49,62
Betaserc®: tabl. 24 mg - 50 szt.	Rx	100%	48,95
Betaserc®: tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	45,28
Betaserc®: tabl. 24 mg - 120 szt.	Rx	100%	90,00
Betahistine dihydrochloride			Mylan Healthcare
Betaserc® - (IR): tabl. 8 mg - 30 szt.	Rx	100%	25,50
Betaserc® - (IR): tabl. 8 mg - 100 szt.	Rx	100%	34,50
Betaserc® - (IR): tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	37,50
Betahistine dihydrochloride			Pharmapoint
Betaserc® ODT: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 24 mg - 20 szt.	Rx	100%	38,51
Betaserc® ODT: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 24 mg - 50 szt.	Rx	100%	55,35
Betahistine dihydrochloride			Vietris Healthcare Limited
Betaxolol PMCS: tabl. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,60
Betaxolol hydrochloride			PRO.MED.PL

W trosce o pacjenta z migreną!

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

(zakres stężenia hemoglobiny [Hb] od 10 do 13 g/dl [od 6,2 do 8,1 mmol/l], bez niedoboru żelaza), kiedy procedury oszczędzające krew są niedostępne lub niewystarczające i kiedy planowy duży zabieg chirurgiczny wymaga znacznej objętości krwi (nie mniej niż 4 jednostki krwi dla kobiet i nie mniej niż 5 jednostek dla mężczyzn). Jest wskazany do stosowania u dorosłych bez niedoboru żelaza przed dużymi operacjami ortopedycznymi w trybie planowym, z dużym ryzykiem powikłań po przetoczeniu krwi, w celu zmniejszenia narażenia na przetoczenia krwi allogenicznej. Zastosowanie leku należy ograniczyć do chorych z umiarkowaną niedokrwistością (np. zakres stężenia hemoglobiny od 10 do 13 g/dl lub od 6,2 do 8,1 mmol/l), gdy brak możliwości dokonania przetoczenia krwi autologicznej oraz przy przewidywanej umiarkowanej utracie krwi (od 900 do 1800 ml). Jest wskazany w leczeniu niedokrwistości objawowej (stężenie hemoglobiny ≤ 10 g/dl) u dorosłych z pierwotnymi zespołami mielodysplastycznymi (myleodysplastyczny syndrom -MDS) o niskim lub pośrednim -1 ryzyku, u których zawartość erytropoetyny w surowicy jest niska (< 200 mJ/m.

Biodacyna®: inj. dom./inf. doż. [roztw.] 125 mg/ml -1 amp. 2 ml	Lz	100%	-
Biodacyna®: inj. dom./inf. doż. [roztw.] 250 mg/ml -1 amp. 2 ml	Lz	100%	-
Biodacyna®: inj. dom./inf. doż. [roztw.] 250 mg/ml -1 amp. 4 ml	Lz	100%	-

Amikacin	Polpharma		
Biodacyna® ophthalmicum 0,3%: krople do oczu 3 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	29,55
Amikacin	Polska Warszawa		
Biodribin®: inf. doż. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fioł. 10 ml	Lz	100%	805,31

Cladribine (1) Chemioterapia ICD-10: C.12.
W: Białaczka wąchatokomórkowa w każdym stadium choroby. Przewlekła białaczka limfocytowa i chłoniaki niezmacnie o małym stopniu złośliwości w przypadkach pierwotnie lub wtórnie opornych na leczenie innymi cytotasykami.
Instytut Biotechnologii i Antybiotyko

Biofiazolin®: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g -1 fioł.	Rx	100%	5,06
Cefazolin	Polpharma		
Biofenac: prosz. do przyg. zaw. doust. 100 mg -20 szasz.	Rx	100%	18,71
Biofenac: tabl. powł. 100 mg -20 szt.	Rx	100%	15,65
Biofenac: tabl. powł. 100 mg -60 szt.	Rx	100%	45,17

Accefofenac

Biofibrat®: kaps. twarde 200 mg -30 szt.	Rx	100%	21,15
Biofibrat®: kaps. twarde 200 mg -50 szt.	Rx	100%	7,85
Biofibrat®: kaps. twarde 200 mg -50 szt.	Rx	100%	29,30
Biofibrat®: kaps. twarde 267 mg -30 szt.	Rx	100%	27,77
Biofibrat®: kaps. twarde 267 mg -30 szt.	Rx	100%	10,02
Biofibrat®: kaps. twarde 267 mg -50 szt.	Rx	100%	36,68

Fenofibrate (1)W: Dawka 200 mg. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako dodatek do diety oraz innych terapii niefarmakologicznych (np. ćwiczenia fizyczne, utrata mc.) w następujących przypadkach: leczenie ciężkiej hipertriglicerydemii z niskim stężeniem cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) lub bez; mieszaną hiperlipidemię, jeżeli stosowanie statyn jest przeciwwskazane lub nie są one tolerowane; mieszaną hiperlipidemię u pacjentów należących do grupy wysokiego ryzyka wystąpienia chorób sercowo-naczyniowych, jako dodatek do leczenia statynami, jeżeli stężenie triglicerydów oraz cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) nie są w wystarczającym stopniu kontrolowane. Dawka 267 mg. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako dodatek do diety oraz innych terapii niefarmakologicznych (np. ćwiczenia fizyczne, utrata mc.) w następujących przypadkach: leczenie ciężkiej hipertriglicerydemii z niskim stężeniem cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) lub bez; mieszaną hiperlipidemię, jeżeli stosowanie statyn jest przeciwwskazane lub nie są one tolerowane. (2) Pacjenci 65+

Biofuoksym®: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. zaw.] 250 mg -1 fioł.	Rx	100%	5,91
Biofuoksym®: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. zaw.] 500 mg -1 fioł.	Rx	100%	3,92
Biofuoksym®: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. zaw.] 750 mg -1 fioł.	Rx	100%	8,75
Biofuoksym®: inj. doż. [prosz. do przyg. roztw.] 1,5 g -1 fioł.	Rx	100%	5,19

Biofuoksym®: inj. doż. [prosz. do przyg. roztw.] 1,5 g -1 fioł.	Rx	100%	18,73
Biofuoksym®: inj. doż. [prosz. do przyg. roztw.] 1,5 g -1 fioł.	Rx	100%	8,43

Cefuroxime (1)W: Produkt jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u dorosłych i dzieci, w tym u noworodków (od urodzenia). Pozaszpitalne zapalenie płuc. Zapalenie przewlekłego zapalenia oskrzeli. Powikłane zakażenia dróg moczowych, w tym odmiedniczkowe zapalenie nerek. Zakażenia tkanek miękkich: zapalenie skóry i tkanki podskórnej, róża oraz zakażenia ran. Zakażenia w obrębie jamy brzusznej. Zapobieganie zakażeniom po operacjach w obrębie przewodu pokarmowego (również przełyku), ortopedycznych, układu sercowo-naczyniowego, ginekologicznych (również po cesarskim cięciu). W leczeniu i zapobieganiu zakażeniom, w których ryzyko wystąpienia bakterii beztlenowych jest bardzo duże, cefuroksym należy podawać wraz z dodatkowymi, odpowiednimi lekami przeciwbakteryjnymi. Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Biomentin®: tabl. powł. 10 mg -28 szt.	Rx	100%	42,50
Biomentin®: tabl. powł. 10 mg -56 szt.	Rx	100%	59,15

Biomentin®: tabl. powł. 20 mg -28 szt. ◇
Biomentin®: tabl. powł. 20 mg -56 szt. ◇
Mementin® hydrochloride

Bioprozol®: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg -28 szt.	Rx	100%	26,94
Bioprozol®: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg -56 szt.	Rx	100%	14,51
Bioprozol®: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg -56 szt.	Rx	100%	41,46
Bioprozol®: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg -56 szt.	Rx	100%	20,73

Bioprozol®: kaps. twarde 20 mg -14 szt.

Bioprozol®: kaps. twarde 20 mg -14 szt.	Rx	100%	19,76
--	----	------	-------

Bioprozol®: kaps. twarde 20 mg -28 szt.

Omeprazole (1)W: Dawka 20 mg. Choroba wrzodowa żołądka lub dwunastnicy, również współistniejąca z zakażeniem *Helicobacter pylori*; refluksowe zapalenie przełyku; objawowe leczenie choroby refluksowej przełyku (pieczenie w przełyku -zgaga); zespół Zollingera-Ellisona; profilaktyka zachyłowego zapalenia płuc przed znieczuleniem ogólnym u pacjentów, u których istnieje ryzyko aspiracji kwaśnej treści żołądkowej; objawy niestrawności związane z działaniem kwasu; leczenie i profilaktyka łagodnego wrzodu żołądka i wrzodu dwunastnicy oraz nadżerek spowodowanych stosowaniem NLPZ u pacjentów z uszkodzeniem błony śluzowej żołądka i dwunastnicy w wywiadzie, którzy wymagają leczenia NLPZ. Dawka 40 mg. Produkt leczniczy wskazany jest dla następujących pacjentów. 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 ze stosowaniem NLPZ; zapobieganie powstawaniu owrzodzeń żołądka i dwunastnicy związanych ze stosowaniem NLPZ u pacjentów narażonych na ryzyko ich wystąpienia; leczenie refluksowego zapalenia przełyku; długotwale 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. ≥ 10 kg; leczenie refluksowego zapalenia przełyku; leczenie objawowe zgagi oraz zarzucania kwaśnej treści żołądkowej w chorobie refluksowej przełyku. Dzieci i młodzież w wieku powyżej 4 lat: w skojarzeniu z antybiotykami w leczeniu owrzodzenia dwunastnicy wywołanego przez *H. pylori*. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Bioracef®: tabl. powł. 250 mg -10 szt. (2 blist. x 5) ◇	Rx	100%	30,74
Bioracef®: tabl. powł. 250 mg -14 szt. (2 blist. x 7) ◇	Rx	100%	19,60
Bioracef®: tabl. powł. 250 mg -14 szt. (2 blist. x 7) ◇	Rx	100%	39,37
Bioracef®: tabl. powł. 250 mg -14 szt. (2 blist. x 7) ◇	Rx	100%	24,14
Bioracef®: tabl. powł. 500 mg -10 szt. ◇	Rx	100%	22,19
Bioracef®: tabl. powł. 500 mg -10 szt. ◇	Rx	100%	52,69
Bioracef®: tabl. powł. 500 mg -14 szt. ◇	Rx	100%	24,84

Cefuroxime axetil (1)W: Lek jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 5 lat: ostre paciorkowcowe zapalenie gardła i migdałków. Bakteryjne zapalenie zatok przynosowych. Ostre zapalenie ucha środkowego. Zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli. Zapalenie pęcherza moczowego. Odmiedniczkowe zapalenie nerek. Niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich. Leczenie wczesnej postaci choroby z Lyme (boreliozę). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Biorphen: inj./inf. [roztw.] 0,1 mg/ml -10 amp. 5 ml

Biorphen: inj./roztw.] 10 mg/ml -10 amp. 1 ml

Phenylephrine hydrochloride

Biosotal 40: tabl. 40 mg -60 szt. ◇	Rx	100%	9,85
Biosotal 80: tabl. 80 mg -30 szt. ◇	Rx	100%	9,51
Biosotal hydrochloride	CHEPLAPHARM		
BIOSTREPTA®: czopki 1250 j.m. + 15000 j.m. -6 szt.	Rx	100%	20,50

Streptodornase + Streptokinase

Biotaksym®: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g -1 fioł.	Lz	100%	-
Biotaksym®: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 2 g -1 fioł.	Lz	100%	-

Cefotaxime

Biotebal®: tabl. 5 mg -30 szt.	OTC	100%	29,51
Biotebal®: tabl. 5 mg -60 szt.	OTC	100%	51,44
Biotebal®: tabl. 5 mg -90 szt.	OTC	100%	58,34
Biotin	Polska Warszawa		
Biotebal® EFFECT Specjalistyczna odżywka przeciw wypadaniu włosów: odżywka - 1 op. 200 ml	DK	100%	37,50
Kopexil + Biotin + Keratin + Argan oil	Polpharma		
Biotebal® EFFECT Specjalistyczne serum przeciw wypadaniu włosów: serum - 1 op. 130 ml	DK	100%	37,23
Caffeine + Biotin + Kopexil + Keratin	Polpharma		

Biotebal® EFFECT Specjalistyczny szampon przeciw wypadaniu włosów: szampon -1 op. 200 ml

Biotebal® Max: tabl. 10 mg -30 szt.	OTC	100%	49,17
Biotebal® Max: tabl. 10 mg -60 szt.	OTC	100%	72,02

Biotin

Biotebal® Men 0,05% szampon: szampon -1 op. 150 ml

Mentha piperita + Sabal extract + Caffeine + Kopexil + Biotin

Biotebal® Mocne Paznokcie: serum wzmacniające do paznokci -1 op. 6,6 ml

Hydroxypropyl chitosan + Methylsulfonylmethane + Horsetail herb

Biotebal® PLUS włosy, skóra, paznokcie: tabl. -30 szt.

Biotebal® Rzęsy XXL: serum do rzęs -1 op. 3 ml	DK	100%	50,72
---	----	------	-------

Bimatoprost + Panthenol + Biotin

Biotrakson®: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g -1 fioł.

Biotrakson®: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 2 g -1 fioł.

Cefriaxone

Biotropil®: tabl. powł. 800 mg -60 szt. ◇	Rx	100%	21,80
Biotropil®: tabl. powł. 1200 mg -60 szt. ◇	Rx	100%	31,43

Piracetam

Biotium®: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 500 mg -1 fioł.

Biotium®: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g -1 fioł.

Biotium®: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 2 g -1 fioł.

Ceftazidime

Bioxetin: tabl. 20 mg -30 szt. ◇

Bioxetin: tabl. 20 mg -100 szt. ◇

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

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

Neuroxpharm Arzneimittel

Bi-Profenid®: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 150 mg -20 szt.

Ketoprofen (1)W: Objawowe leczenie: chorób reumatycznych, w tym reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia stawów innego pochodzenia, stanów zapalnych postawowych, jak zapalenie pochewek ścięgnyści lub zespół bolesnego barku, choroby zwyrodnieniowej stawów, przewlekającej 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+

Biprolast: krople do oczu [roztw.] 2 mg/ml -1 but. 5 ml

Biprolast: krople do oczu [roztw.] 2 mg/ml -3 but. 5 ml

Brimonidine tartate (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia śródgałkowego (CSG) u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem lub nadciśnieniem ocznym. W monoterapii u pacjentów, u których miejscowe stosowanie β-adrenolityków jest przeciwwskazane. W leczeniu skojarzonym z innymi produktami leczniczymi obniżającymi ciśnienie śródgałkowe, jeżeli zmniejszenie ciśnienia z użyciem tych produktów jest niewystarczające. Adamed

Bisacydol GSK: czopki 10 mg -5 szt.

Bisacydol

Bisepto®: zaw. doust. 240 mg/5 ml -1 but. 100 ml

Co-trimoxazole (1)W: Preparat można stosować po rozważeniu stosunku korzyści do ryzyka w porównaniu z innymi dostępnymi produktami leczniczymi, sprawdzając dane epidemiologiczne 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. Zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego - wyłącznie po badaniu bakteriologicznym. Ostre i przewlekłe zakażenia układu moczowego - gruczolaki - wyłącznie po badaniu bakteriologicznym. Zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego - wyłącznie po badaniu bakteriologicznym. Ostre i przewlekłe zakażenia układu moczowego i gruczolaki - wyłącznie po badaniu bakteriologicznym. Zakażenia przenoszone drogą płciową: wrzód miękkiej. Zakażenia przewodu pokarmowego: dur brzuszny i parazyty; czerwonka bakteryjna, cholera (jako leczenie wspomagające)



ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



obok uzupełniania płynów i elektrolitów), biegunka podrznych 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; wrzodki. Zakażenia przewodu pokarmowego: dur brzuszny i parady, czerwonka bakteryjna, cholera (jako leczenie wspomagające obok uzupełniania płynów i elektrolitów), biegunka podrznych 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 przeszczerpieniu szpiku – profilaktyka; zakażenie *Pneumocystis jirovecii* u pacjentów z niedoborami odporności – profilaktyka; zakażenia u pacjentów leczonych cyklofosfamidem – profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Polpharma	
Biseptol® 120: tabl. 120 mg - 20 szt.	Rx 100% 10,84
	50% ⁽¹⁾ 7,28
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
Biseptol® 480: tabl. 480 mg - 20 szt.	Rx 100% 28,03
	50% ⁽¹⁾ 15,34
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
Biseptol® 960: tabl. 960 mg - 10 szt.	Rx 100% 28,03
	50% ⁽¹⁾ 15,34
	DZ ⁽²⁾ bezpl.

Co-trimoxazole (1)W: Zakażenia dróg moczowych powodowane przez wrażliwe szczepy *E. coli*, *Klebsiella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Morganella morganii*, *Proteus mirabilis* i *Proteus vulgaris*. Niepokwiklane 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. Zaostření przewlekłego zapalenia oskrzeli, powodowane przez wrażliwe szczepy *Streptococcus pneumoniae* lub *H. influenzae*. Jeśli w opinii lekarza zastosowanie leku złożonego jest korzystniejsze od monoterapii. Zakażenie przewodu pokarmowego pałeczkami *Shigella*. Mikrobiologiczne potwierdzenie zapalenie płuc powodowane przez *Pneumocystis carinii* i zapobieganie zakażeniem tym drobnoustrojem u pacjentów ze zmniejszoną odpornością (np. AIDS). Biegunka podrznych u dorosłych wywołana przez enteropatogenne szczepy *E. coli*. **WP:** Zakażenia u pacjentów po przeszczerpieniu szpiku – profilaktyka; zakażenie *Pneumocystis jirovecii* u pacjentów z niedoborami odporności – profilaktyka; zakażenia u pacjentów leczonych cyklofosfamidem – profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Adamed	
Bisocard®: tabl. powł. 1,25 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 11,45
Bisocard®: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 9,78
Bisocard®: tabl. powł. 2,5 mg - 60 szt. ◆	Rx 100% 18,35
Bisocard®: tabl. powł. 3,75 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 15,90
Bisocard®: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 11,57
Bisocard®: tabl. powł. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx 100% 20,35
Bisocard®: tabl. powł. 7,5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 19,99
Bisocard®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 18,50
Bisocard®: tabl. powł. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx 100% 27,09
Bisocard®: tabl. powł. 10 mg - 120 szt. ◆	Rx 100% 76,00

Bausch Health	
Bisohexal 5: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 7,31
Bisohexal 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 12,31

Sandoz GmbH	
Bisoprolol Vitabalans: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 12,90
Bisoprolol Vitabalans: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 14,50

Vitabalans	
Bisoprolol VP: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	100% 5,97
	R ⁽¹⁾ 3,20
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
Bisoprolol VP: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	100% 11,03
	R ⁽¹⁾ 3,20
	DZ ⁽²⁾ bezpl.

Bisoprolol fumarate (1)W: Nadcisnienie tętnicze, przewlekła, stabilna choroba wieńcowa. **WP:** Tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Bausch Health	
Bisopromerck® 5: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% X
Bisopromerck® 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% X

Merck	
Bisoratio: tabl. 2,5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 5,00

Actavis Group PTC ehf.	
Bisoratio 5: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	100% 7,21
	R ⁽¹⁾ 3,91
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
Bisoratio 10: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	100% 11,84
	R ⁽¹⁾ 3,20
	DZ ⁽²⁾ bezpl.

Bisoprolol fumarate (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego (w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadcisnieniowymi). Leczenie przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej. Leczenie przewlekłej stabilnej niewydolności serca u osób umiarkowanie lub ciężko z ograniczoną czynnością skurczową komór (frakcja wyrzutowa ≤ 35% w ocenie echokardiograficznej) w skojarzeniu z inhibitorami ACE, lekami moczopędnymi oraz - w razie konieczności - glikozydami nasercowymi

mi. **WP:** Tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Teva B.V.	
Bisoratio ASA: kaps. twarde 5/75 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 15,00
Bisoratio ASA: kaps. twarde 10/75 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 20,00

Actavis Group PTC ehf.	
▼Bixebra: tabl. 5 mg - 56 szt. ◆	100% 84,72
	R ⁽¹⁾ 17,61
	S ⁽³⁾ bezpl.
▼Bixebra: tabl. 7,5 mg - 56 szt. ◆	100% 123,83
	R ⁽¹⁾ 21,57
	S ⁽³⁾ bezpl.

Ivabradine (1)Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstotścią akcji serca ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β-adrenolitykiem lub gdy leczenie β-adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+
W: Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej. Iwabradyna jest wskazana w leczeniu objawowym przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwiennej serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstotnością akcji serca ≥ 70 uderzeń/min. Iwabradyna jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania β-adrenolityków lub w skojarzeniu z β-adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki β-adrenolityku. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Iwabradyna jest wskazana w przewlekłej niewydolności serca II-IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstotliwość akcji serca wynosi ≥ 75 uderzeń/min., w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β-adrenolitykiem lub gdy leczenie β-adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

Krka	
▼Bixebra - (IR): tabl. powł. 5 mg - 56 szt. ◆	100% 73,25
	R ⁽¹⁾ 6,14
	S ⁽³⁾ bezpl.
▼Bixebra - (IR): tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt. ◆	100% 105,46
	R ⁽¹⁾ 3,20
	S ⁽³⁾ bezpl.
▼Bixebra - (IR): tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt. ◆	100% 105,46
	R ⁽¹⁾ 3,20
	S ⁽³⁾ bezpl.

Ivabradine (1)Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstotnością akcji serca ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β-adrenolitykiem lub gdy leczenie β-adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+
W: Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej. Iwabradyna jest wskazana w leczeniu objawowym przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwiennej serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstotnością akcji serca ≥ 70 uderzeń/min. Iwabradyna jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania β-adrenolityków lub w skojarzeniu z β-adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki β-adrenolityku. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Iwabradyna jest wskazana w przewlekłej niewydolności serca II-IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstotliwość akcji serca wynosi ≥ 75 uderzeń/min., w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β-adrenolitykiem lub gdy leczenie β-adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

Delfarma	
▼Bixebra - (IR): tabl. 5 mg - 56 szt. ◆	100% 73,22
	R ⁽¹⁾ 6,11
	S ⁽³⁾ bezpl.
▼Bixebra - (IR): tabl. 5 mg - 56 szt. ◆	100% 72,05
	R ⁽¹⁾ 4,94
	S ⁽³⁾ bezpl.
▼Bixebra - (IR): tabl. 7,5 mg - 56 szt. ◆	100% 104,94
	R ⁽¹⁾ 3,20
	S ⁽³⁾ bezpl.
▼Bixebra - (IR): tabl. 7,5 mg - 56 szt. ◆	100% 104,82
	R ⁽¹⁾ 3,20
	S ⁽³⁾ bezpl.

Ivabradine (1)Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstotnością akcji serca ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β-adrenolitykiem lub gdy leczenie β-adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+
W: Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej. Iwabradyna jest wskazana w leczeniu objawowym przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwiennej serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstotnością akcji serca ≥ 70 uderzeń/min. Iwabradyna jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania β-adrenolityków, lub w skojarzeniu z β-adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki β-adrenolityku. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Iwabradyna jest wskazana w przewlekłej niewydolności serca II do IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstotliwość akcji serca wynosi ≥ 75 uderzeń/min. w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β-adrenolitykiem lub gdy leczenie β-adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

Merz Pharmaceuticals	
Bonadea: tabl. powł. 0,03 mg+ 2 mg - 21 szt.	Rx 100% 31,75

Zentiva	
Bonogren: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	100% 8,15
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	R ⁽¹⁾ 5,80
Bonogren: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	100% 44,28
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	R ⁽¹⁾ 3,20
Bonogren: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆	100% 84,34
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	R ⁽¹⁾ 3,20

Quetiapine (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z opanowaniem (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa. Schizofrenia
W: Produkt jest wskazany w leczeniu: schizofrenii; choroby afektywnej dwubiegunowej; z epizodami maniakalnymi o nasileniu do umiarkowanego do ciężkiego; z epizodami ciężkiej depresji w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej; zapobiegawczo w nawrotach choroby afektywnej dwubiegunowej u pacjentów z epizodami maniakalnymi lub depresyjnymi odpowiadającymi klinicznie na leczenie kwetiapiną.

Vipharm	
Bonogren SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ◆	100% 85,48
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	R ⁽¹⁾ 3,20
Bonogren SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 60 szt. ◆	100% 125,26
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	R ⁽¹⁾ 4,80
Bonogren SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 60 szt. ◆	100% 166,18
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	R ⁽¹⁾ 6,40

Biemil plus Elemental: prosz. do przyg. roztw. doust. ◆
 - op. 400 g

Dieta eliminacyjna mlekozastępcza (1)Stosowanie dietetyczne u niemowląt od urodzenia i dzieci z ciężką postacią alergii na białko mleka krowiego oraz nietolerancją różnego rodzaju żywności, u których zastosowanie w postępowaniu dietetycznym hydrolizatów o znacznym stopniu hydrolizy nie przyniosło efektu, a także w alergii na białko sojowe i w przypadkach, gdy wskazane jest zastosowanie mieszanek elementarnej żywności
W: Leczenie dietetyczne niemowląt i dzieci z ciężką alergią na białko mleka krowiego, alergiami wielopokarmowymi, chorobami układu pokarmowego powodującymi poważne zaburzenia wchłaniania, innymi stanami wymagającymi stosowania mieszanek o zwiększonej tolerancji i przyswajalności.

Bleomedac: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 15000 j.m./fiolkę - 1 fiol. 10 ml

Bleomycin sulphate (1)Chemioterapia ICD-10: C.3.
W: Bleomycyna prawie zawsze podawana jest w skojarzeniu z innymi lekami cytotatycznymi i/lub radioterapią. Bleomycyna przeznaczona jest do leczenia raka płaskonabłonkowego (SCC) głowy i szyi, zewnętrznych narządów płciowych oraz szczyki macicy. Choroby Hodgkina. Chłoniaków niezajmujących o średniej i wysokiej złośliwości u dorosłych. Raka jądra (nasieniakowatego i nienasieniakowatego). Wyścięku w jamie opłucnej pochodzenia nowotworowego drogą doopłucnową. **medac**

▼Blincyto: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 38,5 µg - 1 fiol. + rozp. ◆

Blinatumomab (1)Program lekowy: leczenie dazatynibem ostrej białaczki limfoblastycznej z chromosomem Filadelfia (Ph+)
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu osób dorosłych z nawrotową lub oporną na leczenie ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. ALL) z komórek prekursorowych linii B bez chromosomu Philadelphia. **Amgen**

▼Blitzim: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg - 2 fiol. 10 ml

▼Blitzim: inf. [konc. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fiol. 50 ml

Celltrion Healthcare Hungary Kft.	
Blocard: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 11,10
	Rx 100% 22,20
Blocard: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 11,31
	Rx 100% 22,48
Blocard: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 17,18
	Rx 100% 31,03

Polpharma	
Bloxazoc®: tabl. o przedl. uwalnianiu 23,75 mg - 30 szt.	Rx 100% 11,15
Bloxazoc®: tabl. o przedl. uwalnianiu 47,5 mg - 30 szt.	Rx 100% 14,34
Bloxazoc®: tabl. o przedl. uwalnianiu 95 mg - 30 szt.	Rx 100% 22,30

Metoprolol succinate **Krka**

Bobotic® Forte: krople doustne 135 mg - 1 op. 30 ml **WMed** 100% 32,76

Simeticone **Polpharma**

Bocouture: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 50 j. - 1 fiol. ◆

Bocouture: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 100 j. - 1 fiol. ◆

Botulinum A toxin **Merz Pharmaceuticals**

Bonadea: tabl. powł. 0,03 mg+ 2 mg - 21 szt.

Ethinylestradiol + Dienogest **Zentiva**

Bonogren: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆

Bonogren: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆

Bonogren: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆

Quetiapine (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z opanowaniem (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa. Schizofrenia
W: Produkt jest wskazany w leczeniu: schizofrenii; choroby afektywnej dwubiegunowej; z epizodami maniakalnymi o nasileniu do umiarkowanego do ciężkiego; z epizodami ciężkiej depresji w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej; zapobiegawczo w nawrotach choroby afektywnej dwubiegunowej u pacjentów z epizodami maniakalnymi lub depresyjnymi odpowiadającymi klinicznie na leczenie kwetiapiną.

Bonogren SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ◆

Bonogren SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 60 szt. ◆

Bonogren SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 60 szt. ◆

Quetiapine (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa. Schizofrenia (3) Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: schizofrenii; choroby afektywnej dwubiegunowej; z epizodami maniakalnymi o nasileniu do umiarkowanego do ciężkiego; z epizodami ciężkiej depresji w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej; zapobiegawczo w nawrotach choroby afektywnej dwubiegunowej u pacjentów z epizodami maniakalnymi lub depresyjnymi, którzy odpowiadali klinicznie na leczenie kwetiapiną; leczeniu epizodów ciężkiej depresji u pacjentów z ciężkim zaburzeniem depresyjnym (ang. MDD), jako terapia wspomagająca, jeśli odpowiedź na monoterapię przeciwdepresyjną była mniej niż optymalna. Przed rozpoczęciem leczenia, lekarz powinien wziąć pod uwagę profil bezpieczeństwa kwetiapią.



Bridion: inf. [roztw.] **100 mg/ml** - 10 fiol. 2 ml

Rx-x	100%	X
Merck Sharp & Dohme		
Rx	100%	23,80

Briglau Free: krople do oczu [roztw.] **2 mg/ml** - 1 but. 5 ml ◆

Rx	DZ ⁽¹⁾ bezpl.	
R ⁽²⁾	3,20	
R ⁽³⁾	bezpl.	

Briglau Free: krople do oczu [roztw.] **2 mg/ml** - 3 but. 5 ml ◆

Rx	100%	63,71
Rx	DZ ⁽¹⁾ bezpl.	
R ⁽²⁾	8,00	
R ⁽³⁾	bezpl.	

Brimonidine tartate (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Lek jest stosowany w celu obniżenia podwyższonego ciśnienia śródgałkowego u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem lub nadciśnieniem ocznym: w monoterapii u pacjentów, u których leczenie miejscowymi lekami blokującymi receptory β-adrenergiczne (β-adrenolitykami) jest przeciwwskazane. Jako leczenie wspomagające w połączeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie śródgałkowe, kiedy ciśnienie śródgałkowe jest niewystarczająco zmniejszane przy zastosowaniu pojedynczego leku.

Brimonidine tartate (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia śródgałkowego (CSG) u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem przesączania lub nadciśnieniem ocznym. W monoterapii u pacjentów, u których miejscowe stosowanie β-adrenolityków jest przeciwwskazane. W leczeniu skojarzonym z innymi lekami obniżającymi CSG, jeżeli zmniejszenie ciśnienia z użyciem tych leków jest niewystarczające.

Brilique: tabl. powł. **60 mg** - 56 szt.

Brilique: tabl. powł. **90 mg** - 56 szt.

Ticagrelor

Brinavess: inf. [konc. do przyg. roztw.] **20 mg/ml** - 1 fiol. 10 ml

Vernakalant

▼Brintellix: tabl. powł. **5 mg** - 28 szt.

▼Brintellix: tabl. powł. **5 mg** - 56 szt.

▼Brintellix: tabl. powł. **10 mg** - 28 szt.

▼Brintellix: tabl. powł. **10 mg** - 56 szt.

Vortioxetine (1) Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych, u których w leczeniu bieżącego epizodu nie uzyskano poprawy mimo zastosowania leku z grupy selektywnych inhibitorów zwrotnego wychwytu serotoniny lub z grupy inhibitorów wychwytu zwrotnego serotoniny i noradrenaliny (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dużych epizodów depresyjnych u dorosłych.

Brinzolamide Genoptim: krople do oczu [roztw.] **10 mg/ml** - 1 but. 5 ml ◆

Brinzolamide (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do obniżania podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem przesączania, w monoterapii u pacjentów dorosłych nie reagujących na leczenie β-adrenolitykami lub u pacjentów dorosłych, u których β-adrenolityki są przeciwwskazane oraz w leczeniu skojarzonym z β-adrenolitykami lub analogami prostaglandyn.

▼Briviact: tabl. powł. **10 mg** - 14 szt. ◆

▼Briviact: tabl. powł. **25 mg** - 56 szt. ◆

▼Briviact: tabl. powł. **50 mg** - 56 szt. ◆

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 nieterańcją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej WP: Terapia dodana po co najmniej trzech nieudanych próbach leczenia u dzieci powyżej 4 rż. i młodzieży poniżej 16. roku życia z encyfaloopatią padaczkowymi pod postacią zespołu Lennox-Gastauta, zespołu Dravet, zespołu Westa i innych rzadkich genetycznie uwarunkowanych encyfaloopatii padaczkowych (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w terapii wspomagającej w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat z padaczką.

▼Briviact: roztw. doust. **10 mg/ml** - 1 but. 300 ml ◆

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 nieterańcją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej WP: Terapia dodana po co najmniej trzech nieudanych próbach leczenia u dzieci powyżej 4 rż. i młodzieży poniżej 16. roku życia z encyfaloopatią padaczkowymi pod postacią zespołu Lennox-Gastauta, zespołu Dravet, zespołu Westa i innych rzadkich genetycznie uwarunkowanych encyfaloopatii padaczkowych (3) Pacjenci 65+

Bromocorn®: tabl. **2,5 mg** - 30 szt. ◆

Rx	100%	18,80
R ⁽¹⁾	3,20	
R ⁽²⁾	bezpl.	
R ⁽³⁾	bezpl.	

Bromocriptine mesylate (1) W: Bromocorn jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku powyżej 15 lat w następujących wskazaniach. **Choroba Parkinsona.** Wszystkie okresy choroby Parkinsona samoistnej lub po zapaleniu mózgu. Lek można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami stosowanymi w tej chorobie. **Akromegalia.** Jako lek wspomagający lub w specjalnych przypadkach, jako lek alternatywny dla zabiegu chirurgicznego lub radioterapii. **Gruzołaki wydzielające prolaktynę (prolaktynoma):** leczenie zachowawcze mikro- i makrogruczołkami przysadki wydzielającymi prolaktynę. Przed operacjami podejmowanymi w celu zmniejszenia wielkości guza i ułatwienia usunięcia guza, po operacji, jeżeli poziom prolaktyny jest nadal podwyższony. **Hiperprolaktynemia u mężczyzn:** hipogonadyzm zależny od prolaktyny (oligospermia, utrata libido, impotencja). **Zapobieganie lub hamowanie fizjologicznej laktacji poporodowej wyłączenie ze względu medycznych (takich jak: utrata dziecka podczas porodu, śmierć noworodka, zarażenie matki wirusem HIV).** Bromokryptyna nie jest zalecana w celu rutynowego hamowania laktacji lub zmniejszania objawów poporodowego bólu i obrzęku piersi, które można z powodzeniem leczyć niefarmakologicznie (np. podtrzymywaniem piersi, okładami z lodu) i/lub przez podanie zwykłych środków przeciwbólowych. **Zaburzenia cyklu miesiączkowego, bezpłodność kobiet:** zależne od prolaktyny stany hiperprolaktynemii i pozornej normoprolaktynemii; brak miesiączkowania (z mlekotokiem lub bez mlekotoku), skąpe miesiączkowanie, brak fazy lutealnej, hiperprolaktynemia polekowa (np. po niektórych lekach psychotropowych i obniżających ciśnienie). **Bezpłodność kobiet niezależna od prolaktyny:** zespół policystycznych jajników, cykl miesiączkowy bezowulacyjny (podawanie leku jako uzupełnienie leczenia antyestrogenami, np. klomifenem). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

○Bromox: kaps. twarde **3 mg** - 30 szt. ◆

○Bromox: kaps. twarde **6 mg** - 30 szt. ◆

Bromazepam

Bronchisan fix: ziola do zaparzania **2 mg/ml** - 20 sasz. 3 g

Plantago lanceolata + Linden inflorescence

Broncho-Vaxom®: kaps. twarde **3,5 mg** - 30 szt.

Broncho-Vaxom®: kaps. twarde **7 mg** - 30 szt.

Bacterial lysate

Broncho-Vaxom® dla dzieci: zaw. doust. [granulat] **3,5 mg** - 30 szt.

Bacterial lysate

▼Brukinsa: kaps. twarde **80 mg** - 120 szt.

Zanubrutinibe (1) Program lekowy: leczenie chorych na makroglobulinemię Waldenströma, Program lekowy: leczenie przewlekłej białaczki limfocytowej obinituzumabem

W: Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu u dorosłych pacjentów z makroglobulinemią Waldenströma, którzy wcześniej stosowali co najmniej jedną metodę leczenia, albo w leczeniu pierwszego rzutu u pacjentów, którzy nie kwalifikują się do stosowania chemioterapii. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z chłoniakiem strefy brzożnej (ang. MZL), którzy wcześniej stosowali co najmniej jedną terapię z zastosowaniem przeciwciał anti-CD20. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu u dorosłych pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową (ang. CLL).

BTM SuperCheck: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.

Glukoza we krwi

○Buccolam: roztw. do stos. w j. ustnej **2,5 mg/0,5 ml** - 4 amp.-stryżk. 0,5 ml ◆

○Buccolam: roztw. do stos. w j. ustnej **5 mg/ml** - 4 amp.-stryżk. 1 ml ◆

○Buccolam: roztw. do stos. w j. ustnej **7,5 mg/1,5 ml** - 4 amp.-stryżk. 1,5 ml ◆

○Buccolam: roztw. do stos. w j. ustnej **10 mg/2 ml** - 4 amp.-stryżk. 2 ml ◆

Midazolam (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Przedłużone, ostre napady drgawkowe u niemowląt, dzieci i młodzieży (od 6 miesięcy do 18 lat)

W: Leczenie przedłużonych, ostrych napadów drgawkowych u niemowląt, małych dzieci, dzieci i młodzieży (od 3 m-cy do 18 lat). Produkt mogą podawać rodzice/opiekunowie pacjentom, u których rozpoznano padaczkę. U niemowląt w wieku 3-6 m-cy leczenie powinno być prowadzone w szpitalu, gdzie możliwe jest monitorowanie stanu pacjenta oraz dostępny jest sprzęt do resuscytacji.

Budenofalk®: pianka doodbytnicza **2 mg/dawkę** - 1 poj. (14 dawk)

Budesonide

Budesonide Easyhaler 100: prosz. do inhal. **100 µg/dawkę** - 1 inhal. (200 dawk - zestaw startowy)

Budesonide Easyhaler 200: prosz. do inhal. **200 µg/dawkę** - 1 inhal. (200 dawk - zestaw startowy)

Budesonide Easyhaler 400: prosz. do inhal. **400 µg/dawkę** - 1 inhal. (100 dawk - zestaw startowy)

Rx	100%	65,74
R ⁽¹⁾	23,04	
R ⁽²⁾	bezpl.	
R ⁽³⁾	bezpl.	
R ⁽⁴⁾	10,07	
R ⁽⁵⁾	bezpl.	

Budesonide (1) Tylko w wskazaniach pozarejestacyjnych WP: Wirusowe zapalenie krtań u dzieci do 18 rż. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+

W: Łagodna, umiarkowana lub ciężka przewlekła astma. Uwaga: nie należy stosować produktu leczniczego w ostrym napadzie astmy.

Budesonid LEK-AM: prosz. do inhal. [kaps. twarde] **200 µg/dawkę** - 60 szt.

Budesonid LEK-AM: prosz. do inhal. [kaps. twarde] **200 µg/dawkę** - 120 szt.

Budesonid LEK-AM: prosz. do inhal. [kaps. twarde] **400 µg/dawkę** - 60 szt.

Budesonid LEK-AM: prosz. do inhal. [kaps. twarde] **400 µg/dawkę** - 120 szt.

Budesonid LEK-AM: prosz. do inhal. [kaps. twarde] **400 µg/dawkę** - 60 szt.

Budesonid LEK-AM: prosz. do inhal. [kaps. twarde] **400 µg/dawkę** - 120 szt.

Budair: aerozol wziewny **200 µg/dawkę** - 1 poj. (200 dawk - inhal.)

Budair: aerozol wziewny **200 µg/dawkę** - 1 poj. (200 dawk + inhal. Jet)

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,25 mg/ml** - 10 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,25 mg/ml** - 20 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,5 mg/ml** - 10 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,5 mg/ml** - 20 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,25 mg/ml** - 10 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,25 mg/ml** - 20 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,5 mg/ml** - 10 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,5 mg/ml** - 20 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,25 mg/ml** - 10 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,25 mg/ml** - 20 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,5 mg/ml** - 10 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,5 mg/ml** - 20 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,25 mg/ml** - 10 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,25 mg/ml** - 20 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,5 mg/ml** - 10 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,5 mg/ml** - 20 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,25 mg/ml** - 10 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,25 mg/ml** - 20 poj. 2 ml

Budixon Neb: zaw. do nebulizacji **0,5 mg/ml** - 10 poj. 2 ml

Loperamid WZF

Loperamidi hydrochloridum

Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:
2 mg x 15 tabl.

<p>Buformix Easyhaler: prosz. do inhal. 160/4,5 µg/dawkę - 1 inhal. (120 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>127,96</td></tr> <tr><td></td><td>C⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽³⁾</td><td>37,17</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	127,96		C ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	37,17		S ⁽⁴⁾	bezpł.	<p>Byetta: inj. [roztw.] 10 µg/dawkę - 1 wstrzyk. 2,4 ml (60 dawek)</p> <p>Exenatide</p> <p>▼Bylvy: kaps. twarde 200 µg - 30 szt.</p> <p>▼Bylvy: kaps. twarde 400 µg - 30 szt.</p> <p>▼Bylvy: kaps. twarde 600 µg - 30 mg</p> <p>▼Bylvy: kaps. twarde 1200 µg - 30 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>531,20</td></tr> <tr><td></td><td>C⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽³⁾</td><td>11688,16</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	531,20		C ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	11688,16		S ⁽⁴⁾	bezpł.	<p>Calcium folinate Sandoz: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 20 ml</p> <p>Calcium folinate Sandoz: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 35 ml</p> <p>Calcium folinate Sandoz: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 50 ml</p> <p>Calcium folinate Sandoz: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 5 ml</p> <p>Calcium folinate (1) Chemioterapia ICD-10: C.0.02.</p> <p>W: Folinian wapnia wskazany jest: w celu zmniejszenia toksyczności i neutralizowania działań antagonistów kwasu foliowego (takich jak metotreksat) w terapii cytotoksycznej oraz w przypadku przedawkowania u dorosłych i dzieci. W przypadku terapii cytotoksycznej procedura ta jest zwykle określana jako "leczenie ochronne folinianem wapnia"; jednocześnie z 5-FU w terapii cytotoksycznej. Sandoz GmbH</p>			
Rx	100%	127,96																																			
	C ⁽¹⁾	bezpł.																																			
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																			
	R ⁽³⁾	37,17																																			
	S ⁽⁴⁾	bezpł.																																			
Rx	100%	531,20																																			
	C ⁽¹⁾	bezpł.																																			
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																			
	R ⁽³⁾	11688,16																																			
	S ⁽⁴⁾	bezpł.																																			
<p>Buformix Easyhaler: prosz. do inhal. 320/9 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>113,27</td></tr> <tr><td></td><td>C⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽³⁾</td><td>22,48</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	113,27		C ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	22,48		S ⁽⁴⁾	bezpł.	<p>Odevixibat (1) Program lekowy: leczenie pacjentów z postępującą rodzinną cholestazą wewnątrztrętową.</p> <p>W: Produkt jest wskazany w leczeniu postępującej rodzinnej cholestazy wewnątrztrętowej (ang. PFIC) u pacjentów w wieku od 6 m-cy.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>23376,31</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>35064,47</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>68319,37</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-z	100%	23376,31		B ⁽¹⁾	bezpł.	Rx-z	100%	35064,47		B ⁽¹⁾	bezpł.	Rx-z	100%	68319,37		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Calcium gluconate Hameln: inj. [roztw.] 95 mg/ml - 10 amp. 10 ml</p> <p>Calcium gluconate Hameln Pharma GmbH</p> <p>Calfos: kaps. miękkie 0,266 mg - 5 szt.</p> <p>Calcifediol Berlin-Chemie/Menarini</p> <p>Calperos Osteo: tabl. do rozgr. i żucia 1000 mg+ 880 IU - 30 szt.</p> <p>Calcitriol + Calcium Teva Pharmaceuticals Polska</p>
Rx	100%	113,27																																			
	C ⁽¹⁾	bezpł.																																			
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																			
	R ⁽³⁾	22,48																																			
	S ⁽⁴⁾	bezpł.																																			
Rx-z	100%	23376,31																																			
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																			
Rx-z	100%	35064,47																																			
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																			
Rx-z	100%	68319,37																																			
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																			
<p>Budesonide + Formoterol (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma. Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroby płuc (4) Pacjenci 65+</p> <p>W: Astma. Produkt leczniczy wskazany jest u dorosłych i młodzieży (w wieku od 12 lat i starszej) w regularnym leczeniu astmy w przypadkach, kiedy wskazane jest zastosowanie leczenia skojarzonego (wzajemnie wystarczającej kontroli lub u pacjentów, u których wzajemne kortykosteroidy wraz ze stosowanymi doraźnie β₂-mimetykami nie zapewniają wystarczającej kontroli lub u pacjentów, u których wystarczającą kontrolę zapewniają zarówno wzajemne kortykosteroidy, jak i długo działające β₂-mimetyki. POChP (przewłoka obturacyjna choroba płuc). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów w wieku 18 lat i starszych w objawowym leczeniu przewłokowej obturacyjnej choroby płuc (POChP) z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV₁) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zastrzeżeniami choroby w wywiadzie, mimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>41,32</td></tr> <tr><td></td><td>C⁽¹⁾</td><td>30%⁽¹⁾</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	41,32		C ⁽¹⁾	30% ⁽¹⁾		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽⁴⁾	bezpł.	<p>Everolimus (1) Program lekowy: leczenie opornego na kastrację raka gruczołu krokowego</p> <p>W: Produkt leczniczy w skojarzeniu z prednizonem lub prednizolonem jest wskazany do leczenia pacjentów dorosłych z opornym na kastrację rakiem gruczołu krokowego z przerzutami, leczonych wcześniej schematem chemioterapii zawierającym docetaksel. EVER Volintec</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>6410,88</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>5769,79</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>7693,06</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-z	100%	6410,88		B ⁽¹⁾	bezpł.	Rx-z	100%	5769,79		B ⁽¹⁾	bezpł.	Rx-z	100%	7693,06		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>▼Calquence: kaps. twarde 100 mg - 60 szt.</p> <p>▼Calquence: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.</p> <p>Acalabrutinib (1) Program lekowy: leczenie przewlekłej białaczki limfocytowej obinutuzumabem</p> <p>W: Produkt leczniczy w monoterapii lub w skojarzeniu z obinutuzumabem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z nieleczoną wcześniej przewłoką białaczką limfocytową (ang. CLL). Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z przewłoką białaczką limfocytową (ang. CLL), którzy wcześniej otrzymali co najmniej 1 terapię. AstraZeneca</p>			
Rx	100%	41,32																																			
	C ⁽¹⁾	30% ⁽¹⁾																																			
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																			
	S ⁽⁴⁾	bezpł.																																			
Rx-z	100%	6410,88																																			
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																			
Rx-z	100%	5769,79																																			
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																			
Rx-z	100%	7693,06																																			
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																			
<p>Bunondol®: tabl. podjęzykowe 0,2 mg - 60 szt. (blister)</p> <p>Bunondol®: tabl. podjęzykowe 0,4 mg - 30 szt. (1 blister)</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>41,32</td></tr> <tr><td></td><td>C⁽¹⁾</td><td>30%⁽¹⁾</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	41,32		C ⁽¹⁾	30% ⁽¹⁾		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽⁴⁾	bezpł.	<p>▼Cabivli: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 10 mg - 1 fioł. prosz. + amp.-stryk. rozp.</p> <p>Caplacizumab</p> <p>▼Cabometyx: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.</p> <p>▼Cabometyx: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.</p> <p>▼Cabometyx: tabl. powł. 60 mg - 30 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>29947,97</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>29947,97</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>29947,97</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-z	100%	29947,97		B ⁽¹⁾	bezpł.	Rx-z	100%	29947,97		B ⁽¹⁾	bezpł.	Rx-z	100%	29947,97		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>▼Calquence: kaps. twarde 100 mg - 60 szt.</p> <p>▼Calquence: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.</p> <p>▼Calquence: kaps. twarde 100 mg - 60 szt.</p> <p>▼Calquence: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.</p>			
Rx	100%	41,32																																			
	C ⁽¹⁾	30% ⁽¹⁾																																			
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																			
	S ⁽⁴⁾	bezpł.																																			
Rx-z	100%	29947,97																																			
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																			
Rx-z	100%	29947,97																																			
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																			
Rx-z	100%	29947,97																																			
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																			
<p>Buprenorphine hydrochloride (1)W: Bóle różnego pochodzenia umiarkowane do silnych, wymagające stosowania odpowiedniego leku przeciwbólowego. (2) Nowotwór złośliwy (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>23,69</td></tr> </table>	Rx	100%	23,69	<p>▼Cabometyx: kaps. twarde 60 mg - 30 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>29947,97</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-z	100%	29947,97		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>▼Calquence: kaps. twarde 100 mg - 60 szt.</p> <p>▼Calquence: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.</p>																								
Rx	100%	23,69																																			
Rx-z	100%	29947,97																																			
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																			
<p>Bunondol®: inj. dom./doż. 0,3 mg/ml - 5 amp. 1 ml</p> <p>Buprenorphine hydrochloride</p> <p>Bunorfin: tabl. podjęzykowe 2 mg - 28 szt.</p> <p>Bunorfin: tabl. podjęzykowe 8 mg - 28 szt.</p> <p>Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy: inj. [roztw.] 5 mg/ml - 5 amp. 4 ml</p> <p>Bupivacaine hydrochloride</p> <p>Bupivacainum hydrochloricum WZF 0,5%: inj. [roztw.] 5 mg/ml - 5 fioł. 20 ml</p> <p>Bupivacainum hydrochloricum WZF 0,5%: inj. [roztw.] 5 mg/ml - 10 amp. 10 ml</p> <p>Bupivacaine hydrochloride</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>61,00</td></tr> <tr><td>Rx-w</td><td>100%</td><td>198,00</td></tr> <tr><td>Lz</td><td>100%</td><td></td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>43,66</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>43,66</td></tr> </table>	Rx	100%	61,00	Rx-w	100%	198,00	Lz	100%		Rx	100%	43,66	Rx	100%	43,66	<p>Cabozantinib (1) Program lekowy: leczenie pacjentów z postępującym, miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, zróżnicowanym (brodawkowatym)/pęcherzykowym/oksyfilnym - z komórkę Hürthle'a) rakiem tarczycy, opornym na leczenie jodem radioaktywnym, Program lekowy: leczenie raka nerki, Program lekowy: leczenie raka wątrobowokomórkowego</p> <p>W: Rak nerkwokomórkowy (RCC). Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu zaawansowanego raka nerkwokomórkowego, jako pierwszej linii leczenia dorosłych pacjentów z grupy pośredniej lub niekorzystnej rzyzka, u dorosłych pacjentów, u których wcześniej zastosowano terapię celowaną na czynniki wzrostu śródbłonka naczyniowego (VEGF). Produkt leczniczy w skojarzeniu z niwolumabem jest wskazany do leczenia pierwszej linii zaawansowanego raka nerkwokomórkowego u dorosłych pacjentów. Rak wątrobowokomórkowy (HCC). Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu raka wątrobowokomórkowego (HCC) u dorosłych wcześniej leczonych sorafenibem. Zróżnicowany rak tarczycy (DTC). Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami, zróżnicowanego raka tarczycy u dorosłych pacjentów z opornością na jod promieniotwórczy lub niekwalifikujących się do tej terapii, u których stwierdzono progresję choroby w czasie poprzedniego leczenia systemowego lub po jego zakończeniu. Ipsen Poland</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>29947,97</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>29947,97</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>29947,97</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-z	100%	29947,97		B ⁽¹⁾	bezpł.	Rx-z	100%	29947,97		B ⁽¹⁾	bezpł.	Rx-z	100%	29947,97		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Calciolol: inj. [roztw.] 95,5 mg/ml - 5 amp. 10 ml</p> <p>Calcium gluconate Neupharm Sp. z o.o. i wspólnicy, Sp. k.</p> <p>Calvus: kaps. miękkie 25000 j.m. - 2 szt.</p> <p>Calvus: kaps. miękkie 25000 j.m. - 4 szt.</p> <p>Calvus: kaps. miękkie 25000 j.m. - 6 szt.</p> <p>Calvus: kaps. miękkie 25000 j.m. - 12 szt.</p> <p>Calcecaliferol Teva B.V.</p>
Rx	100%	61,00																																			
Rx-w	100%	198,00																																			
Lz	100%																																				
Rx	100%	43,66																																			
Rx	100%	43,66																																			
Rx-z	100%	29947,97																																			
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																			
Rx-z	100%	29947,97																																			
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																			
Rx-z	100%	29947,97																																			
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																			
<p>Bupropion Neuraxpharm: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 150 mg - 30 szt.</p> <p>Bupropion Neuraxpharm: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 300 mg - 30 szt.</p> <p>Bupropion hydrochloride</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>70,37</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>X</td></tr> </table>	Rx	100%	70,37	Rx	100%	X	<p>Cachexan®: zaw. doust. 40 mg/ml - 1 but. 240 ml</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>144,89</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>12,12</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	144,89		R ⁽¹⁾	12,12		S ⁽²⁾	bezpł.	<p>▼Calquence: kaps. twarde 100 mg - 60 szt.</p> <p>▼Calquence: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.</p>																		
Rx	100%	70,37																																			
Rx	100%	X																																			
Rx	100%	144,89																																			
	R ⁽¹⁾	12,12																																			
	S ⁽²⁾	bezpł.																																			
<p>Buscopysin: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml</p> <p>Butylscopolamine</p> <p>Busilvex: inf. [konc. do przyg. roztw.] 60 mg/10 ml - 8 fioł. 10 ml</p> <p>Busulfan</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>36,70</td></tr> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>11295,9</td></tr> </table>	Rx	100%	36,70	Rx-z	100%	11295,9	<p>Megestrol acetate (1) Nowotwór złośliwy (2) Pacjenci 65+</p> <p>W: Leczenie braku laktacji (anoreksji) lub utraty mc. będącej wynikiem choroby nowotworowej lub zespołu nabytego niedoboru odporności (AIDS). Polfarmex</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>1550,63</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-z	100%	1550,63		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>▼Calquence: kaps. twarde 100 mg - 60 szt.</p> <p>▼Calquence: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.</p>																					
Rx	100%	36,70																																			
Rx-z	100%	11295,9																																			
Rx-z	100%	1550,63																																			
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																			
<p>Butapirazol: maść 50 mg/g - 1 tuba 30 g</p> <p>Phenylbutazone</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>17,15</td></tr> </table>	Rx	100%	17,15	<p>▼Calquence: kaps. twarde 100 mg - 60 szt.</p> <p>▼Calquence: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>63,11</td></tr> </table>	Rx	100%	63,11	<p>▼Calquence: kaps. twarde 100 mg - 60 szt.</p> <p>▼Calquence: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.</p>																											
Rx	100%	17,15																																			
Rx	100%	63,11																																			
<p>Buventol® Easyhaler®: prosz. do inhal. 100 µg/dawkę - 1 inhal. prosz. (200 dawek + poj. ochronny)</p> <p>Buventol® Easyhaler®: prosz. do inhal. 200 µg/dawkę - 1 inhal. prosz. (200 dawek + poj. ochronny)</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>26,48</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>19,07</td></tr> <tr><td></td><td>C⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>44,57</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>28,68</td></tr> <tr><td></td><td>C⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	26,48		R ⁽¹⁾	19,07		C ⁽²⁾	bezpł.		DZ ⁽³⁾	bezpł.		S ⁽⁴⁾	bezpł.	Rx	100%	44,57		R ⁽¹⁾	28,68		C ⁽²⁾	bezpł.		DZ ⁽³⁾	bezpł.		S ⁽⁴⁾	bezpł.	<p>▼Calquence: kaps. twarde 100 mg - 60 szt.</p> <p>▼Calquence: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>63,11</td></tr> </table>	Rx	100%	63,11	<p>▼Calquence: kaps. twarde 100 mg - 60 szt.</p> <p>▼Calquence: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.</p>
Rx	100%	26,48																																			
	R ⁽¹⁾	19,07																																			
	C ⁽²⁾	bezpł.																																			
	DZ ⁽³⁾	bezpł.																																			
	S ⁽⁴⁾	bezpł.																																			
Rx	100%	44,57																																			
	R ⁽¹⁾	28,68																																			
	C ⁽²⁾	bezpł.																																			
	DZ ⁽³⁾	bezpł.																																			
	S ⁽⁴⁾	bezpł.																																			
Rx	100%	63,11																																			
<p>Salbutamol (1)W: Objawowe leczenie napadów astmy. Objawowe leczenie zastrzeżeń astmy oraz zastrzeżeń przewłokowej obturacyjnej choroby płuc z odwracalną obturacją dróg oddechowych. Zapobieganie napadom astmy wywołanym przez wysiłek lub alergeny. Preparat szczególnie zalecany w łagodnym objawów łagodnej, umiarkowanej i ciężkiej astmy, pod warunkiem, że jego zastosowanie nie opóźnia rozpoczęcia podawania wzajemnych kortykosteroidów. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>519,96</td></tr> </table>	Rx	100%	519,96	<p>▼Calquence: kaps. twarde 100 mg - 60 szt.</p> <p>▼Calquence: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>63,11</td></tr> </table>	Rx	100%	63,11	<p>▼Calquence: kaps. twarde 100 mg - 60 szt.</p> <p>▼Calquence: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.</p>																											
Rx	100%	519,96																																			
Rx	100%	63,11																																			
<p>Bydduron: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 2 mg - 1 zest.</p> <p>Exenatide</p> <p>Byetta: inj. [roztw.] 5 µg/dawkę - 1 wstrzyk. 1,2 ml (60 dawek)</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>299,39</td></tr> </table>	Rx	100%	299,39	<p>▼Calquence: kaps. twarde 100 mg - 60 szt.</p> <p>▼Calquence: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>171,72</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>17,17</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	171,72		B ⁽¹⁾	bezpł.	Rx	100%	17,17		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>▼Calquence: kaps. twarde 100 mg - 60 szt.</p> <p>▼Calquence: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.</p>																		
Rx	100%	299,39																																			
Rx	100%	171,72																																			
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																			
Rx	100%	17,17																																			
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																			



Rx	100%	44,11
	30% ⁽¹⁾	14,15
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Candepres: tabl. 32 mg - 28 szt.

Candesartan cilexetil (1)W: Produkt wskazany jest w leczeniu samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych, 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 leki z grupy antagonistów receptorów dla mineralokortykosteroidów nie są tolerowane. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r.ż. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Rx	100%	21,39
	30% ⁽¹⁾	6,42
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	39,87
	30% ⁽¹⁾	11,96
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	42,84
	30% ⁽¹⁾	12,85
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	41,71
	30% ⁽¹⁾	12,51
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Candesartan cilexetil (1)W: Produkt wskazany jest w leczeniu samoistnego 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 leki z grupy antagonistów receptorów dla mineralokortykosteroidów nie są tolerowane. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 r.ż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.ż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

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

Rx	100%	26,79
	30% ⁽¹⁾	11,81
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rx	100%	48,80
	30% ⁽¹⁾	18,84
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rx	100%	48,80
	30% ⁽¹⁾	18,84
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rx	100%	23,62
	30% ⁽¹⁾	7,57
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rx	100%	41,71
	30% ⁽¹⁾	12,51
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rx	100%	41,71
	30% ⁽¹⁾	12,51
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rx	100%	41,71
	30% ⁽¹⁾	12,51
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rx	100%	17,30
	30% ⁽¹⁾	8,35
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rx	100%	49,01
	30% ⁽¹⁾	22,45
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rx	100%	94,08
	30% ⁽¹⁾	41,34
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rx	100%	33,52
	30% ⁽¹⁾	15,72
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rx	100%	94,08
	30% ⁽¹⁾	41,34
	S ⁽²⁾	bezpł.

Candesartan cilexetil + Amlodipine (1)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. **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. **Adamed**

Rx	100%	27,74
	50% ⁽¹⁾	13,87
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Candifluc (Fluconazolom Aflofarm): syrop 5 mg/ml - 1 but. 150 ml

Fluconazole (1)W: Lek jest wskazany w leczeniu zakażeń grzybiczych. Lek jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w leczeniu następujących zakażeń: kryptokokowe zapalenie opon mózgowych; kokcydiodiomikoza; inwazyjne kandydozy; drożdżakowe zakażenia błon śluzowych, w tym zakażenia gardła, przełyku, występowanie drożdżaków w moczu oraz przewlekłe drożdżakowe zakażenia skóry i błon śluzowych; przewlekłe zanikowe drożdżakowe zapalenie jamy ustnej (związane ze stosowaniem protez zębowych), jeśli higiena jamy ustnej lub leczenie miejscowe są niewystarczające; drożdżycza pochwy, ostra lub nawracająca, gdy leczenie miejscowe jest niewystarczające; drożdżakowe zapalenia żołądka, gdy leczenie miejscowe jest niewystarczające; grzybicze skóry, w tym stóp, tułowia, podudzi, łupież psty, zakażenia drożdżakowe skóry właściwej, gdy zalecane jest podjęcie leczenia ogólnoustrojowego; grzybicza paznokci (onychomikoza), gdy uzna się, że inne leki są nieoptymalne. Lek jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w zapobieganiu następującym zakażeniom: nawroty kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u pacjentów z podwyższonym ryzykiem nawrotów; nawroty drożdżakowego zapalenia błony śluzowej jamy ustnej, gardła i przełyku u pacjentów zakażonych HIV, u których jest zwiększone ryzyko nawrotów; nawroty drożdżycy pochwy (4 lub więcej zakażeń w ciągu roku); zakażenia grzybicze u pacjentów z przedłużającą się neutropenią (np. u pacjentów z nowotworami krwi, otrzymujących chemioterapię lub u pacjentów po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych). Lek jest wskazany do stosowania w następujących zakażeniach u noworodków, niemowląt, dzieci i młodzieży 0-17 lat. Lek stosuje się w leczeniu drożdżakowego zakażenia błon śluzowych (jamy ustnej, gardła i przełyku), inwazyjnej kandydozy i kryptokokowego zapalenia opon mózgowych oraz w zapobieganiu zakażeniom drożdżakami u pacjentów z osłabioną odpornością. Lek można stosować jako leczenie podtrzymujące w celu zapobiegania nawrotom kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u dzieci z wysokim ryzykiem nawrotów. Leczenie można rozpocząć przed otrzymaniem wyników posiewu lub innych badań laboratoryjnych. Jednakże po ich otrzymaniu należy odpowiednio dostosować dostępne leczenie. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego zastosowania leków przeciwgrzybiczych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

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

Rx	100%	26,79
	30% ⁽¹⁾	11,81
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rx	100%	48,80
	30% ⁽¹⁾	18,84
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rx	100%	48,80
	30% ⁽¹⁾	18,84
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rx-z	100%	78,99
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Rx-z	100%	157,98
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Rx-z	100%	457,92
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Rx-z	100%	67,83
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Rx-z	100%	452,20
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Rx-z	100%	62,96
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Rx-z	100%	421,29
	B ⁽¹⁾	bezpł.

stadium III (stadium C wg klasyfikacji Dukesa). Chorych z rakiem jelita grubego i odbytnicy z przerzutami. Pierwszego rzutu u chorych z zaawansowanym rakiem żołądka w skojarzeniu ze schematami zawierającymi pochodne platyny. W skojarzeniu z docetakselem w leczeniu pacjentek z miejscowo zaawansowanym rakiem piersi lub rakiem piersi z przerzutami po niepowodzeniu leczenia cytotoksycznego. Przebyte leczenie cytotoksyczne powinno zawierać antracykliny. W monoterapii pacjentek z miejscowo zaawansowanym lub rozsiałym rakiem piersi po niepowodzeniu leczenia taksanami i schematami zawierającymi antracykliny lub u pacjentek, u których dalsze leczenie antracyklinami jest przeciwwskazane. **Glenmark**

Rx-z	100%	5160,19
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Caprelsa: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆

Caprelsa: tabl. powł. 300 mg - 30 szt. ◆

Vandetanib (1)Program lekowy: leczenie agresywnego i objawowego, nieoperacyjnego, miejscowo zaawansowanego lub przerzutowego raka rdzenia i gruczołu krokowego (ang. MTC). Produkt jest wskazany u dorosłych pacjentów, dzieci i młodzieży w wieku 5 lat i starszych. U pacjentów, u których nie wykryto mutacji RET lub uzyskano wynik negatywny, możliwe jest uzyskanie mniejszej skuteczności leku, co należy rozważyć przed podjęciem decyzji o leczeniu pacjenta. **Sanofi B.V.**

Rx	100%	10,72
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Rx	100%	13,21
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Rx	100%	9,54
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Rx	100%	11,97
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Rx	100%	14,05
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Rx	100%	14,92
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Rx	100%	12,13
	30% ⁽¹⁾	4,64
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rx	100%	23,24
	30% ⁽¹⁾	8,26
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rx	100%	23,24
	30% ⁽¹⁾	8,26
	S ⁽²⁾	bezpł.

Candesartan cilexetil + Amlodipine (1)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. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

W: Lek 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**

Rx-z	100%	2120,58
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Rx-z	100%	19461,60
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Rx	100%	19,34
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Rx	100%	42,36
	B ⁽¹⁾	bezpł.



Carboplatin-Ebewe: inf. doż. [konc. do przyg. rozwt.] 10 mg/ml - 1 fioł. 60 ml ◆	Rx	100%	198,05
		g ⁽¹⁾	bezpł.
Carboplatin-Ebewe: inf. doż. [konc. do przyg. rozwt.] 10 mg/ml - 1 fioł. 5 ml ◆	Rx	100%	26,10
		g ⁽¹⁾	bezpł.
Carboplatin-Ebewe: inf. doż. [konc. do przyg. rozwt.] 10 mg/ml - 1 fioł. 100 ml ◆	Rx	100%	X
Carboplatin (1) Chemioterapia ICD-10: C.6. W: Zaawansowany rak jajnika pochodzenia nabłonkowego, zarówno jako lek pierwszego rzutu, jak i w przypadku, gdy inne leki okazały się nieskuteczne. Drobnokomórkowy rak płuc.			
Carboplatin Pfizer: inj. [roztw.] 50 mg/5 ml - 1 fioł. 5 ml ◆	Lz	100%	26,33
		g ⁽¹⁾	bezpł.
Carboplatin Pfizer: inj. [roztw.] 150 mg/15 ml - 1 fioł. 15 ml ◆	Lz	100%	44,42
		g ⁽¹⁾	bezpł.
Carboplatin Pfizer: inj. [roztw.] 450 mg/45 ml - 1 fioł. 45 ml ◆	Lz	100%	108,18
		g ⁽¹⁾	bezpł.
Carboplatin (1) Chemioterapia ICD-10: C.6. W: Zaawansowany rak jajnika (w tym leczenie drugiego rzutu u pacjentek, które wcześniej otrzymywały schematy leczenia zawierające cisplatinę). Drobnokomórkowy rak płuca.			
Cardenol - import docelowy: inf. doż. [roztw.] 4 mg/4 ml - 10 amp. 4 ml	Lz	100%	-
Norepinephrine VEM			
Cardilopin: tabl. 2,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	6,11
		30% ⁽¹⁾	3,08
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Cardilopin: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,99
		30% ⁽¹⁾	2,40
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Cardilopin: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	14,85
		30% ⁽¹⁾	4,46
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Amlodipine (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurcząca dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Cardura®: tabl. 1 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	43,96
Cardura®: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	51,11
Cardura®: tabl. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	24,33
Doxazosin Upjohn EESV			
Cardura® XL: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	25,53
		30% ⁽¹⁾	12,08
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	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 ⁽²⁾	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: Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+			
Carident®: maść (100 mg+ 150 mg+ 80 mg)/g - 1 tuba 5 g	Rx	100%	20,00
Sodium benzoate + Papain + Framycetin sulphate Chemo-Elektromet			
Carteol LP 2%: krople do oczu o przedl. uwalnianiu 20 mg/ml - 1 but. 3 ml (75 kropli)	Rx	100%	23,59
Carteolol hydrochloride Dr. Mann Pharma			
Cartexan®: kaps. twarde 400 mg - 60 szt.	Rx	100%	51,99
Chondroitin sulphate REIG JOFRE			
Carvedilol Orion: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	5,43
Carvedilol Orion Corporation			
Carvedilol-ratiopharm® 6,25: tabl. powł. 6,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	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 rż. (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.			

Carvetrend: tabl. 3,125 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,37
		30% ⁽¹⁾	7,61
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Carvetrend: tabl. 6,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,12
		30% ⁽¹⁾	6,60
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Carvetrend: tabl. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,39
		30% ⁽¹⁾	8,35
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Carvetrend: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,10
		30% ⁽¹⁾	9,03
		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 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ W: Przewlekła niewydolność serca. Leczenie stabilnej postaci łagodnej, umiarkowanej i ciężkiej przewlekłej niewydolności serca jako uzupełnienie standardowego leczenia podstawowego inhibitorami konwertazy angiotensyny (ACE), lekami moczopędnymi i digoksyną u pacjentów z prawidłową objętością wewnątrzkrążeniową. Nadciśnienie tętnicze. Leczenie nadciśnienia tętniczego. Choroba wieńcowa. Profilaktyczne leczenie stabilnej choroby wieńcowej. Zaburzenia czynności lewej komory po ostrym zawale mięśnia serca. Leczenie pacjentów po przebytym zawale serca ze stwierdzonymi zaburzeniami czynności lewej komory (LVEF ≤ 40%).			
Carzap: tabl. 8 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,46
		30% ⁽¹⁾	5,97
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Carzap: tabl. 8 mg - 56 szt.	Rx	100%	25,97
		30% ⁽¹⁾	10,99
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Carzap: tabl. 16 mg - 28 szt.	Rx	100%	25,97
		30% ⁽¹⁾	10,99
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Carzap: tabl. 16 mg - 56 szt.	Rx	100%	49,37
		30% ⁽¹⁾	19,41
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Carzap: tabl. 32 mg - 28 szt.	Rx	100%	49,37
		30% ⁽¹⁾	19,41
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Candesartan cilexetil (1)W: Lek jest wskazany w: leczeniu samodzielnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych; leczeniu dorosłych pacjentów z niewydolnością serca i zaburzoną czynnością skurczową lewej komory (frakcja wyrzutowa lewej komory ≤ 40%), gdy inhibitory ACE nie są tolerowane lub jako lek dodany do inhibitora ACE u pacjentów z utrzymującymi się objawami niewydolności serca, pomimo optymalnej terapii, wówczas gdy antagoniści receptora mineralokortykoidowego nie są tolerowani; leczeniu nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. WP: Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Carzap HCT: tabl. 8/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,86
		30% ⁽¹⁾	6,37
		S ⁽³⁾	bezpł.
Carzap HCT: tabl. 8/12,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	25,97
		30% ⁽¹⁾	10,99
		S ⁽³⁾	bezpł.
Carzap HCT: tabl. 16/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,77
		30% ⁽¹⁾	11,79
		S ⁽³⁾	bezpł.
Carzap HCT: tabl. 16/12,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	49,37
		30% ⁽¹⁾	19,41
		S ⁽³⁾	bezpł.
Carzap HCT: tabl. 32/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	48,71
		30% ⁽¹⁾	18,75
		S ⁽³⁾	bezpł.
Carzap HCT: tabl. 32/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	48,71
		30% ⁽¹⁾	18,75
		S ⁽³⁾	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 cyklesetylu lub hydrochlorotiazidem. 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 cyklesetylu lub hydrochlorotiazidu w monoterapii. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+			
Carzap HCT - (IR): tabl. 16/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,56
		30% ⁽¹⁾	8,58
		S ⁽³⁾	bezpł.
Candesartan cilexetil + Hydrochlorothiazide (1)W: Produkt leczniczy wskazany jest w: leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych, którego nie można uregulować stosując monoterapię kandesartanem cyklesetylu lub hydrochlorotiazidem. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+			
Casopfungin Solinea: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 50 mg - 1 fioł.	Rx-z	100%	X
Casopfungin Solinea: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 70 mg - 1 fioł.	Rx-z	100%	X
Casopfungin acetate Solinea			
Cataflam® 50: tabl. powł. 50 mg - 10 szt.	Rx	100%	19,53
Diclofenac potassium Novartis Pharma			

W trosce o pacjenta z migreną!

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

Sumamigren
Sumatriptanum



Catalin®: tabl. [kropłe do oczu] 0,75 mg - 1 szt. x 15 ml rozp.	Rx	100%	16,00
Pirenoxine			Mitsubishi
Cavinton®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	61,30
Vinpocetine			Gedeon Richter
Cavinton®: tabl. 5 mg - 50 szt.	Rx	100%	19,36
Cavinton® Forte: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	20,17
Cavinton® Forte: tabl. 10 mg - 90 szt.	Rx	100%	47,35
Vinpocetine			Gedeon Richter
Cazaprol: tabl. powł. 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,18
	Rx	R ⁽¹⁾	9,18
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Cazaprol: tabl. powł. 2,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,37
	Rx	R ⁽¹⁾	12,36
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Cazaprol: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,60
	Rx	R ⁽¹⁾	19,14
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Cilazapril (1)W: Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu nadciśnienia tętniczego, w leczeniu przewlekłej niewydolności serca. (2)Pacjenci 65+			Krka
	Rx	100%	21,04
		50% ⁽¹⁾	13,30
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Ceclor®: granulatu do przyg. zaw. 125 mg/5 ml - 1 szt. 75 ml	Rx	100%	26,66
		50% ⁽¹⁾	16,34
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Ceclor®: granulatu do przyg. zaw. 125 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	40,26
		50% ⁽¹⁾	24,77
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Ceclor®: granulatu do przyg. zaw. 250 mg/5 ml - 1 but. 75 ml	Rx	100%	47,57
		50% ⁽¹⁾	26,92
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Ceclor®: granulatu do przyg. zaw. 375 mg/5 ml - 1 but. 75 ml	Rx	100%	50,13
		50% ⁽¹⁾	26,90
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Ceclor®: granulatu do przyg. zaw. 375 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	59,53
		50% ⁽¹⁾	29,77
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Ceclor® MR: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 375 mg - 10 szt.	Rx	100%	24,44
		50% ⁽¹⁾	17,72
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Ceclor® MR: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 10 szt.	Rx	100%	32,12
		50% ⁽¹⁾	23,16
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Ceclor® MR: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 14 szt.	Rx	100%	44,39
		50% ⁽¹⁾	31,84
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Ceclor® MR: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 10 szt.	Rx	100%	47,32
		50% ⁽¹⁾	33,88
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

alis (w tym szczepy wytwarzające β-laktamazy), *Staphylococcus aureus* (szczepy oporne na metycylinę są oporne). Zapalenie gardła i zapalenie migdałków wywołane przez *Streptococcus pyogenes* (paciorkowce grupy A). Zapalenie płuc wywołane przez *Streptococcus pneumoniae* (szczepy o obniżonej wrażliwości na penicylinę są oporne), *Haemophilus influenzae* (w tym szczepy wytwarzające β-laktamazy) i *Moraxella catarrhalis* (w tym szczepy wytwarzające β-laktamazy). Zapalenie zatok wywołane przez *Streptococcus pneumoniae* (tylko szczepy wrażliwe na penicylinę), *Haemophilus influenzae* (w tym szczepy wytwarzające β-laktamazy), *Moraxella catarrhalis* (w tym szczepy wytwarzające β-laktamazy). Zakażenia dolnego odcinka układu moczowego niepowikłane, w tym zapalenie pęcherza i bakteriaemia bezobjawowa wywołane przez *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus mirabilis* i *Staphylococcus saprophyticus*. Zapalenie skóry i przydatków skórnych wywołanych przez *Streptococcus pyogenes* (paciorkowce grupy A), *Staphylococcus aureus* (w tym szczepy wytwarzające β-laktamazy, szczepy oporne na metycylinę są oporne) i *Staphylococcus epidermidis* (w tym szczepy wytwarzające β-laktamazy, szczepy oporne na metycylinę są oporne). Przed rozpoczęciem leczenia należy wykonać odpowiednie badania w celu identyfikacji drobnoustroju chorobotwórczego i wykazania jego wrażliwości na ceftazolidon. Przed uzyskaniem wyników badań można rozpocząć podawanie leku, ale po otrzymaniu wyników należy w razie potrzeby zweryfikować sposób leczenia. Zazwyczaj ceftazolidon jest skutecznym w zwalczaniu paciorkowców w nosogardzieli, ale brak danych dotyczących skuteczności w zapobieganiu następstwom zakażeń paciorkowcowych, czyli chorobie reumatycznej i zapaleniu wsierdzia. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania produktów przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Teva Pharmaceuticals Polska

Cefazolin Sandoz: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] **1 g** - 10 fioł. Rx 100% 61,81

Cefazolin Sandoz GmbH

Cefazolin TZF: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] **1 g** - 1 fioł. 10 ml Rx 100% X

Cefazolin Poifa Tarchomin SA

Cefaxol: tabl. powł. **250 mg** - 10 szt. Rx 100% 19,65

Cefaxol: tabl. powł. **250 mg** - 14 szt. Rx 100% 10,69

Cefaxol: tabl. powł. **250 mg** - 14 szt. Rx 100% 26,90

Cefaxol: tabl. powł. **500 mg** - 10 szt. Rx 100% 14,35

Cefaxol: tabl. powł. **500 mg** - 10 szt. Rx 100% 35,43

Cefaxol: tabl. powł. **500 mg** - 14 szt. Rx 100% 17,72

Cefaxol: tabl. powł. **500 mg** - 14 szt. Rx 100% 25,16

Cefaxol: tabl. powł. **500 mg** - 14 szt. Rx 100% 50,25

Cefaxol: tabl. powł. **500 mg** - 14 szt. Rx 100% 25,16

Cefuroxime axetil (1)W: Lek jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u dorosłych i dzieci w wieku od 3 miesięcy. Ostre paciorkowcowe zapalenie gardła i migdałków. Bakteryjne zapalenie zatok przynosowych. Ostre zapalenie ucha środkowego. Zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli. Zapalenie pęcherza moczowego. Odmienniczkowe zapalenie nerek. Niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich. Leczenie wczesnej postaci choroby z Lyme (boreliozy). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ s Lub

Ceftriaxone TZF: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] **1 g** - 1 fioł. 1 g Rx 100% X

Ceftriaxone TZF: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] **2 g** - 1 fioł. 2 g Rx 100% X

Ceftriaxone Poifa Tarchomin SA

Ceftriaxone Kabi 1 g: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] **1 g** - 10 fioł. 1 g Rx 100% X

Ceftriaxone Fresenius Kabi

Cefuroxime Axetil Aurovitas: tabl. powł. **500 mg** - 10 szt. Rx 100% 33,92

Cefuroxime Axetil Aurovitas: tabl. powł. **500 mg** - 14 szt. Rx 100% 16,96

Cefuroxime Axetil Aurovitas: tabl. powł. **500 mg** - 14 szt. Rx 100% 46,12

Cefuroxime Axetil Aurovitas: tabl. powł. **500 mg** - 14 szt. Rx 100% 23,06

Cefuroxime Axetil Aurovitas: tabl. powł. **500 mg** - 14 szt. Rx 100% 45,01

Cefuroxime Axetil Aurovitas: tabl. powł. **500 mg** - 14 szt. Rx 100% 22,51

Cefuroxime Axetil Aurovitas: tabl. powł. **500 mg** - 14 szt. Rx 100% 46,12

Cefuroxime axetil (1)W: Lek jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u dorosłych i dzieci w wieku od 3 m-cy. Ostre paciorkowcowe zapalenie gardła i migdałków. Bakteryjne zapalenie zatok przynosowych, ostre zapalenie ucha środkowego, zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, zapalenie pęcherza moczowego, odmienniczkowe zapalenie nerek, niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich, leczenie wczesnej postaci choroby z Lyme (boreliozy). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Synoptis Pharma

Cefuroxime TZF: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 750 mg - 1 fioł. prosz.	Rx	100%	X
Cefuroxime TZF: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1500 mg - 1 fioł. prosz.	Rx	100%	X
Cefuroxime			Poifa Tarchomin SA
Cefuroxim Kabi: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 750 mg - op. 10 fioł.	Rx	100%	X
Cefuroxim Kabi: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1500 mg - op. 10 fioł.	Rx	100%	X
Cefuroxime			Fresenius Kabi
Ceglar: tabl. powł. 450 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	X
Valganciclovir			Sandoz GmbH
Celebrex™: kaps. 100 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	15,27
Celebrex™: kaps. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	39,50
Celebrex™: kaps. 200 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	20,09
Celebrex™: kaps. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	54,29
Celecoxib			Upjohn EESV
Celestone®: inj. [roztw.] 4 mg/ml - 1 amp. 1 ml	Rx	100%	X
Betamethasone			Organon Polska
Celipres 100: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	17,88
Celipres 200: tabl. powł. 200 mg - 30 szt.	Rx	100%	26,83
Celiprolol hydrochloride			Ranbaxy a SUN PHARMA company
			100% 126,18
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	50,36
		S ⁽³⁾	bezpł.
CellCept®: kaps. 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	126,18
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	50,36
		S ⁽³⁾	bezpł.
CellCept®: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx-z	100%	235,83
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	128,40
		S ⁽³⁾	bezpł.
CellCept®: prosz. do przyg. zaw. doust. 1 g/5 ml - 1 but. 110 g	Rx-z	100%	128,40
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	128,40
		S ⁽³⁾	bezpł.
Mycophenolate mofetil (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Stan po przeszczepie narządu uamczony bądź szpiku WP: Steroidozależny zespół nerczycowy, cyklosporynowy zespół nerczycowy, nefropatia toczniowa, zapalenie naczyń, toczny rumieniowaty układowy, twardzina układowa, stan po przeszczepie korczyny, rogówki, tkanki lub komórek, neuropatia zapalna, miopatia zapalna, steroidoporny zespół nerczycowy, nefropatia IgA, choroby autoimmunizacyjne u pacjentów z niedoborami odporności; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (3) Pacjenci 65+			Roche Registration
W: Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucenia przeszczepu u biorców allogenicznego przeszczepów nerek, serca lub wątroby.			Roche Registration
CellCept®: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 500 mg - 4 fioł.	Rx-z	100%	X
Mycophenolate mofetil			Roche Registration
Celsentri: tabl. powł. 150 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Celsentri: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Maraviroc			ViiV Healthcare
			100% 38,33
		30% ⁽¹⁾	11,50
		R ⁽²⁾	3,20
Cera-Chek 1 Code: test paskowy - 50 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	11,50
		R ⁽²⁾	3,20
Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej			DIATHER
Cerazette®: tabl. powł. 75 µg - 28 szt.	Rx	100%	X
Desogestrel			Organon Polska
▼Cerdelga: kaps. twarde 84 mg - 56 szt.	Rx-z	100%	83413,99
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Eliglustar (1) Program lekowy: leczenie choroby Gaucher'a			Sanofi B.V.
W: Produkt leczniczy jest wskazany do długotrwałego leczenia dorosłych pacjentów z chorobą Gauchera typu 1 (ang. GD1) ze słabym (ang. PM), średnim (ang. IM) lub szybkim (ang. EM) metabolizmem z udziałem izoenzymu CYP2D6.			Sanofi B.V.
Cerebrolysin: inf. doż./inj. [roztw.] 215,2 mg/ml - 5 amp. 10 ml	Rx	100%	119,15
Cerebrolysin: inf. doż./inj. [roztw.] 215,2 mg/ml - 5 amp. 5 ml	Rx	100%	76,00
Cerebrolysin: inf. doż./inj. [roztw.] 215,2 mg/ml - 10 amp. 1 ml	Rx	100%	39,25
Cerebrolysin			EVER
Cerezyme: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 400 j.m. - 1 fioł.	Lz	100%	6145,62
Imiglucerase (1) Program lekowy: leczenie choroby Gauchera'a			Sanofi B.V.
W: Długotrwała zastępcza terapia enzymatyczna u pacjentów z potwierdzonym rozpoznaniem choroby Gauchera bez neuropatii (typ 1) lub z przewlekłą neuropatią (typ 3), u których występują znaczące objawy tej choroby, niezwiązane z układem nerwowym (międkowistość, małopłytkowość, choroba kości, powiększenie wątroby lub śledziony).			Sanofi B.V.
Cernevit: inj. dom./doż. [lifo.] - 10 fioł.	Rx	100%	34,92
Vitamins			Baxter
			100% 20,79
		50% ⁽¹⁾	10,47
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.



ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



Ceroxim® : prosz. do przyg. zaw. doust. 125 mg/5 ml - 1 op. 100 ml ◆	Rx	100% 36,90 50% ⁽¹⁾ 18,45 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	Cetix : granulát do przyg. zaw. doust. 100 mg/5 ml - 1 but. 1,2 g Cetix : tabl. powł. 400 mg - 7 szt. Cefixime	Rx	100% 35,99
Ceroxim® : prosz. do przyg. zaw. doust. 250 mg/5 ml - 1 op. 50 ml ◆	Rx	100% 36,90 50% ⁽¹⁾ 18,45 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	Cetralax : krople do użsu 2 mg/ml - 15 amp. 0,25 ml Ciprofloxacyn	Rx	100% 44,90
Ceroxim® : prosz. do przyg. zaw. doust. 250 mg/5 ml - 1 op. 100 ml ◆	Rx	100% 69,15 50% ⁽¹⁾ 34,58 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	Cetralax Plus : krople do użsu [roztw.] (3 mg+ 0,25 mg/ml) - 1 but. 10 ml Cetralax Plus : krople do użsu [roztw.] (3 mg+ 0,25 mg/ml) - 15 poj. 0,25 ml Ciprofloxacyn + Fluocinolone acetonide	Rx	100% 49,00 100% 55,00
Ceroxim® : tabl. powł. 250 mg - 10 szt. ◆	Rx	100% 18,21 50% ⁽¹⁾ 9,25 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	Cetrotide® : inj. [liof.+ rozp.] 0,25 mg/ml - 1 zest. Cetrotide® : inj. [liof.+ rozp.] 0,25 mg/ml - 7 zest. Cetrotide®	Rx	100% 104,42 50% ⁽¹⁾ 55,87 100% X
Ceroxim® : tabl. powł. 250 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% 25,99 50% ⁽¹⁾ 13,44 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	Cetrotide® : inj. [liof.+ rozp.] 0,25 mg/ml - 7 zest. Cetrotide®	Rx	100% X
Ceroxim® : tabl. powł. 250 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 34,28 50% ⁽¹⁾ 17,14 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	Cetrotide® : inj. [liof.+ rozp.] 0,25 mg/ml - 7 zest. Cetrotide®	Rx	100% X
Ceroxim® : tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100% 33,42 50% ⁽¹⁾ 16,71 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	Cetrotide® : inj. [liof.+ rozp.] 0,25 mg/ml - 7 zest. Cetrotide®	Rx	100% X
Ceroxim® : tabl. powł. 500 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% 50,19 50% ⁽¹⁾ 25,10 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	Cetrotide® : inj. [liof.+ rozp.] 0,25 mg/ml - 7 zest. Cetrotide®	Rx	100% X
Ceroxim® : tabl. powł. 500 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 63,83 50% ⁽¹⁾ 31,92 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	Cetrotide® : inj. [liof.+ rozp.] 0,25 mg/ml - 7 zest. Cetrotide®	Rx	100% X

Cefuroxime axetil (1)W: Lek jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u dorosłych i dzieci w wieku od 3 m-cy: ostre paciorkowcowe zapalenie gardła i migdałków, bakteryjne zapalenie zatok przynosowych, ostre zapalenie ucha środkowego, zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, zapalenie pęcherza moczowego, odmiedniczkowe zapalenie nerek, niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich, leczenie wczesnej postaci choroby z Lyme (boreliozy). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Certican : tabl. 0,5 mg - 60 szt.	Rx	100% 894,68 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Certican : tabl. 0,75 mg - 60 szt.	Rx	100% 1339,57 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.

Everolimus (1) Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanki lub komórek (2)Pacjenci 65+
W: Transplantacja nerki lub serca. Lek jest wskazany do stosowania w profilaktyce odrzucenia przeszczepionego narządu u dorosłych biorców allogenicznego przeszczepu nerki lub serca, u których istnieje małe lub umiarkowane ryzyko immunologiczne odrzucenia. W przypadku transplantacji nerki lub serca preparat należy stosować w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami. Transplantacja wątroby. Preparat jest wskazany do stosowania w profilaktyce odrzucenia przeszczepionego narządu u biorców przeszczepów wątroby. W przypadku transplantacji wątroby preparat należy stosować w skojarzeniu z takrolimusem i kortykosteroidami.

Certican tabletki : tabl. 0,25 mg - 60 szt.	Rx	100% 439,40 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Everolimus (1) Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanki lub komórek (2)Pacjenci 65+
W: Transplantacja nerki lub serca. Lek jest wskazany do stosowania w profilaktyce odrzucenia przeszczepionego narządu u dorosłych biorców allogenicznego przeszczepu nerki lub serca, u których istnieje małe lub umiarkowane ryzyko immunologiczne odrzucenia. W przypadku transplantacji nerki lub serca lek należy stosować w skojarzeniu z cyklosporyną w mikroemulsji i kortykosteroidami. Transplantacja wątroby. Lek jest wskazany do stosowania w profilaktyce odrzucenia przeszczepionego narządu u dorosłych biorców przeszczepów wątroby. W przypadku transplantacji wątroby lek należy stosować w skojarzeniu z takrolimusem i kortykosteroidami.

Cervarix® : inj. [zaw.] 20 µg+ 20 µg - 1 amp.-słzyk. 0,5 ml	Rx	100% 278,78 50% ⁽¹⁾ 139,39 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
---	----	---

Papillomavirus vaccinas (1)W: Szczepionka stosowana u osób do ukończenia 9 r. przeznaczona do profilaktyki zmian przednowotworowych narządów płciowych (szybki macycy, sromu i pochwy) oraz raka szyjki macicy związanych przyczynowo z określonymi onkogennymi typami wirusa brodawczaka ludzkiego (HPV). Preparat powinien być stosowany zgodnie z oficjalnymi zaleceniami. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (4)Pacjenci 65+

CetAlergin : tabl. powł. 10 mg - 20 szt.	Rx	100% 11,00
Cetirizine dihydrochloride		Valent
Cetix : granulát do przyg. zaw. doust. 100 mg/5 ml - 1 but. 2 g	Rx	100% 49,99

Cetix : granulát do przyg. zaw. doust. 100 mg/5 ml - 1 but. 1,2 g	Rx	100% 35,99
Cetix : tabl. powł. 400 mg - 7 szt.	Rx	100% 45,99
Cefixime		Aflorarm Farmacja Polska
Cetralax : krople do użsu 2 mg/ml - 15 amp. 0,25 ml	Rx	100% 44,90
Ciprofloxacyn		Tactica Pharmaceuticals
Cetralax Plus : krople do użsu [roztw.] (3 mg+ 0,25 mg/ml) - 1 but. 10 ml	Rx	100% 49,00
Cetralax Plus : krople do użsu [roztw.] (3 mg+ 0,25 mg/ml) - 15 poj. 0,25 ml	Rx	100% 55,00
Ciprofloxacyn + Fluocinolone acetonide		Tactica Pharmaceuticals
Cetrotide® : inj. [liof.+ rozp.] 0,25 mg/ml - 1 zest.	Rx	100% 104,42 50% ⁽¹⁾ 55,87
Cetrotide® : inj. [liof.+ rozp.] 0,25 mg/ml - 7 zest.	Rx	100% X
Cetrotide®		Merck
Cetrotide® : inj. [liof.+ rozp.] 0,25 mg/ml - 7 zest.	Rx	100% 32,28 30% ⁽¹⁾ 11,79 S ⁽³⁾ bezpł.
Cetrotide®		Merck
Cetrotide® : inj. [liof.+ rozp.] 0,25 mg/ml - 7 zest.	Rx	100% 70,22 30% ⁽¹⁾ 29,24 S ⁽³⁾ bezpł.
Cetrotide®		Merck
Cetrotide® : inj. [liof.+ rozp.] 0,25 mg/ml - 7 zest.	Rx	100% 134,54 30% ⁽¹⁾ 52,58 S ⁽³⁾ bezpł.
Cetrotide®		Merck
Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2)Pacjenci 65+		Merck
W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopy, leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (tzw. efekt „korka dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).		Merck
Cezarius : roztw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 300 ml ◆	Rx	100% 74,42 C ⁽¹⁾ bezpł. DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 3,20 S ⁽⁴⁾ bezpł.
Cezarius : tabl. powł. 250 mg - 50 szt. ◆	Rx	100% 19,72 DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 10,73 S ⁽⁴⁾ bezpł.
Cezarius : tabl. powł. 500 mg - 50 szt. ◆	Rx	100% 32,26 C ⁽¹⁾ bezpł. DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 11,09 S ⁽⁴⁾ bezpł.
Cezarius : tabl. powł. 750 mg - 50 szt. ◆	Rx	100% 55,30 C ⁽¹⁾ bezpł. DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 21,94 S ⁽⁴⁾ bezpł.
Cezarius : tabl. powł. 1000 mg - 50 szt. ◆	Rx	100% 61,07 C ⁽¹⁾ bezpł. DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 15,89 S ⁽⁴⁾ bezpł.
Levetiracetam (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka (4)Pacjenci 65+		Hesaco-Lek SA
W: Wskazany jako monoterapia w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u pacjentów w wieku od 16 lat z nowo rozpoznaną padaczką. Produkt jest wskazany jako terapia wspomagająca: w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, dzieci i niemowląt w wieku od 1 m-ca z padaczką. W leczeniu napadów mioklonicznych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z młodzieńczą padaczką miokloniczną. W leczeniu napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną.		Hesaco-Lek SA
Cezera : tabl. powł. 5 mg - 20 szt.	Rx	100% 13,73 30% ⁽¹⁾ 7,45 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Cezera : tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 18,58 30% ⁽¹⁾ 9,79 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Cezera : tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100% 20,39 30% ⁽¹⁾ 10,97 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.

Cezera : tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100% 46,83 30% ⁽¹⁾ 18,57 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Levocetirizine dihydrochloride (1)W: Leczenie objawów 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 Quinckego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+		Merck
Cezera - (R) : tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100% 41,11 30% ⁽¹⁾ 12,85 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Levocetirizine dihydrochloride (1)W: Leczenie objawów 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 Quinckego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+		Inpharm
Cezera - (R) : tabl. 5 mg - 90 szt.	Rx	100% 41,07 30% ⁽¹⁾ 12,81 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Levocetirizine dihydrochloride (1)W: Leczenie objawów 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 Quinckego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+		Deforma
▼Champix® : tabl. powł. 0,5 mg+ 1 mg - 25 szt. (11+14)	Rx	100% 136,40
▼Champix® : tabl. powł. 0,5 mg+ 1 mg - 53 szt. (11+42)	Rx	100% 372,74
▼Champix® : tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100% 192,10
▼Champix® : tabl. powł. 1 mg - 56 szt.	Rx	100% 434,00
▼Champix® : tabl. powł. 1 mg - 112 szt.	Rx	100% 768,05
Varenicline tartrate		Pfizer
Chibroxin® : krople do oczu [roztw.] 3 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100% 37,49
Norfloxacyn		Theo Polska
Chlorchinaldin : maść 30 mg/g - 1 tuba 20 g	Rx	100% 15,00
Chlorchinaldol		Chemie-Elektromet
Chlorchinaldin H : maść (30 mg+ 10 mg)/g - 1 tuba 5 g	Rx	100% 18,50
Hydrocortisone acetate + Chlorchinaldol		Chemie-Elektromet
Chlorocyclin 3%: maść 30 mg/g - 1 tuba 5 g	Rx	100% 16,50
Chlorotetracycline hydrochloride		Chemie-Elektromet
Chloropernazinum® : tabl. 10 mg - 20 szt.	Rx	100% 12,74
Prochlorperazine		Laboz
Chlorprothixen® Hasco : tabl. powł. 15 mg - 50 szt. ◆	Rx	100% 9,86 30% ⁽¹⁾ 5,49 DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 6,82 S ⁽⁴⁾ bezpł.
Chlorprothixen® Hasco : tabl. powł. 50 mg - 50 szt. ◆	Rx	100% 20,81 30% ⁽¹⁾ 6,24 DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 3,20 S ⁽⁴⁾ bezpł.
Chlorprothixene hydrochloride (1)W: Leczenie psychoz endogennych i organicznych ze stanami pobudzenia ruchowego i agresywnością, niepokojem i bezsennością w nerwicach i zaburzeniach psychosomatycznych, psychoz alkoholowych. W chirurgii - premedykacja dla uspokojenia pacjenta i zmniejszenia reakcji neurovegetatywnych oraz w celu zapobiegania wymiotom pooperacyjnym. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (4)Pacjenci 65+		Hesaco-Lek SA
Chlorprothixen® Zentiva : tabl. powł. 15 mg - 50 szt. ◆	Rx	100% 10,68 30% ⁽¹⁾ 6,31 DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 7,64 S ⁽⁴⁾ bezpł.
Chlorprothixen® Zentiva : tabl. powł. 50 mg - 50 szt. ◆	Rx	100% 22,42 30% ⁽¹⁾ 7,85 DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 4,81 S ⁽⁴⁾ bezpł.
Chlorprothixene hydrochloride (1)W: Leczenie psychoz endogennych i organicznych ze stanami pobudzenia ruchowego i agresywnością, niepokojem i bezsennością w nerwicach i zaburzeniach psychosomatycznych, psychoz alkoholowych. W chirurgii - premedykacja dla uspokojenia pacjenta i zmniejszenia reakcji neurovegetatywnych oraz w celu zapobiegania wymiotom pooperacyjnym. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (4)Pacjenci 65+		Zentiva
Cholestil® : tabl. 200 mg - 50 szt.	Rx	100% 42,62
Cholestil® : tabl. 400 mg - 50 szt.	Rx	100% 60,73
Hymecromone		Adamed
Chronada : kaps. 200 mg+ 250 mg - 90 szt.	Rx	100% 64,72
Chondroitin sulphate + Glucosamine hydrochloride		Adamed

ADRENALINA WZF

Adrenalinum **Zawsze pod ręką!**

Refundacja

od lipca 2015
Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

Cialis®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	370,00
Cialis®: tabl. powł. 10 mg - 4 szt.	Rx	100%	199,00
Cialis®: tabl. powł. 20 mg - 2 szt.	Rx	100%	99,00
Cialis®: tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100%	199,00
Tadalafil			EtL Lilly
▼ Cibinqo: tabl. powł. 50 mg - 28 szt.	Rx-x	100%	4322,12
		B ⁽¹⁾	bezpł.
▼ Cibinqo: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx-x	100%	4322,12
		B ⁽¹⁾	bezpł.
▼ Cibinqo: tabl. powł. 200 mg - 28 szt.	Rx-x	100%	5618,74
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Abrocitinib (1) Program lekowy: leczenie chorych z ciężką postacią atopowego zapalenia skóry

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu atopowego zapalenia skóry o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego u pacjentów dorosłych, którzy kwalifikują się do leczenia ogólnoustrojowego.

Cidimus: kaps. twarde 0,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	46,03
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
Cidimus: kaps. twarde 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	85,70
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Cinacalcet hydrochloride (1) Program lekowy: leczenie wtórnej nadciśnienia przytarczyc u pacjentów hemodializowanych

W: **Wtórna nadciśnienie przytarczyc.** Dorosli. Leczenie wtórnej nadciśnienia przytarczyc (ang. HPT) u dorosłych chorych ze schyłkową chorobą nerek (ang. ESRD) leczonych długotwale dializą. **Dzieci i młodzież.** Leczenie wtórnej nadciśnienia przytarczyc (HPT) u dzieci w wieku 3 lat i starszych ze schyłkową chorobą nerek (ang. ESRD) leczonych długotwale dializą, u których wtórna nadciśnienie przytarczyc nie jest odpowiednio kontrolowana terapią standardową. Produkt leczniczy może być stosowany jako element terapii, z zastosowaniem preparatów wiążących fosforany i/lub wit. D, o ile jest to konieczne. **Rak przytarczyc i pierwotna nadciśnienie przytarczyc u dorosłych.** Zmniejszenie hiperkalcemii u dorosłych pacjentów: z rakiem przytarczyc; z pierwotną nadciśnością przytarczyc, u których ze względu na stężenie wapnia w surowicy krwi (wg odpowiednich wytycznych dotyczących leczenia) wskazana byłaby paratyreoidektomia (operacja usunięcia przytarczyc), ale u których wykonanie takiego zabiegu jest klinicznie niewłaściwe lub jest przeciwwskazane.

Cidimus: kaps. twarde 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	383,48
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Tacrolimus (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Stan po przeszczepieniu narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Stan po przeszczepieniu kości, rogówki, tkanki lub komórek; mianistnia; idiopatyczny zespół nerczycowy - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; łuszczynowe zapalenie nerek - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę (3) Pacjenci 65+

W: Zapobieganie odrzuceniu przeszczepu u biorców allogenicznym przeszczepów wątroby, nerek lub serca. Leczenie w przypadku odrzucenia przeszczepu allogenicznego opornego na inne leki immunosupresyjne.

Cilan®: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	17,35
		R ⁽¹⁾	11,82
		S ⁽²⁾	bezpł.
Cilan®: tabl. powł. 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,82
		R ⁽¹⁾	16,47
		S ⁽²⁾	bezpł.
Cilan®: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,09
		R ⁽¹⁾	26,62
		S ⁽²⁾	bezpł.
Cilan®: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	21,85
		R ⁽¹⁾	21,85
		S ⁽²⁾	bezpł.

Citapril (1) W: **Nadciśnienie tętnicze:** leczenie nadciśnienia tętniczego. **Prze-wlekła niewydolność serca:** leczenie przewlekłej niewydolności serca. (2) Pacjenci 65+

▼ Cilostop: tabl. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	36,35
▼ Cilostop: tabl. 100 mg - 56 szt.	Rx	100%	73,20

Cilostazol

Ciloxan®: krople do oczu [roztw.] 3 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	31,50
Ciloxan®: maść do oczu 3 mg/ml - 1 tuba 3,5 g	Rx	100%	31,50

Ciprofloxacyn

▼ Cilozek: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	55,61
▼ Cilozek: tabl. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	71,25

Cilostazol

Cimzia : inj. [roztw.] 200 mg - 2 amp.-stryk. (+2 gaziki)	Rx-x	100%	3019,50
---	------	------	----------------

Certolizumab pegol (1) Program lekowy: leczenie certolizumabem pegol pacjentów z ciężką, aktywną postacią spondyloartritis osiowej (spa) bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZSSK. Program lekowy: leczenie certolizumabem pegol pacjentów z ciężką, aktywną postacią spondyloartritis osiowej (spa) bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZSSK. Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczynowej plakowatej. Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczynowej plakowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczących o nieodpowiednio kontrolowanej terapii standardową. Cynalcet może być stosowany jako element terapii, z zastosowaniem produktów wiążących fosforany i/lub wit. D, o ile jest to konieczne. **Rak przytarczyc i pierwotna nadciśnienie przytarczyc u dorosłych.** Zmniejszenie hiperkalcemii u dorosłych pacjentów: z rakiem przytarczyc, z pierwotną nadciśnością przytarczyc, u których ze względu na stężenie wapnia w surowicy krwi (wg odpowiednich wytycznych dotyczących leczenia) wskazana byłaby paratyreoidektomia, ale u których wykonanie takiego zabiegu jest klinicznie niewłaściwe lub jest przeciwwskazane.

Cinacalcet Bioton: tabl. powł. **30 mg** - 28 szt.

Cinacalcet Bioton: tabl. powł. **30 mg** - 84 szt.

Cinacalcet Bioton: tabl. powł. **60 mg** - 28 szt.

Cinacalcet Bioton: tabl. powł. **60 mg** - 84 szt.

Cinacalcet Bioton: tabl. powł. **90 mg** - 28 szt.

Cinacalcet Bioton: tabl. powł. **90 mg** - 84 szt.

Cinacalcet hydrochloride

Cinacalcet Mylan: tabl. powł. **30 mg** - 28 szt.

Cinacalcet Mylan: tabl. powł. **60 mg** - 28 szt.

Cinacalcet hydrochloride

Cinie 50: tabl. **50 mg** - 2 szt.

Cinie 50: tabl. **50 mg** - 6 szt.

Cinie 100: tabl. **100 mg** - 2 szt.

Cinie 100: tabl. **100 mg** - 6 szt.

Sumatriptan

Cinnarizinum Aflofarm: tabl. **25 mg** - 50 szt. ◆

Cinnarizinum Aflofarm: tabl. **25 mg** - 50 szt. (2x25)

Cinnarizine

Cinnarizine

CinPHIN® 500: tabl. powł. **500 mg** - 10 szt.

Ciprofloxacyn (1) W: **Wskazania do refundacji.** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia poniższych zakażeń. Przed rozpoczęciem terapii należy zwrócić szczególną uwagę na dostępne informacje dotyczące oporności na cyprofloksacynę. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. Dorosli. Zakażenia dolnych dróg oddechowych wywołane przez bakterie Gram(-); zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zakaże-

nia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy lub rozstrzeni oskrzeli, zapalenie płuc. Przewlekłe ropne zapalenie ucha środkowego. Zakażenie przewlekłego zapalenia zatok, szczególnie spowodowane przez bakterie Gram(-). Zakażenia układu moczowego. Rzęzączkowe zapalenie cewki moczowej lub szyjki macicy. Zapalenie jądra i najądrza, w tym wywołane przez *Neisseria gonorrhoeae*. Zapalenie narządów miednicy mniejszej, w tym wywołane przez *Neisseria gonorrhoeae*. Jeżeli podejrzewa się lub rozpozna, że wyżej wymienione zakażenia układu płciowego wywołane są przez *Neisseria gonorrhoeae*, to szczególnie istotne jest uzyskanie lokalnych danych na temat rozpowszechnienia oporności na cyprofloksacynę i potwierdzenie wrażliwości na podstawie badań laboratoryjnych. Zakażenia układu pokarmowego (np. biegunka podróżnych). Zakażenia w obrębie jamy brzusznej. Zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez bakterie Gram(-). Złotiste zapalenie ucha zewnętrznego. Zakażenia kości i stawów. Leczenie zakażeń u pacjentów z neutropenią. Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom u pacjentów z neutropenią. Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom wywołanym przez *Neisseria meningitidis*. Płucna postać wąglika (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). **Dzieci i młodzież.** Zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy, wywołane przez *Pseudomonas aeruginosa*. Powikłane zakażenia układu moczowego oraz odmienniczkowe zapalenie nerek. Płucna postać wąglika (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można także zastosować do leczenia ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży, jeżeli uzna się to za konieczne. Leczenie powinno zalecać wyłącznie lekarze, którzy mają doświadczenie w leczeniu mukowiscydozy i/lub ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży. **Wskazania z ChPL.** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia następujących zakażeń. Przed rozpoczęciem terapii należy zwrócić szczególną uwagę na dostępne informacje dotyczące oporności na cyprofloksacynę. Dorosli. Zakażenia dolnych dróg oddechowych wywołane przez bakterie Gram(-); zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc produkt leczniczy należy stosować tylko wtedy, gdy użycie innych leków przeciwbakteryjnych powszechnie zalecanych do leczenia tych zakażeń uzna się za niewłaściwe); zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy lub rozstrzeni oskrzeli, pozaszpitalne zapalenie płuc. Przewlekłe ropne zapalenie ucha środkowego. Zaostrzenie przewlekłego zapalenia zatok, szczególnie spowodowane przez bakterie Gram(-). Niepowikłane ostre zapalenie pęcherza moczowego. W niepowikłanym ostrym zapaleniu pęcherza moczowego produkt leczniczy należy stosować tylko wtedy, gdy użycie innych leków przeciwbakteryjnych powszechnie zalecanych do leczenia tych zakażeń uzna się za niewłaściwe. Ostre odmienniczkowe zapalenie nerek. Powikłane zakażenia układu moczowego. Bakteryjne zapalenie gruczołu krokowego. Zakażenia układu moczowo-płciowego: rzęzączkowe zapalenie cewki moczowej i szyjki macicy wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*, zapalenie jądra i najądrza, w tym przypadki wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*, zapalenie narządów miednicy mniejszej, w tym wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*. Zakażenia układu pokarmowego (np. biegunka podróżnych). Zakażenia w obrębie jamy brzusznej. Zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez bakterie Gram(-). Złotiste zapalenie ucha zewnętrznego. Zakażenia kości i stawów. Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom wywołanym przez *Neisseria meningitidis*. Płucna postać wąglika (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można stosować w leczeniu pacjentów z neutropenią z gorączką, która przypuszczalnie jest skutkiem zakażenia bakteryjnego. **Dzieci i młodzież.** Zakażenia płucno-oskrzelowe wywołane przez *Pseudomonas aeruginosa* u pacjentów z mukowiscydozą. Powikłane zakażenia układu moczowego i ostre odmienniczkowe zapalenie nerek. Płucna postać wąglika (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można także zastosować do leczenia ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży, jeżeli uzna się to za konieczne. Leczenie powinno zalecać wyłącznie lekarze, którzy mają doświadczenie w leczeniu mukowiscydozy i/lub ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Cinacalcet Accord: tabl. powł. **30 mg** - 28 szt.

Cinacalcet Accord: tabl. powł. **60 mg** - 28 szt.

Cinacalcet Accord: tabl. powł. **90 mg** - 28 szt.

Cinacalcet Accordpharma: tabl. powł. **30 mg** - 28 szt. ◆

Cinacalcet Accordpharma: tabl. powł. **60 mg** - 28 szt. ◆

Cinacalcet Accordpharma: tabl. powł. **90 mg** - 28 szt. ◆

Cinacalcet hydrochloride (1) Program lekowy: leczenie wtórnej nadciśnienia przytarczyc u pacjentów hemodializowanych

W: **Wtórna nadciśnienie przytarczyc.** Dorosli. Leczenie wtórnej nadciśnienia przytarczyc (ang. HPT) u dorosłych chorych ze schyłkową chorobą nerek (ang. ESRD) leczonych długotwale dializą. **Dzieci i młodzież.** Leczenie wtórnej nadciśnienia przytarczyc (HPT) u dzieci w wieku 3 lat i starszych ze schyłkową chorobą nerek (ang. ESRD) leczonych długotwale dializą, u których wtórna nadciśnienie przytarczyc nie jest odpowiednio kontrolowana terapią standardową. Produkt leczniczy może być stosowany jako element terapii, z zastosowaniem preparatów wiążących fosforany i/lub wit. D, o ile jest to konieczne. **Rak przytarczyc i pierwotna nadciśnienie przytarczyc u dorosłych.** Zmniejszenie hiperkalcemii u dorosłych pacjentów: z rakiem przytarczyc; z pierwotną nadciśnością przytarczyc, u których ze względu na stężenie wapnia w surowicy krwi (wg odpowiednich wytycznych dotyczących leczenia) wskazana byłaby paratyreoidektomia (operacja usunięcia przytarczyc), ale u których wykonanie takiego zabiegu jest klinicznie niewłaściwe lub jest przeciwwskazane.

Cinacalcet Aurovitas: tabl. powł. 30 mg - 28 szt.	Rx	100%	228,96
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Cinacalcet Aurovitas: tabl. powł. 60 mg - 28 szt.	Rx	100%	457,92
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Cinacalcet Aurovitas: tabl. powł. 90 mg - 28 szt.	Rx	100%	686,88
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Cinacalcet (1) Program lekowy: leczenie wtórnej nadciśnienia przytarczyc u pacjentów hemodializowanych

W: **Wtórna nadciśnienie przytarczyc.** Dorosli. Leczenie wtórnej nadciśnienia przytarczyc (ang. HPT) u dorosłych pacjentów w schyłkowym stadium choroby nerek (ang. ESRD) leczonych długotwale dializą. **Dzieci i młodzież.** Leczenie wtórnej nadciśnienia przytarczyc (HPT) u dzieci w wieku 3 lat i starszych ze schyłkową chorobą nerek (ang. ESRD) w leczeniu podtrzymującym dializą, u których wtórna HPT nie jest odpowiednio kontrolowana terapią standardową. Cynalcet może być stosowany jako element terapii, z zastosowaniem produktów wiążących fosforany i/lub wit. D, o ile jest to konieczne. **Rak przytarczyc i pierwotna nadciśnienie przytarczyc u dorosłych.** Zmniejszenie hiperkalcemii u dorosłych pacjentów: z rakiem przytarczyc, z pierwotną nadciśnością przytarczyc, u których ze względu na stężenie wapnia w surowicy krwi (wg odpowiednich wytycznych dotyczących leczenia) wskazana byłaby paratyreoidektomia, ale u których wykonanie takiego zabiegu jest klinicznie niewłaściwe lub jest przeciwwskazane.

Cinacalcet Bioton: tabl. powł. **30 mg** - 28 szt.

Cinacalcet Bioton: tabl. powł. **30 mg** - 84 szt.

Cinacalcet Bioton: tabl. powł. **60 mg** - 28 szt.

Cinacalcet Bioton: tabl. powł. **60 mg** - 84 szt.

Cinacalcet Bioton: tabl. powł. **90 mg** - 28 szt.

Cinacalcet Bioton: tabl. powł. **90 mg** - 84 szt.

Cinacalcet hydrochloride

Cinacalcet Mylan: tabl. powł. **30 mg** - 28 szt.

Cinacalcet Mylan: tabl. powł. **60 mg** - 28 szt.

Cinie 50: tabl. **50 mg** - 2 szt.

Cinie 50: tabl. **50 mg** - 6 szt.

Cinie 100: tabl. **100 mg** - 2 szt.

Cinie 100: tabl. **100 mg** - 6 szt.

Sumatriptan

Cinnarizinum Aflofarm: tabl. **25 mg** - 50 szt. ◆

Cinnarizinum Aflofarm: tabl. **25 mg** - 50 szt. (2x25)

Cinnarizine

Cinnarizine

CinPHIN® 500: tabl. powł. **500 mg** - 10 szt.

Ciprofloxacyn (1) W: **Wskazania do refundacji.** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia poniższych zakażeń. Przed rozpoczęciem terapii należy zwrócić szczególną uwagę na dostępne informacje dotyczące oporności na cyprofloksacynę. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. Dorosli. Zakażenia dolnych dróg oddechowych wywołane przez bakterie Gram(-); zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zakaże-

nia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy lub rozstrzeni oskrzeli, zapalenie płuc. Przewlekłe ropne zapalenie ucha środkowego. Zakażenie przewlekłego zapalenia zatok, szczególnie spowodowane przez bakterie Gram(-). Zakażenia układu moczowego. Rzęzączkowe zapalenie cewki moczowej lub szyjki macicy. Zapalenie jądra i najądrza, w tym wywołane przez *Neisseria gonorrhoeae*. Zapalenie narządów miednicy mniejszej, w tym wywołane przez *Neisseria gonorrhoeae*. Jeżeli podejrzewa się lub rozpozna, że wyżej wymienione zakażenia układu płciowego wywołane są przez *Neisseria gonorrhoeae*, to szczególnie istotne jest uzyskanie lokalnych danych na temat rozpowszechnienia oporności na cyprofloksacynę i potwierdzenie wrażliwości na podstawie badań laboratoryjnych. Zakażenia układu pokarmowego (np. biegunka podróżnych). Zakażenia w obrębie jamy brzusznej. Zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez bakterie Gram(-). Złotiste zapalenie ucha zewnętrznego. Zakażenia kości i stawów. Leczenie zakażeń u pacjentów z neutropenią. Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom u pacjentów z neutropenią. Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom wywołanym przez *Neisseria meningitidis*. Płucna postać wąglika (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). **Dzieci i młodzież.** Zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy, wywołane przez *Pseudomonas aeruginosa*. Powikłane zakażenia układu moczowego oraz odmienniczkowe zapalenie nerek. Płucna postać wąglika (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można także zastosować do leczenia ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży, jeżeli uzna się to za konieczne. Leczenie powinno zalecać wyłącznie lekarze, którzy mają doświadczenie w leczeniu mukowiscydozy i/lub ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży. **Wskazania z ChPL.** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia następujących zakażeń. Przed rozpoczęciem terapii należy zwrócić szczególną uwagę na dostępne informacje dotyczące oporności na cyprofloksacynę. Dorosli. Zakażenia dolnych dróg oddechowych wywołane przez bakterie Gram(-); zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc produkt leczniczy należy stosować tylko wtedy, gdy użycie innych leków przeciwbakteryjnych powszechnie zalecanych do leczenia tych zakażeń uzna się za niewłaściwe); zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy lub rozstrzeni oskrzeli, pozaszpitalne zapalenie płuc. Przewlekłe ropne zapalenie ucha środkowego. Zaostrzenie przewlekłego zapalenia zatok, szczególnie spowodowane przez bakterie Gram(-). Niepowikłane ostre zapalenie pęcherza moczowego. W niepowikłanym ostrym zapaleniu pęcherza moczowego produkt leczniczy należy stosować tylko wtedy, gdy użycie innych leków przeciwbakteryjnych powszechnie zalecanych do leczenia tych zakażeń uzna się za niewłaściwe. Ostre odmienniczkowe zapalenie nerek. Powikłane zakażenia układu moczowego. Bakteryjne zapalenie gruczołu krokowego. Zakażenia układu moczowo-płciowego: rzęzączkowe zapalenie cewki moczowej i szyjki macicy wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*, zapalenie jądra i najądrza, w tym przypadki wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*, zapalenie narządów miednicy mniejszej, w tym wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*. Zakażenia układu pokarmowego (np. biegunka podróżnych). Zakażenia w obrębie jamy brzusznej. Zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez bakterie Gram(-). Złotiste zapalenie ucha zewnętrznego. Zakażenia kości i stawów. Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom wywołanym przez *Neisseria meningitidis*. Płucna postać wąglika (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można stosować w leczeniu pacjentów z neutropenią z gorączką, która przypuszczalnie jest skutkiem zakażenia bakteryjnego. **Dzieci i młodzież.** Zakażenia płucno-oskrzelowe wywołane przez *Pseudomonas aeruginosa* u pacjentów z mukowiscydozą. Powikłane zakażenia układu moczowego i ostre odmienniczkowe zapalenie nerek. Płucna postać wąglika (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można także zastosować do leczenia ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży, jeżeli uzna się to za konieczne. Leczenie powinno zalecać wyłącznie lekarze, którzy mają doświadczenie w leczeniu mukowiscydozy i/lub ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Cipramil®: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. ◆

Citalopram

Ciprinol: tabl. **250 mg** - 10 szt.

Ciprinol: tabl. **500 mg** - 10 szt.

Ciprofloxacyn (1) W: **Wskazania do refundacji.** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia poniższych zakażeń. Przed rozpoczęciem terapii należy zwrócić szczególną uwagę na dostępne informacje dotyczące oporności na cyprofloksacynę. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. Dorosli. Zakażenia dolnych dróg oddechowych wywołane przez bakterie Gram(-); zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zakaże-

nia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy lub rozstrzeni oskrzeli, zapalenie płuc. Przewlekłe ropne zapalenie ucha środkowego. Zakażenie przewlekłego zapalenia zatok, szczególnie spowodowane przez bakterie Gram(-). Zakażenia układu moczowego. Rzęzączkowe zapalenie cewki moczowej lub szyjki macicy. Zapalenie jądra i najądrza, w tym wywołane przez *Neisser*

Naszym wyborem

enarenal
enalapril maleas

ego produkt leczniczy należy stosować tylko wtedy, gdy użycie innych leków przeciwbakteryjnych powszechnie zalecanych do leczenia tych zakażeń uzna się za niewłaściwe. Ostre odmienniczkowe zapalenie nerek. Powikłane zakażenia układu moczowego. Bakteryjne zapalenie gruczołu krokowego. Zakażenia układu moczowo-płciowego: rzęzątkowe zapalenie cewki moczowej i szyjki macicy wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*, zapalenie jądra i najądrza, w tym przypadki wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*, zapalenie narządów miednicy mniejszej, w tym wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*. Zakażenia układu pokarmowego (np. biegunka podróżnych). Zakażenia w obrębie jamy brzusznej. Zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez bakterie Gram(-). Złośliwe zapalenie ucha zewnętrznego. Zakażenia kości i stawów. Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom wywołanym przez *Neisseria meningitidis*. Płucna postać węglik (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można stosować w leczeniu pacjentów z neutropenią z gorączką, która przypuszczalnie jest skutkiem zakażenia bakteryjnego. Dzieci i młodzież. Zakażenia płucno-oskrzelowe wywołane przez *Pseudomonas aeruginosa* u pacjentów z mukowiscydą. Powikłane zakażenia układu moczowego i ostre odmienniczkowe zapalenie nerek. Płucna postać węglik (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można także zastosować do leczenia ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży, jeżeli uzna się to za konieczne. Leczenie powinno zalecać wyłącznie lekarze, którzy mają doświadczenie w leczeniu mukowiscydu i/lub ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Preparat	Forma	Stosowanie	Rx	100%	Ważność
Ciprofloxacin Kabi	inf. [roztw.]	100 mg/50 ml - 20 but. 50 ml	Rx	100%	26,20
Ciprofloxacin Kabi	inf. [roztw.]	200 mg/100 ml - 20 but. 100 ml	Rx	100%	495,90
Ciprofloxacin Kabi	inf. [roztw.]	400 mg/200 ml - 20 but. 200 ml	Rx	100%	X
Ciprofloxacin	Preparat	Fresenius Kabi			
CIPRONEX 0,3%: krople do oczu 3 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	25,00		
Ciprofloxacin	Preparat	Poifa Warszawa			
Cipronex®: inf. [roztw.] 2 mg/ml - 20 poj. 200 ml	Rx	100%	X		
Cipronex®: inf. [roztw.] 2 mg/ml - 40 poj. 100 ml	Rx	100%	X		
Ciprofloxacin	Preparat	Polpharma			
Cipronex®: tabl. powł. 250 mg - 10 szt.	Rx	100%	7,76	50% ⁽¹⁾ 4,33	DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾
Cipronex®: tabl. powł. 500 mg - 10 szt.	Rx	100%	11,80	50% ⁽¹⁾ 5,31	DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾

Ciprofloxacin (1)W: Produkt w postaci tabl. powł. jest wskazany do leczenia następujących zakażeń. Przed rozpoczęciem terapii należy zwrócić szczególną uwagę na dostępne informacje dotyczące oporności na cyprofloksacynę. Dorosli. Zakażenia dolnych dróg oddechowych wywołane przez bakterie Gram(-): zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc; w zaostrzeniu przewlekłej obturacyjnej choroby płuc produkt należy stosować tylko wtedy, gdy użycie innych leków przeciwbakteryjnych powszechnie zalecanych do leczenia tych zakażeń uzna się za niewłaściwe; zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydu i/lub rozstrzeni oskrzeli; pozaszpitalne zapalenie płuc. Przewlekłe ropne zapalenie ucha środkowego. Zaostrzenie przewlekłego zapalenia zatok, szczególnie spowodowane przez bakterie Gram(-). Niepowikłane ostre zapalenie pęcherza moczowego. W niepowikłanym ostrym zapaleniu pęcherza moczowego produkt należy stosować tylko wtedy, gdy użycie innych leków przeciwbakteryjnych powszechnie zalecanych do leczenia tego zakażenia uzna się za niewłaściwe. Ostre odmienniczkowe zapalenie nerek. Powikłane zakażenia układu moczowego. Bakteryjne zapalenie gruczołu krokowego. Rzęzątkowe zapalenie cewki moczowej i zapalenie szyjki macicy wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*. Zapalenie jądra i najądrza, w tym wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*. Zapalenie narządów miednicy mniejszej, w tym wywołane przez *Neisseria gonorrhoeae*. Jeżeli podejrzewa się lub rozpozna, że wyżej wymienione zakażenia układu moczowego wywołane są przez *Neisseria gonorrhoeae*, to szczególnie istotne jest uzyskanie lokalnych danych na temat rozpowszechnienia oporności na cyprofloksacynę i potwierdzenie wrażliwości na podstawie badań laboratoryjnych. Zakażenia układu pokarmowego (np. biegunka podróżnych). Zakażenia w obrębie jamy brzusznej. Zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez bakterie Gram(-). Złośliwe zapalenie ucha zewnętrznego. Zakażenia kości i stawów. Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom wywołanym przez *Neisseria meningitidis*. Płucna postać węglik (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można stosować w leczeniu pacjentów z neutropenią z gorączką, która przypuszczalnie jest wywołana przez zakażenie bakteryjne. Dzieci i młodzież. Zakażenia płucno-oskrzelowe wywołane przez *Pseudomonas aeruginosa* u pacjentów z mukowiscydą. Powikłane zakażenia układu moczowego i ostre odmienniczkowe zapalenie nerek. Płucna postać węglik (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można także zastosować do leczenia ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży, jeżeli uzna się to za konieczne. Leczenie powinno zalecać wyłącznie lekarze, którzy mają doświadczenie w leczeniu mukowiscydu i/lub ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Preparat	Forma	Stosowanie	Rx	100%	Ważność
Ciprolole®: tabl. powł. 500 mg - 10 szt.	Rx	100%	11,96	50% ⁽¹⁾ 6,06	DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾
Ciprofloxacin (1)W:	Preparat	Polpharma			
Przed rozpoczęciem terapii należy zwrócić szczególną uwagę na dostępne informacje dotyczące oporności na cyprofloksacynę. Dorosli. Zakażenia dolnych dróg oddechowych wywołane przez bakterie Gram-ujemne: zaostrzenia przewlekłej obturacyjnej choroby płuc; zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydu i/lub rozstrzeni oskrzeli; zapalenie płuc. Przewlekłe ropne zapalenie ucha środkowego. Zaostrzenie przewlekłego zapalenia zatok, szczególnie spowodowanego przez bakterie Gram-ujemne. Zakażenia układu moczowego. Zakażenia układu moczowo-płciowego: rzęzątkowe zapalenie cewki moczowej i szyjki macicy wywołane przez wrażliwe szczepy <i>Neisseria gonorrhoeae</i> ; zapalenie jądra i najądrza, w tym przypadki wywołane przez wrażliwe szczepy <i>Neisseria gonorrhoeae</i> ; zapalenie narządów miednicy, w tym przypadki wywołane przez wrażliwe szczepy <i>Neisseria gonorrhoeae</i> . Zakażenia układu pokarmowego (np. biegunka podróżnych). Zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez bakterie Gram-ujemne. Złośliwe zapalenie ucha zewnętrznego. Zakażenia kości i stawów. Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom wywołanym przez <i>Neisseria meningitidis</i> . Płucna postać węglik (zapobieganie zakażeniom po kontakcie					

z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można stosować w leczeniu pacjentów z neutropenią z gorączką, która przypuszczalnie jest skutkiem zakażenia bakteryjnego. Dzieci i młodzież. Zakażenia płucno-oskrzelowe wywołane przez *Pseudomonas aeruginosa* u pacjentów z mukowiscydą. Powikłane zakażenia układu moczowego oraz odmienniczkowe zapalenie nerek. Płucna postać węglik (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można także zastosować do leczenia ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży, jeżeli uzna się to za konieczne. Leczenie powinno zalecać wyłącznie lekarze, którzy mają doświadczenie w leczeniu mukowiscydu i/lub ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Preparat	Forma	Stosowanie	Rx	100%	Ważność
Ciproptic: krople do uszu [roztw.] 3 mg/ml+ 0,25 mg/ml - but. 10 ml	Rx	100%	30,00		
Ciprofloxacin + Flucinolone acetonide	Preparat	Solines			
Cirrus: tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg+ 120 mg - 14 szt.	Rx	100%	28,31		
Cetirizine dihydrochloride + Pseudoephedrine hydrochloride	Preparat	VEDIM			
Cisplatin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 flol. 10 ml	Rx-z	100%	9,57	B ⁽¹⁾ bezpl.	
Cisplatin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 flol. 50 ml	Rx-z	100%	44,65	B ⁽¹⁾ bezpl.	
Cisplatin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 flol. 100 ml	Rx-z	100%	75,56	B ⁽¹⁾ bezpl.	
Cisplatin (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.11.	Preparat	Ebewe Pharma GmbH			
W: Chemioterapia skierowana nowotworów złośliwych jajnika i jądra. Chemioterapia nowotworów złośliwych szyjki macicy, zaawansowanego raka pęcherza moczowego, płaskonabłonkowego raka głowy i szyi, raka płuca.					
Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 flol. 10 ml	Lz	100%	9,18	B ⁽¹⁾ bezpl.	
Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 flol. 25 ml	Lz	100%	-		
Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 flol. 50 ml	Lz	100%	44,65	B ⁽¹⁾ bezpl.	
Cisplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 flol. 100 ml	Lz	100%	66,40	B ⁽¹⁾ bezpl.	
Cisplatin (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.11.	Preparat	Accord Healthcare			
W: Cisplatin jest wskazana do stosowania w leczeniu: zaawansowanego lub przerzutowego raka jąder, zaawansowanego lub przerzutowego raka jajników, zaawansowanego lub przerzutowego raka pęcherza moczowego, zaawansowanego lub przerzutowego płaskonabłonkowego raka głowy i szyi, zaawansowanego lub przerzutowego niedrobnokomórkowego raka płuca, zaawansowanego lub przerzutowego drobnokomórkowego raka płuca. Cisplatin jest wskazana w leczeniu raka szyjki macicy w skojarzeniu z innymi lekami chemioterapeutycznymi i radioterapią. Cisplatin może być stosowana w monoterapii oraz w terapii skojarzonej.					
Citabax® 10: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,60		
Citabax® 20: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,20		
Citabax® 20: tabl. powł. 20 mg - 56 szt.	Rx	100%	43,70		
Citabax® 40: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	29,20		
Citalopram	Preparat	Ranbaxy + SUN PHARMA company			
Cital: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	25,17		
Cital: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx	100%	50,35		
Citalopram	Preparat	Neurozopharm Arzneimittel			
Citalopram Vitabalans: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,30		
Citalopram	Preparat	Vitalabans			
Citaxin: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	11,74		
Citaxin: tabl. powł. 20 mg - 56 szt.	Rx	100%	21,69		
Citaxin: tabl. powł. 20 mg - 84 szt.	Rx	100%	31,75		
Citalopram	Preparat	Bausch Health			
Citocartin 100: inj. [roztw.] (40 mg+ 10 µg/ml - 50 wkł. do strzyk. 1,7 ml)	Rx	100%	118,64		
Citocartin 200: inj. [roztw.] (40 mg+ 5 µg/ml - 50 wkł. do strzyk. 1,7 ml)	Rx	100%	126,67		
Epinephrine + Citric acid	Preparat	Molteni Stomat			
CitraFleet: prosz. do przyg. roztw. doust. (0,01 g + 3,50 g + 10,97 g)/sasz. - 2 sasz.	Rx	100%	58,88		
CitraFleet: prosz. do przyg. roztw. doust. (0,01 g + 3,50 g + 10,97 g)/sasz. - 50 sasz.	Rx	100%	847,99		
Citric acid + Magnesium oxide + Natrii picosulfas	Preparat	RECORDATI			
CitraFleet - (IR): prosz. do przyg. roztw. doust. (0,01 g + 3,50 g + 10,97 g)/sasz. - 2 sasz.	Rx	100%	48,70		
Natrii picosulfas + Citric acid + Magnesium oxide	Preparat	Impfarm			
Citrolyt®: granulat do przyg. roztw. doust. (14,5 g+ 46,4 g+ 39,1 g)/100 g - 1 poj. 220 g	Rx	100%	70,83	30% ⁽¹⁾ 21,25	DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾
Sodium citrate + Citric acid + Potassium citrate (1)W: Kamica dróg moczowych złożona z kwasu moczowego i moczianów. Dna moczianowa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+					
Citronil®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	12,14		
Citronil®: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	17,13		
Citronil®: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	25,70		
Citalopram	Preparat	Orion Corporation			
Clabilla: tabl. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	29,00		
Bilastine	Preparat	Glenmark			
Clarelux®: pianka na skórę 0,5 mg/g - op. 100 g	Rx	100%	59,04		
Clodronic disodium	Preparat	Pierre Fabre Dermatologie			

Preparat	Forma	Stosowanie	Rx	100%	Ważność
Clarithromycin Hameln: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 500 mg/10 flol.	Lz	100%	237,60		
Clarithromycin	Preparat	Hameln Pharma GMBH			
Claritine: syrop 1 mg/ml - 1 but. 120 ml	Rx	100%	19,02		
Claritine: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	26,76		
Loratadine	Preparat	Bayer			
Clarazole: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	61,54	B ⁽¹⁾ 4,82	S ⁽²⁾ bezpl.
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, w tym w przypadku fizjologicznie lub wywołanej sztucznie, w 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 rakami piersi bez receptorów dla hormonów.					
Clatexo: tabl. 20 mg - 10 szt.	Rx	100%	11,73		
Clatexo: tabl. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	27,66		
Bilastine	Preparat	Polpharma			
Clatra®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 10 szt.	Rx	100%	14,59		
Clatra®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	30,49		
Clatra®: tabl. 20 mg - 10 szt.	Rx	100%	14,34		
Clatra®: tabl. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	33,59		
Bilastine	Preparat	Menarini International			
Clatra®: roztw. doust. 2,5 mg/ml - 1 but. 120 ml	Rx	100%	29,58		
Bilastine	Preparat	Menarini International			
Clazicon: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 30 mg - 60 szt.	Rx	100%	12,09	R ⁽¹⁾ 5,46	S ⁽²⁾ bezpl.
Clazicon: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,09	R ⁽¹⁾ 5,46	S ⁽²⁾ bezpl.
Gliclazide (1)Cukrzyca (2) Pacjenci 65+					
W: Cukrzyca insulinozależna (typu 2) u osób dorosłych, gdy stosowanie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie mc. nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi.					
Clean WND: opatrunek specjalistyczny 15x20 cm - 1 szt.	WMO	100%	X		
Clean WND: opatrunek specjalistyczny 15x20 cm - 1 szt.	WM	100%	21,31	30% ⁽¹⁾ 6,39	B ⁽²⁾ bezpl.
Emplastri conlativi (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidemolysis bullosa					
W: Epidemolysis bullosa. Przewlekłe owrzodzenia.					
Clemastinum Aflofarm: syrop 0,5 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	6,32		
Clemastine	Preparat	Aflofarm Farmacja Polska			
Clemastinum Hasco: syrop 1 mg/10 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	7,99		
Clemastinum Hasco: tabl. 1 mg - 7 szt.	Rx	100%	X		
Clemastinum Hasco: tabl. 1 mg - 15 szt.	Rx	100%	X		
Clemastinum Hasco: tabl. 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,99		
Clemastine	Preparat	Hasco-Lek SA			
Clemastinum WZF: tabl. 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,67		
Clemastine	Preparat	Polfa Warszawa			
Clemastinum WZF: inj. doz. 1 mg/ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	17,15		
Clemastine	Preparat	Polfa Warszawa			
Clensia: prosz. do przyg. roztw. doust. - 8 sasz.	Rx	100%	39,80		
Sodium citrate + Macrocol 4000 + Simeticone + Potassium chloride + Sodium chloride	Preparat	Alfasigma Polska			
Clexane®: inj. [roztw.] 20 mg/0,2 ml - 10 amp.-strzyk. 0,2 ml	Rx	100%	63,83	R ⁽¹⁾ 32,67	DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Clexane®: inj. [roztw.] 40 mg/0,4 ml - 10 amp.-strzyk. 0,4 ml	Rx	100%	121,73	R ⁽¹⁾ 56,21	DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Clexane®: inj. [roztw.] 60 mg/0,6 ml - 10 amp.-strzyk. 0,6 ml	Rx	100%	166,45	R ⁽¹⁾ 66,57	DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.

Loperamid WZF

Loperamidi hydrochloridum

Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:
2 mg x 15 tabl.

Clexane®: inj. [roztw.] 80 mg/0,8 ml - 10 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	100%	211,82
		R ⁽¹⁾	78,65
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
Clexane®: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fiol. 3 ml	Rx	100%	104,56
		R ⁽¹⁾	308,08
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
Clexane®: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 10 amp.-strzyk.	Rx	100%	141,61
		R ⁽¹⁾	141,61
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.

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 interstycyjnych z ostrymi schorzeniami (takimi jak ostra niewydolność serca, niewydolność oddechowa, ciężkie zakażenia lub choroby reumatyczne) i ograniczona mobilnością, narazonych na podwyższone ryzyko ŻChZZ. Leczeniu ŻG i zatorowości płucnej (ZP), z wyłączeniem zatorowości płucnej, która może z dużym prawdopodobieństwem wymagać leczenia trombolitycznego lub zabiegu operacyjnego. Zapobieganiu tworzeniu się skrzepów w krążeniu pozaustrojowym podczas hemodializy. Ostrem zespołem wieńcowym: leczenie niestabilnej dławicy piersiowej oraz zawału serca bez uniesienia odcinka ST (NSTEMI), w skojarzeniu z podawanym doustnie ASA. Leczenie świeżego zawału mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST (STEMI), w tym zarówno u pacjentów leczonych zachowawczo, jak i poddawanych przezskórnemu interwencji wieńcowej (PCI). WP: Zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowo-zatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 r. - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonyzacji witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepiających u kobiet ciężarnych po wszczęciu zawału i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonyzacji 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 żylnej 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; uniemożliwienie kończyń dolnej w opatrunku gipsowym lub ortezie z powodu izolowanych obrażeń kończyń dolnej (przez cały okres unieruchomienia, o ile związane jest to ze wzrostem ryzyka wystąpienia żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; profilaktyka i leczenie żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej u kobiet w ciąży - w przypadkach innych niż określone w ChPL; krytyczne niedokrwienie kończyń dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze) - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Clexane® forte: inj. [roztw.] 120 mg/0,8 ml - 10 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	100%	339,42
		R ⁽¹⁾	139,66
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
Clexane® forte: inj. [roztw.] 150 mg/ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	400,63
		R ⁽¹⁾	150,93
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.

Enoxaparin sodium (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych w: zapobieganiu żylnej chorobie zakrzepowo-zatorowej u pacjentów chirurgicznych z grup umiarkowanego i wysokiego ryzyka, w szczególności poddawanych zabiegom chirurgicznym ortopedycznym lub zabiegom w chirurgii ogólnej, w tym zabiegom w chirurgii onkologicznej; zapobieganiu żylnej chorobie zakrzepowo-zatorowej u pacjentów interstycyjnych z ostrymi schorzeniami (takimi jak ostra niewydolność serca, niewydolność oddechowa, ciężkie zakażenia lub choroby reumatyczne) i ograniczona mobilnością, narazonych na podwyższone ryzyko żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej; leczeniu żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej 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 zespołem wieńcowym; leczeniu niestabilnej dławicy piersiowej oraz zawału serca bez uniesienia odcinka ST (NSTEMI), w skojarzeniu z podawanym doustnie ASA. Leczenie świeżego zawału mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST (STEMI), w tym zarówno u pacjentów leczonych zachowawczo, jak i poddawanych przezskórnemu interwencji wieńcowej (PCI). WP: Zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowo-zatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 r. - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonyzacji witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepiających u kobiet ciężarnych po wszczęciu zawału i wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonyzacji 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 żylnej 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; uniemożliwienie kończyń dolnej w opatrunku gipsowym lub ortezie z powodu izolowanych obrażeń kończyń dolnej (przez cały okres unieruchomienia, o ile związane jest to ze wzrostem ryzyka wystąpienia żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; profilaktyka i leczenie żylnej choroby zakrzepowo-zatorowej u kobiet w ciąży - w przypadkach innych niż określone w ChPL; krytyczne niedokrwienie kończyń dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze) - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Climara® 50: system transdermalny 50 µg/24 h - 4 szt.	Rx	100%	24,61
Estradiol			
Clindacne®: żel 10 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	18,07
Clindacne®: żel 10 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	25,34
Clindamycyn			
Clindamycyn Kabi: inj. [roztw.] 150 mg/ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	X
Clindamycyn Kabi: inj. [roztw.] 150 mg/ml - 5 amp. 4 ml	Rx	100%	X
Clindamycyn			
Clindamycyn-MIP 150 mg/ml: inj. dom./inf. doż. [roztw.] 600 mg/4 ml - 5 amp. 4 ml	Rx	100%	X
Clindamycyn			

Clindamycyn-MIP 300: tabl. powł. 300 mg - 16 szt.	Rx	100%	21,48
		50% ⁽¹⁾	11,13
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Clindamycyn-MIP 600: tabl. powł. 600 mg - 12 szt.	Rx	100%	31,14
		50% ⁽¹⁾	15,62
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Clindamycyn-MIP 600: tabl. powł. 600 mg - 16 szt.	Rx	100%	40,29
		50% ⁽¹⁾	20,15
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Clindamycyn-MIP 600: tabl. powł. 600 mg - 30 szt.	Rx	100%	71,82
		50% ⁽¹⁾	35,91
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Clindamycyn (1)W: Zakażenia bakteryjne spowodowane szczepami wrażliwymi na klindamycynę: zakażenia kości i stawów, zakażenia ucha, nosa oraz gardła, zakażenia w obrębie zębów i odczepy zapalenia kości szczęki i żuchwy, zakażenia dolnych dróg oddechowych, zakażenia w obrębie jamy brzusznej, zakażenia w obrębie miednicy i żeńskich narządów płciowych, zakażenia skóry i tkanek miękkich, płonica. W przypadku ciężkiego zakażenia zaleca się zastosowanie leku w postaci doustnej zamiast doustnej. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Clindane: tabl. powł. 600 mg - 12 szt.	Rx	100%	31,05
		50% ⁽¹⁾	15,53
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Clindamycyn (1)W: Wykazano, że klindamycyna jest skuteczna w leczeniu zakażeń bakteryjnych wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na klindamycynę: zakażenia kości i stawów; zapalenie ucha środkowego, gardła, zatok; zakażenia zębów i jamy ustnej; zakażenia dolnych dróg oddechowych; zakażenia w obrębie miednicy i jamy brzusznej; zakażenia żeńskich narządów płciowych; zakażenia skóry i tkanek miękkich; płonica; posocznica i zapalenie wsierdzia. Zastosowanie produktu w postaci doustnej wskazane jest w przypadku ciężkiego przebiegu choroby. U chorych na zapalenie wsierdzia lub posocznice zaleca się rozpoczęcie leczenia od doustnego podania klindamycyny. Produkt leczniczy należy stosować wyłącznie w leczeniu ciężkich zakażeń bakteryjnych. Planując zastosowanie produktu, lekarz powinien wziąć pod uwagę rodzaj zakażenia oraz rozważać ryzyko biegunki. Notować bowiem przydatki zapalenia okrężnicy, występującego nawet 2-3 tyg. po podaniu produktu. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Clindavag: globulki 100 mg - 3 szt.	Rx	100%	28,88
Clindamycyn			
Cloioelle®: tabl. 1 mg+ 0,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,56
	Rx	30% ⁽¹⁾	12,20
		S ⁽²⁾	bezpł.

Estradiol + Norethisterone (state dawki) (1)W: Hormonalna terapia zastępcza (HTZ) w leczeniu objawów niedoboru estrogenów u kobiet co najmniej rok po menopauzie. Zapobieganie osteoporozie u kobiet po menopauzie, u których stwierdzono podwyższone ryzyko złamań w przyszłości oraz nieolerancję lub przeciwwskazanie do stosowania innych produktów leczniczych zalecanych do zapobiegania osteoporozie. Brak jest szerszych doświadczeń w zakresie stosowania leku u kobiet w wieku ponad 65 lat. (2)Pacjenci 65+

Clobederm®: krem 0,5 mg/g - 1 tuba 25 g	Rx	100%	10,50
Clobederm®: maść 0,5 mg/g - 1 tuba 25 g	Rx	100%	10,50
Clobetasol propionate			
Clobetaxon: maść 0,5 mg/g - 1 tuba 25 g	Rx	100%	10,00
Clobetasol propionate			
Clobex®: szampon leczniczy 0,5 mg/g - 1 but. 60 ml	Rx	100%	44,99
Clobetasol propionate			
Clodivac-Szczepionka tężcowo-błonicza adsorbowana: inj. [zaw.] - 1 amp. 0,5 ml	Rx	100%	60,00
Clodivac-Szczepionka tężcowo-błonicza adsorbowana: inj. [zaw.] - 15 amp. 0,5 ml	Rx	100%	900,00
Tetanox taxoid + Diphtheria toxoid			

Clofarabine (1)Chemioterapia ICD-10: C.66.a.; C.66.b.
W: Leczenie ostrej białaczki limfoblastycznej (ALL) u dzieci i młodzieży z nawrotem lub oporną na leczenie chorobą po zastosowaniu przynajmniej dwóch wcześniejszych standardowych cykli i w przypadku, gdy brak innych opcji pozwalających na przerywanie długotrwałej odpowiedzi. Skuteczność i bezpieczeństwo stosowania oceniono w badaniach z udziałem pacjentów ≤ 21 podczas pierwszej diagnozy.

Clonazepamum TZF: tabl. 0,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,57
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	18,07
		S ⁽³⁾	bezpł.
Clonazepamum TZF: tabl. 2 mg - 30 szt.	Rx	100%	18,53
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	2,72
		S ⁽³⁾	bezpł.

Clonazepam (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Padaczka (3)Pacjenci 65+
W: Padaczka u dorosłych i u dzieci - napady uogólnione: aktywność, miokloniczne, napady toniczno-kloniczne, napady nieświadomości oraz napady częściowe (ogniskowe).
Clonazepamum TZF: inj. [roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 1 ml

Clopidamid VP: tabl. 20 mg - 20 szt.	Rx	100%	21,41
		100%	9,41
		30% ⁽¹⁾	2,82
		S ⁽²⁾	bezpł.

Clopidamid (1)W: Obrzęki w przebiegu niewydolności mięśnia sercowego, nerek oraz wątroby. (2)Pacjenci 65+

Clopididix: tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,33
		30% ⁽¹⁾	7,90
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Clopidogrel (1)Miażdżycę objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawałe mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawałe mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania (2)Pacjenci 65+
W: Profilaktyka powikłań zakrzepowych w miażdżycy. Clopidogrel wskazany jest u: dorosłych pacjentów z zawałem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwiennym (od 7 dni do mniej niż 6 m-cy) oraz z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych. Dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym: bez uniesienia odcinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawał mięśnia sercowego bez zalemką Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent w czasie zabiegu przeszeknej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z kwasem acetylosalicylowym (ang. ASA), z ostrym zawałem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. Profilaktyka powikłań zakrzepowych w miażdżycy i zakrzepowo-zatorowych w migotaniu przedsionków. U dorosłych pacjentów z migotaniem przedsionków i przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka powikłań naczyniowych, u których leczenie antagonyzami wit. K nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie, klopidogrel w skojarzeniu z ASA stosuje się w celu profilaktyki powikłań zakrzepowych w miażdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru.

Clopidogrel Apotex: tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	25,70
Clopidogrel			
Clopidogrel Bluefish: tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	6,53
		S ⁽²⁾	bezpł.

Clopidogrel Bluefish: tabl. powł. 75 mg - 84 szt.	Rx	100%	45,00
--	----	------	-------

Clopidogrel (1)Miażdżycę objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawałe mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawałe mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania (2)Pacjenci 65+
W: Profilaktyka wtórna powikłań zakrzepowych w miażdżycy. Clopidogrel wskazany jest u: dorosłych pacjentów z zawałem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwiennym (od 7 dni do mniej niż 6 m-cy) oraz z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych. Dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym: bez uniesienia odcinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawał mięśnia sercowego bez zalemką Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent w czasie zabiegu przeszeknej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z ASA, z ostrym zawałem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. Profilaktyka powikłań zakrzepowych w miażdżycy i zakrzepowo-zatorowych w migotaniu przedsionków. U dorosłych pacjentów z migotaniem przedsionków i przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka powikłań naczyniowych, u których leczenie antagonyzami wit. K nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie, klopidogrel w skojarzeniu z ASA stosuje się w celu profilaktyki powikłań zakrzepowych w miażdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru.

Clopidogrel Genoptim: tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,40
--	----	------	-------

Clopidogrel KRKA: tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,52
		30% ⁽¹⁾	7,06
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Clopidogrel (1)Miażdżycę objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawałe mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawałe mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania (2)Pacjenci 65+
W: Profilaktyka wtórna powikłań zakrzepowych w miażdżycy. Clopidogrel wskazany jest u: dorosłych pacjentów z zawałem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwiennym (od 7 dni do mniej niż 6 m-cy) z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych. Dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym: bez uniesienia odcinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawał mięśnia sercowego bez zalemką Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent w czasie zabiegu przeszeknej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z ASA, z ostrym zawałem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. Profilaktyka powikłań zakrzepowych w miażdżycy i zakrzepowo-zatorowych w migotaniu przedsionków. U dorosłych pacjentów z migotaniem przedsionków i przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka powikłań naczyniowych, u których leczenie antagonyzami wit. K nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie, klopidogrel w skojarzeniu z ASA stosuje się w celu profilaktyki powikłań zakrzepowych w miażdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru.

Clopidogrel KRKA: tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,40
--	----	------	-------

Clopidogrel (1)Miażdżycę objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawałe mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawałe mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania (2)Pacjenci 65+
W: Profilaktyka wtórna powikłań zakrzepowych w miażdżycy. Clopidogrel wskazany jest u: dorosłych pacjentów z zawałem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwiennym (od 7 dni do mniej niż 6 m-cy) z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych. Dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym: bez uniesienia odcinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawał mięśnia sercowego bez zalemką Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent w czasie zabiegu przeszeknej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z ASA, z ostrym zawałem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. Profilaktyka powikłań zakrzepowych w miażdżycy i zakrzepowo-zatorowych w migotaniu przedsionków. U dorosłych pacjentów z migotaniem przedsionków i przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka powikłań naczyniowych, u których leczenie antagonyzami wit. K nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie, klopidogrel w skojarzeniu z ASA stosuje się w celu profilaktyki powikłań zakrzepowych w miażdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru.



METRONIDAZOL
METRONIDAZOL
METRONIDAZOL

METRONIDAZOL
POLPHARMA
Metronidazolium

**ZAKODOWANY DO WALKI
Z ZAKAŻENIEM**

Clopidogrel Ranbaxy: tabl. powł. **75 mg** - 28 szt. Rx 100% **14,16**
Clopidogrel
Ranbaxy a SUN PHARMA company

Clopidogrel Teva: tabl. powł. **75 mg** - 28 szt. Rx 100% X
Clopidogrel
Teva Pharmaceuticals Polska

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Cloraxen®: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	28,19
		S ⁽³⁾	bezpł.

Cloraxen®: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	38,91
		S ⁽³⁾	bezpł.

Clorazepate dipotassium
Teva Pharmaceuticals Polska

Clostilbegyt: tabl. 50 mg - 10 szt.	Rx	100%	26,99
		S ⁽³⁾	bezpł.

Clomifene citrate
Egis

Clotrimazol GSK: tabl. dopochwowa 100 mg - 6 szt.	Rx	100%	10,66
		S ⁽³⁾	bezpł.

Clotrimazole
GSK Pharmaceuticals SA

Clotrimazol Medana: płyn do stos. na skórę 10 mg/ml - 1 but. 15 ml	OTC	100%	9,83
		S ⁽³⁾	bezpł.

Clotrimazole
Polpharma

Co-Amlessa: tabl. 4/5/1,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	23,90
		S ⁽³⁾	bezpł.

Co-Amlessa: tabl. 4/10/1,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	23,90
		S ⁽³⁾	bezpł.

Co-Amlessa: tabl. 8/5/2,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	37,44
		S ⁽³⁾	bezpł.

Co-Amlessa: tabl. 8/10/2,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	37,44
		S ⁽³⁾	bezpł.

Perindopril tert-butylamine + Amlodipine + Indapamide
Krka

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 amoksyliny. W innych przypadkach należy rozważyć podanie samej amoksyliny: zakażenia górnych dróg oddechowych (w tym ucha, nosa i gardła); zaostrzenie nawracającego zapalenia migdałków podniebiennych, ostre zapalenie zatok obocznych nosa, ostre zapalenie ucha środkowego; zakażenia dolnych dróg oddechowych; zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, zewnątrzszpinalne 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 okołozębny z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej; inne zakażenia: poronienie septyczne,

posocznica polekowa, posocznica wewnątrzkrążusznia. 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+
Bluefish Pharma

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

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

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

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

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

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

Co-Bespres: tabl. powł. 80/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,50
		30% ⁽¹⁾	6,01
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Co-Bespres: tabl. powł. 160/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	27,34
		30% ⁽¹⁾	12,36
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Co-Bespres: tabl. powł. 160/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	27,46
		30% ⁽¹⁾	12,48
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Valsartan + Hydrochlorothiazide (1) W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u osób dorosłych. Produkt złożony o ustalonej dawce jest wskazany do stosowania u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze nie jest wystarczająco kontrolowane za pomocą monoterapii valsartanem lub hydrochlorotiazidem. 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%	X
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Co-Bespres - (IR): tabl. powł. 160/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,19
		30% ⁽¹⁾	7,21
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Valsartan + Hydrochlorothiazide (1) W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u osób dorosłych. Produkt złożony o ustalonej dawce jest wskazany do stosowania u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze krwi nie jest wystarczająco kontrolowane za pomocą monoterapii valsartanem lub hydrochlorotiazidem. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+
Inhpharm

Co-Diovan®: tabl. 160/25 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	17,66
		S ⁽³⁾	bezpł.

Co-Diovan®: tabl. 160/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,19
		30% ⁽¹⁾	6,70
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Co-Dipper: tabl. powł. 80/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,68
		30% ⁽¹⁾	8,70
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Co-Dipper: tabl. powł. 80/12,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	27,40
		30% ⁽¹⁾	12,42
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Co-Dipper: tabl. powł. 160/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	41,02
		30% ⁽¹⁾	12,31
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Co-Dipper: tabl. powł. 160/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	27,40
		30% ⁽¹⁾	12,42
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Co-Dipper: tabl. powł. 160/25 mg - 56 szt.	Rx	100%	44,79
		30% ⁽¹⁾	14,83
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Co-Dipper: tabl. powł. 320/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	48,23
		30% ⁽¹⁾	18,27
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Co-Dipper: tabl. powł. 320/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	48,23
		30% ⁽¹⁾	18,27
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Valsartan + Hydrochlorothiazide (1) W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Produkt leczniczy o ustalonej dawce jest wskazany w leczeniu pacjentów, u których ciśnienie tętnicze krwi nie jest wystarczająco kontrolowane podczas monoterapii valsartanem lub hydrochlorotiazidem. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+
Sandoz GmbH

Coffecorn mite: draż. 0,5 mg+ 25 mg - 12 szt. ◆	Rx	100%	23,49
		S ⁽³⁾	bezpł.

Coffecorn® forte: draż. 1 mg+ 100 mg - 12 szt. ◆	Rx	100%	23,49
		S ⁽³⁾	bezpł.

Caffeine + Ergotamine
Fiofarm

CoFlex TLC Calamine Lite: opatrunek 7,62x550 cm - 1 szt.	WM	100%	90,93
		30% ⁽¹⁾	28,77
		B ⁽²⁾	2,13

CoFlex TLC Calamine Lite: opatrunek 10x550 cm - 1 szt.	WM	100%	116,54
		30% ⁽¹⁾	34,96
		B ⁽²⁾	bezpł.

Emplastru polyurethanum spumatum (1) Przewlekłe owrzodzenia (2) Epidermolysis bullosa
Andover Healthcare

CoFlex TLC Calamine Standard: opatrunek 7,62x550 cm - 1 szt. nowosc	WM	100%	90,92
		30% ⁽¹⁾	28,76
		S ⁽³⁾	bezpł.

CoFlex TLC Calamine Standard: opatrunek 10x550 cm - 1 szt. nowosc	WM	100%	116,53
		30% ⁽¹⁾	34,96
		S ⁽³⁾	bezpł.

Emplastru polyurethanum spumatum (1) Przewlekłe owrzodzenia
W: Przewlekłe owrzodzenia.
Aspironix

CoFlex TLC Zinc Lite: opatrunek 7,62x550 cm - 1 szt.	WM	100%	90,93
		30% ⁽¹⁾	28,77
		B ⁽²⁾	2,13

CoFlex TLC Zinc Lite: opatrunek 10x550 cm - 1 szt.	WM	100%	116,54
		30% ⁽¹⁾	34,96
		B ⁽²⁾	bezpł.

Emplastru polyurethanum spumatum (1) Przewlekłe owrzodzenia (2) Epidermolysis bullosa
Andover Healthcare

CoFlex TLC Zinc Standard: opatrunek 7,62x550 cm - 1 szt. nowosc	WM	100%	90,92
		30% ⁽¹⁾	28,76
		S ⁽³⁾	bezpł.

CoFlex TLC Zinc Standard: opatrunek 10x550 cm - 1 szt. nowosc	WM	100%	116,53
		30% ⁽¹⁾	34,96
		S ⁽³⁾	bezpł.

Emplastru polyurethanum spumatum (1) Przewlekłe owrzodzenia
W: Przewlekłe owrzodzenia.
Aspironix

Cogiton ODT: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	22,66
		S ⁽³⁾	bezpł.

Donepezil hydrochloride
Biofarm

Cogiton® 5: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	25,68
		30% ⁽¹⁾	12,53

Cogiton® 10: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	43,87
		30% ⁽¹⁾	17,57

||
||
||

Combigan®: krople do oczu [roztw.] (2 mg+ 5 mg/ml) - 1 but. 5 ml	Rx	100%	31,63	Dz ⁽²⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾	8,34	
Brimonidine tartate + Timolol (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	39,85	S ⁽³⁾ bezpł.
		30% ⁽¹⁾	19,39	
Combidiab: tabl. powł. 50/1000 mg - 56 szt.	Rx	100%	39,85	S ⁽²⁾ bezpł.
		30% ⁽¹⁾	19,39	
Sitagliptin + Metformin hydrochloride (1) W doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą; cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie metforminy w maksymalnie tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA1c \geq 7% (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+	Rx	100%	39,85	S ⁽²⁾ bezpł.
		30% ⁽¹⁾	19,39	
Combiterol: aerozol inhal. [zaw.] 125/25 μ g/dawkę - 1 poj. (120 dawkę)	Rx	100%	96,94	C ⁽¹⁾ bezpł.
		Dz ⁽²⁾	21,82	
Combiterol: aerozol inhal. [zaw.] 250/25 μ g/dawkę - 1 poj. (120 dawkę)	Rx	100%	115,46	C ⁽¹⁾ bezpł.
		Dz ⁽²⁾	24,67	
Fluticasone propionate + Salmeterol (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+	Rx	100%	96,94	C ⁽¹⁾ bezpł.
		Dz ⁽²⁾	21,82	
Fluticasone propionate + Salmeterol (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofiliowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+	Rx	100%	96,94	C ⁽¹⁾ bezpł.
		Dz ⁽²⁾	21,82	
Comirnaty: inj. [konc. do sporz. dyspersji] 10 μ g/dawkę - 10 fiol. (100 dawkę)	Rx	100%	X	X
Comirnaty: inj. [konc. do sporz. dyspersji] 30 μ g/dawkę - 5 fiol. 30 dawkę (6 dawkę/fiol.)	Rx	100%	X	X
Comirnaty: inj. [konc. do sporz. dyspersji] 30 μ g/dawkę - 15 fiol. (75 dawkę)	Rx	100%	X	X
Comirnaty: inj. [konc. do sporz. dyspersji] 30 μ g/dawkę - 195 fiol. (975 dawkę)	Rx	100%	X	X
COVID-19 mRNA vaccine (nucleoside-modified)				
Comirnaty Original/Omicron BA.1: inj. [dyspersja] (15/15 μ g)/dawkę - 10 fiol. 2,25 ml	Rx	100%	X	X
Comirnaty Original/Omicron BA.1: inj. [dyspersja] (15/15 μ g)/dawkę - 195 fiol. 2,25 ml	Rx	100%	X	X
Comirnaty Original/Omicron BA.4-5: inj. [dyspersja] (15/15 μ g)/dawkę - 10 fiol. 2,25 ml	Rx	100%	X	X
Comirnaty Original/Omicron BA.4-5: inj. [dyspersja] (15/15 μ g)/dawkę - 195 fiol. 2,25 ml	Rx	100%	X	X
Comintess: tabl. powł. 200 mg - 30 szt. \diamond	Rx	100%	64,97	X
Conaret®: tabl. 1,25 mg - 30 szt. \diamond	Rx	100%	6,57	X
Conaret®: tabl. 1,25 mg - 60 szt. \diamond	Rx	100%	7,23	X
Conaret®: tabl. 2,5 mg - 30 szt. \diamond	Rx	100%	5,26	X
Conaret®: tabl. 2,5 mg - 60 szt. \diamond	Rx	100%	7,23	X
Conaret®: tabl. 3,75 mg - 30 szt. \diamond	Rx	100%	6,57	X
Conaret®: tabl. 5 mg - 30 szt. \diamond	Rx	100%	5,26	X
Conaret®: tabl. 5 mg - 60 szt. \diamond	Rx	100%	7,23	X
Conaret®: tabl. 7,5 mg - 30 szt. \diamond	Rx	100%	7,23	X
Conaret®: tabl. 10 mg - 30 szt. \diamond	Rx	100%	9,86	X
Conaret®: tabl. 10 mg - 60 szt. \diamond	Rx	100%	16,44	X
Concerta®: tabl. o przedl. uwalnianiu 18 mg - 30 szt. \diamond	Rx-w	100%	47,99	Dz ⁽²⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20	
Concerta®: tabl. o przedl. uwalnianiu 36 mg - 30 szt. \diamond	Rx-w	100%	86,24	Dz ⁽²⁾ bezpł.
		R ⁽²⁾	3,84	

Methylphenidate hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zespół nadpobudliwości psychoruchowej wyłącznie jako element kompleksowego

(zawierającego psychoterapię) leczenia u dzieci powyżej 6. roku życia
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dzieci w wieku 6 lat i starszych jako część kompleksowego programu leczenia zespołu nadpobudliwości psychoruchowej z deficytem uwagi (ang. ADHD) w przypadkach, kiedy inne sposoby postępowania terapeutycznego nie są wystarczająco skuteczne. Leczenie musi być prowadzone pod nadzorem lekarza, mającego doświadczenie w leczeniu dziecięcych zaburzeń zachowania. Rozpoznanie powinno być zgodne z aktualnymi kryteriami DSM lub innymi ICD i opierać się na kompleksowym wywiadzie i szczegółowym badaniu. Rozpoznanie nie może opierać się wyłącznie na jednym lub kilku objawach. Nie jest znany żaden swoisty czynnik odpowiedzialny za etiologię ADHD. Nie ma też pojedynczego testu potwierdzającego rozpoznanie ADHD. Właściwe rozpoznanie wymaga zastosowania zarówno medycznych, jak i innych specjalistycznych kryteriów diagnostycznych, takich jak: psychologiczne, edukacyjne oraz społeczne. Pełen kompleksowy program leczenia typowo składa się z działań psychologicznych, edukacyjnych i społecznych, jak również z farmakoterapii. Ma on na celu stabilizowanie stanu dzieci z zespołem zaburzeń zachowania, który charakteryzować się może następującymi objawami: przewlekłą niemożnością skupienia uwagi przez dłuższy czas, niestabilnością emocjonalną, impulsywnością, umiarkowaną do ciężkiej nadaktywności, niewielkimi objawami neurologicznymi oraz nieprawidłowym zapisem EEG. Zdolność uczenia się może być zaburzona lub nie. Leczenie produktem leczniczym nie jest wskazane u wszystkich dzieci z ADHD, a decyzja o jego zastosowaniu musi zostać podjęta na podstawie bardzo dokładnej oceny stopnia ciężkości i przewlekłości objawów u dziecka w stosunku do jego wieku. Podstawowe znaczenie ma właściwe działanie edukacyjne, zwykle niezbędne jest również interwencja psychospołeczna. Kiedy te środki naprawcze okażą się nieskuteczne, decyduje o zastosowaniu leków stymulujących można podjąć na podstawie szczegółowej oceny ciężkości objawów u dziecka. Stosowanie metylofenidatu powinno odbywać się zawsze zgodnie z zarejestrowanymi wskazaniami oraz z wytycznymi dotyczącymi rozpoznania oraz przepisania produktu.

Concor 5 - (IR): tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,53
Concor 10 - (IR): tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	31,27
Bisoprolol fumarate			Forfarm
Concor 5 - (IR): tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,62
Concor 10 - (IR): tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	33,90
Bisoprolol fumarate			Inpharo
Concoram®: tabl. 5/5 mg - 30 szt. \blacklozenge	Rx	100%	X
Concoram®: tabl. 5/10 mg - 30 szt. \blacklozenge	Rx	100%	X
Concoram®: tabl. 10/5 mg - 30 szt. \blacklozenge	Rx	100%	X
Concoram®: tabl. 10/10 mg - 30 szt. \blacklozenge	Rx	100%	X
Bisoprolol + Amlodipine			Merck
Concor® 5: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Concor® 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Bisoprolol fumarate			Merck
Concor® COR 1,25: tabl. powł. 1,25 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Concor® COR 1,25: tabl. powł. 1,25 mg - 56 szt.	Rx	100%	X
Concor® COR 2,5: tabl. powł. 2,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Concor® COR 2,5: tabl. powł. 2,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	X
Concor® COR 3,75: tabl. powł. 3,75 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Concor® COR 5: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Concor® COR 5: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100%	X
Concor® COR 7,5: tabl. powł. 7,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Concor® COR 10: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Bisoprolol fumarate			Merck
Condylone®: roztw. na skórę 5 mg/ml - 1 but. 3,5 ml	Rx	100%	63,44
Podophyllotoxin			Karo Pharma AB
Contix: tabl. dojelitowe 20 mg - 14 szt. \blacklozenge	Rx	100%	5,20
		50% ⁽¹⁾	3,65
Contix: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. \blacklozenge	Rx	100%	10,48
		50% ⁽¹⁾	24,75
Contix: tabl. dojelitowe 20 mg - 84 szt. \blacklozenge	Rx	100%	25,20
		50% ⁽¹⁾	12,73
Contix: tabl. dojelitowe 20 mg - 112 szt. \blacklozenge	Rx	100%	24,75
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Contix: tabl. dojelitowe 40 mg - 14 szt. \blacklozenge	Rx	100%	9,36
		50% ⁽¹⁾	6,25
Contix: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. \blacklozenge	Rx	100%	15,47
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Contix: tabl. dojelitowe 40 mg - 84 szt. \blacklozenge	Rx	100%	46,27
		50% ⁽¹⁾	23,14
Contix: tabl. dojelitowe 40 mg - 112 szt. \blacklozenge	Rx	100%	23,14
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Pantoprazole (1) W: Dawka 20 mg. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej w: objawowej postaci choroby refluksowej przełyku; długotrwałym leczeniu i zapobieganiu nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Lek wskazany jest do stosowania u dorosłych w: zapobieganiu wrzodzeniu 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: arydakacji <i>Helicobacter pylori</i> (<i>H. pylori</i>) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną przez <i>H. pylori</i> ; chorobie wrzodowej żołądka i/lub dwunastnicy; zespół Zollingera-Ellisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			

Contour Plus: test paskowy - 50 szt.	WM	100%	39,09
		30% ⁽¹⁾	11,73
		R ⁽²⁾	3,20
Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej			Boyer Diabetes Care
Contour TS: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM	100%	39,09
		30% ⁽¹⁾	11,73
		R ⁽²⁾	3,20
Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej			Boyer Diabetes Care
Contrahist: roztw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 200 ml	Rx	100%	24,44
		30% ⁽¹⁾	7,64
Contrahist: tabl. powł. 5 mg - 7 szt.	Rx	100%	5,08
		100%	19,45
Contrahist: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	9,59
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Contrahist: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100%	27,38
		30% ⁽¹⁾	8,82
Contrahist: tabl. powł. 5 mg - 84 szt.	Rx	100%	39,53
		30% ⁽¹⁾	11,84
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Levocetirizine dithydrochloride (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 Quincke'a - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			Adamed
Controloc®: inj. doż. [prosz. do przyg. roztw.] 40 mg - 1 fiol. \blacklozenge	Lz	100%	-
Pantoprazole			Takeda
Controloc® 20: tabl. dojelitowe 20 mg - 14 szt. \blacklozenge	Rx	100%	5,35
		50% ⁽¹⁾	3,80
Controloc® 20: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. \blacklozenge	Rx	100%	9,80
		50% ⁽¹⁾	6,69
Controloc® 20: tabl. dojelitowe 20 mg - 100 szt. \blacklozenge	Rx	100%	9,09
		50% ⁽¹⁾	5,98
Controloc® 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 14 szt. \blacklozenge	Rx	100%	11,31
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Controloc® 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. \blacklozenge	Rx	100%	11,31
		50% ⁽¹⁾	6,69
Controloc® 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 100 szt. \blacklozenge	Rx	100%	9,09
		50% ⁽¹⁾	5,98
Pantoprazole (1) W: Dawka 20 mg. Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej w: objawowej postaci choroby refluksowej przełyku; długotrwałym leczeniu i zapobieganiu nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania u dorosłych w: zapobieganiu wrzodzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym stosowaniem nieselektywnych NLPZ u pacjentów z grupy zwiększonego ryzyka, wymagających długotrwałego stosowania NLPZ. Dawka 40 mg. Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej w: refluksowym zapaleniu przełyku. Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania u dorosłych w: eradykacji <i>Helicobacter pylori</i> (<i>H. pylori</i>) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną przez <i>H. pylori</i> ; chorobie wrzodowej żołądka i/lub dwunastnicy; zespół Zollingera-Ellisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			Takeda
ConvaMax Superabsorber: opatrunek nieprzylepny 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	13,80
		30% ⁽¹⁾	5,51
ConvaMax Superabsorber: opatrunek nieprzylepny 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	26,25
		30% ⁽¹⁾	9,66
ConvaMax Superabsorber: opatrunek nieprzylepny 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	29,11
		30% ⁽¹⁾	10,45
ConvaMax Superabsorber: opatrunek nieprzylepny 20x40 cm - 1 szt.	WM	100%	93,00
		30% ⁽¹⁾	27,90
ConvaMax Superabsorber: opatrunek nieprzylepny 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	49,17
		30% ⁽¹⁾	16,00
ConvaMax Superabsorber: opatrunek nieprzylepny 20x30 cm - 1 szt.	WM	100%	71,09
		30% ⁽¹⁾	21,33
ConvaMax Superabsorber: opatrunek nieprzylepny 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	13,72
		30% ⁽¹⁾	4,60



Skuteczny przepływ

pentoxifyline
polfilin
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

<p>ConvaMax Superabsorber: opatrunek przylepny 15x15 cm - 1 szt.</p> <p>ConvaMax Superabsorber: opatrunek przylepny 20x20 cm - 1 szt.</p> <p>Emplastri microfibrinum cellulosa (1)Przewlekłe owróżdzenia</p> <p>▼Convivl Chrono: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 50 szt. (poj. polietylenowy) ◆</p> <p>Valproic acid (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Padaczka WP: Neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (4)Pacjenci 65+</p> <p>W: Padaczka, napady uogólnione; napady miokloniczne, napady toniczno-kloniczne, napady atoniczne, napady nieświadomości. Napady częściowe: napady proste lub złożone, napady wtórnie uogólnione, zespół Lennox-Gastaut. Leczenie epizodów maniakalnych w chorobie afektywnej dwubiegunowej, w przypadku gdy lit jest przeciwwskazany lub źle tolerowany. Kontynuację leczenia walproinianem można rozważać u pacjentów, u których uzyskano odpowiedź kliniczną na leczenie walproinianem ostrej fazy manii.</p>	<p>WM 100% 29,04 30%⁽¹⁾ 8,71</p> <p>WM 100% 49,03 30%⁽¹⁾ 14,71</p> <p>100% 34,82 g⁽¹⁾ bezpl. Dz⁽²⁾ bezpl. R⁽³⁾ 3,20 s⁽⁴⁾ bezpl.</p> <p>100% 10,56 Dz⁽²⁾ bezpl. R⁽³⁾ 9,19 s⁽⁴⁾ bezpl.</p> <p>100% 15,17 g⁽¹⁾ 1,45 Dz⁽²⁾ bezpl. R⁽³⁾ 4,65 s⁽⁴⁾ bezpl.</p> <p>100% 28,86 Dz⁽²⁾ 1,42 R⁽³⁾ 4,62 s⁽⁴⁾ bezpl.</p> <p>100% 45,74 g⁽¹⁾ bezpl. Dz⁽²⁾ bezpl. R⁽³⁾ 3,56 s⁽⁴⁾ bezpl.</p> <p>100% 3148,20 g⁽¹⁾ bezpl.</p> <p>100% 3148,20 g⁽¹⁾ bezpl.</p> <p>100% 19,12 g⁽¹⁾ 15,89 R⁽¹⁾ 13,51 s⁽²⁾ bezpl. 100% 26,17 R⁽¹⁾ 21,40 s⁽²⁾ bezpl.</p> <p>100% 20,42 R⁽¹⁾ 18,04 s⁽²⁾ bezpl.</p> <p>100% 20,42 R⁽¹⁾ 18,04 s⁽²⁾ bezpl.</p>	<p>Co-Prestarium®: tabl. 10/5 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Co-Prestarium®: tabl. 10/10 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Perindopril arginine + Amlodipine (1)W: Stosowanie preparatu jest wskazane jako leczenie substytucyjne w terapii nadciśnienia tętniczego samostannego i/lub stabilnej choroby wieńcowej u pacjentów, którzy już stosują perindopryl i amlodipinę w takich samych dawkach. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2)Pacjenci 65+</p> <p>Co-Prestarium® Initio: tabl. 3,5/2,5 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Co-Prestarium® Initio: tabl. 7/5 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Perindopril arginine + Amlodipine</p> <p>Cordarone®: tabl. 200 mg - 30 szt.</p> <p>Amiodarone</p> <p>Cordarone® - (IR): tabl. 200 mg - 30 szt.</p> <p>Amiodarone</p> <p>Corectin 5: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Corectin 5: tabl. powł. 5 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Corectin 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Corectin 10: tabl. powł. 10 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Bisoprolol fumarate (1)W: Nadciśnienie tętnicze, dławica piersiowa, leczenie stabilnej, przewlekłej niewydolności serca z osłabioną czynnością skurczową lewej komory, w skojarzeniu z inhibitorami ACE i lekami moczopędnymi oraz, w razie konieczności, z glikozydami nasercowymi. WP: Tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p>Corhydron 25: inj. [prosz.+ rozp.] 25 mg - 5 fiol.+ 5 amp.</p> <p>Corhydron 100: inf./inj. [prosz.+ rozp.] 100 mg - 5 fiol.+ 5 amp.</p> <p>Hydrocortisone</p> <p>Comeregel®: żel do oczu 50 mg/g - 1 tuba 5 g</p> <p>Comeregel®: żel do oczu 50 mg/g - 1 tuba 10 g</p> <p>Dexpanthenol</p> <p>Coronal 5®: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.</p> <p>Coronal 5®: tabl. powł. 5 mg - 60 szt.</p> <p>Coronal 10®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.</p> <p>Coronal 10®: tabl. powł. 10 mg - 60 szt.</p> <p>Bisoprolol fumarate (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego, choroby niedokrwiennej serca (angina pectoris). WP: Tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p>Coroswera: tabl. powł. 10/10 mg - 90 szt.</p> <p>Coroswera: tabl. powł. 5/10 mg - 30 szt.</p> <p>Coroswera: tabl. powł. 5/10 mg - 90 szt.</p> <p>Coroswera: tabl. powł. 10/10 mg - 30 szt.</p> <p>Coroswera: tabl. powł. 15/10 mg - 30 szt.</p> <p>Coroswera: tabl. powł. 15/10 mg - 90 szt.</p> <p>Coroswera: tabl. powł. 20/10 mg - 30 szt.</p>	<p>100% 31,67 R⁽¹⁾ 26,90 s⁽²⁾ bezpl.</p> <p>100% 31,67 R⁽¹⁾ 26,90 s⁽²⁾ bezpl.</p> <p>100% 22,00</p> <p>100% 33,00</p> <p>100% 20,11</p> <p>100% 25,50</p> <p>100% X</p> <p>100% 11,11 R⁽¹⁾ 3,20 Dz⁽²⁾ bezpl. s⁽³⁾ bezpl.</p> <p>100% X</p> <p>100% 20,79 R⁽¹⁾ 6,40 Dz⁽²⁾ bezpl. s⁽³⁾ bezpl.</p> <p>100% 83,00</p> <p>100% 95,00</p> <p>100% 19,54</p> <p>100% 24,76</p> <p>100% 6,56 R⁽¹⁾ 3,26 Dz⁽²⁾ bezpl. s⁽³⁾ bezpl.</p> <p>100% 11,54 R⁽¹⁾ 3,20 Dz⁽²⁾ bezpl. s⁽³⁾ bezpl.</p> <p>100% 11,14 R⁽¹⁾ 3,20 Dz⁽²⁾ bezpl. s⁽³⁾ bezpl.</p> <p>100% 21,69 R⁽¹⁾ 6,40 Dz⁽²⁾ bezpl. s⁽³⁾ bezpl.</p> <p>100% 65,80 30%⁽¹⁾ 35,92 s⁽²⁾ bezpl.</p> <p>100% 23,85 30%⁽¹⁾ 13,89 s⁽²⁾ bezpl.</p> <p>100% 65,80 30%⁽¹⁾ 35,92 s⁽²⁾ bezpl.</p> <p>100% 24,19 30%⁽¹⁾ 14,23 s⁽²⁾ bezpl.</p> <p>100% 23,85 30%⁽¹⁾ 13,89 s⁽²⁾ bezpl.</p> <p>100% 65,80 30%⁽¹⁾ 35,92 s⁽²⁾ bezpl.</p> <p>100% 24,19 30%⁽¹⁾ 14,23 s⁽²⁾ bezpl.</p>	<p>Coroswera: tabl. powł. 20/10 mg - 90 szt.</p> <p>Coroswera: tabl. powł. 40/10 mg - 30 szt. NOWOŚĆ</p> <p>Coroswera: tabl. powł. 40/10 mg - 90 szt. NOWOŚĆ</p> <p>Rosuvastatin + Ezetimibe (1)Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym; leczenie substytucyjne pierwotnej hipercholesterolemii (2)Pacjenci 65+</p> <p>W: Pierwotna hipercholesterolemia/Homozygiczna hipercholesterolemia rodzinna. Produkt leczniczy jest wskazany, jako uzupełnienie diety i innych niesterydowych metod leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.), w leczeniu substytucyjnym u dorosłych z pierwotną hipercholesterolemią (z heterozygotyczną rodziną i nierodzinną) lub homozygiczną hipercholesterolemią, u których uzyskano odpowiednią kontrolę hipercholesterolemii stosując jednocześnie pojedyncze substancje czynne w osobnych produktach leczniczych, ale w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym. Produkt leczniczy jest wskazany w celu zmniejszenia ryzyka zdarzeń sercowo-naczyniowych, jako leczenie substytucyjne u dorosłych pacjentów z chorobą niedokrwinną serca (ang. CHD) oraz ostrym zespołem wieńcowym (OZW) w wywiadzie, u których uzyskano odpowiednią kontrolę choroby podczas leczenia skojarzonego rozważalną i ezetimibem, przyjmowanymi jednocześnie jako osobne produkty, ale w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym.</p> <p>Corr 20: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.</p> <p>Corr 40: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.</p> <p>Simvastatin</p> <p>Corsib: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆ NOWOŚĆ</p> <p>Corsib: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆ NOWOŚĆ</p> <p>Bisoprolol fumarate (1)W: Produkt jest wskazany u dorosłych w leczeniu: nadciśnienia tętniczego, dławicy piersiowej, stabilnej przewlekłej niewydolności serca z zaburzoną czynnością skurczową lewej komory w skojarzeniu z inhibitorami ACE i lekami moczopędnymi oraz w razie konieczności z glikozydami nasercowymi. WP: Tachyarytmie nadkomorowe - u pacjentów powyżej 6 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p>Cortimem MMX: tabl. o przedl. uwalnianiu 9 mg - 30 szt.</p> <p>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 wrzodzącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające WP: Postać jelitowa choroby przeszeczonej przeciwko gospodarzowi; indukcja remisji u pacjentów pediatrycznych z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodzącego 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+</p> <p>W: Produkt leczniczy wskazany jest do: indukcji remisji u dorosłych pacjentów z łagodną do umiarkowanej, aktywnej postacią wrzodzącego zapalenia jelita grubego, gdzie leczenie preparatami 5-ASA jest niewystarczające; indukcji remisji u pacjentów z aktywnym mikroskopowym zapaleniem jelita grubego.</p> <p>Cortineff: tabl. 100 µg - 20 szt. (blister)</p> <p>Cortineff: tabl. 100 µg - 20 szt. (fiol.)</p> <p>Fludrocortisone acetate (1)W: Terapia zastępcza pierwotnej i wtórnej niewydolności kory nadnerczy w chorobie Addisona i leczenie zespołu nadnerczowo-płociego z utratą soli. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</p> <p>Cortineff ophtalmicum® 0,1%: maść do oczu 1 mg/g - 1 tuba 3 g</p> <p>Fludrocortisone acetate</p> <p>Coryo®: tabl. 3,125 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Coryo®: tabl. 6,25 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Coryo®: tabl. 12,5 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Coryo®: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Carvedilol (1)Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II - NYHA IV WP: Zastoynowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w</p>	<p>100% 65,80 30%⁽¹⁾ 35,92 s⁽²⁾ bezpl.</p> <p>100% 23,20 30%⁽¹⁾ 13,24 s⁽²⁾ bezpl.</p> <p>100% 65,80 30%⁽¹⁾ 35,92 s⁽²⁾ bezpl.</p> <p>100% 15,10</p> <p>100% 30,21</p> <p>100% 5,96 R⁽¹⁾ 3,20 Dz⁽²⁾ bezpl. s⁽³⁾ bezpl.</p> <p>100% 11,02 R⁽¹⁾ 3,20 Dz⁽²⁾ bezpl. s⁽³⁾ bezpl.</p> <p>100% 407,01 30%⁽¹⁾ 122,10 Dz⁽²⁾ bezpl. R⁽³⁾ 3,20 s⁽⁴⁾ bezpl.</p> <p>100% 15,16 R⁽¹⁾ 2,88 Dz⁽²⁾ bezpl. s⁽³⁾ bezpl.</p> <p>100% 14,82</p> <p>100% 10,00</p> <p>100% 7,91 30%⁽¹⁾ 7,15 Dz⁽²⁾ bezpl. s⁽³⁾ bezpl.</p> <p>100% 8,06 30%⁽¹⁾ 6,54 Dz⁽²⁾ bezpl. s⁽³⁾ bezpl.</p> <p>100% 10,74 30%⁽¹⁾ 7,70 Dz⁽²⁾ bezpl. s⁽³⁾ bezpl.</p> <p>100% 13,96 30%⁽¹⁾ 7,89 Dz⁽²⁾ bezpl. s⁽³⁾ bezpl.</p>
--	--	---	---	---	---

W trosce o pacjenta z migreną!

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

Cubicin 350: inf. [prosz. do przyg. roztlw.] 350 mg - 1 fiol. 7 ml

Cubicin 500: inf. [prosz. do przyg. roztlw.] 500 mg - 1 fiol. 10 ml

Daptomycyn Merck Sharp & Dohme

Cuprenil®: tabl. powł. 250 mg - 30 szt.

Penicillamine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba Wilsona (3) Pacjenci 65+

W: Reumatoidalne zapalenie stawów o ciężkim przebiegu, choroba Wilsona (zwrodnienie soczewkowo-wątrobowe), cystynuria, zatrucie ołowiem, przewlekłe aktywne zapalenie wątroby.

Cuprior: tabl. powł. 150 mg - 72 szt.

Trientine tetrahydrochloride (1) Program lekowy: leczenie pacjentów z chorobą Wilsona

W: Produkt jest przeznaczony do leczenia choroby Wilsona u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku ≥ 5 lat nietolerujących terapii D-penicylaminą.

▼Curacne®: kaps. miękkie 5 mg - 30 szt. ◆

▼Curacne®: kaps. miękkie 10 mg - 30 szt. ◆

▼Curacne®: kaps. miękkie 10 mg - 60 szt. ◆

▼Curacne®: kaps. miękkie 20 mg - 30 szt. ◆

▼Curacne®: kaps. miękkie 20 mg - 60 szt. ◆

▼Curacne®: kaps. miękkie 40 mg - 30 szt. ◆

Isotretinoin Pierre Fabre Dermo-Cosmetique

Curatoderm®: maść 4,17 µg/g - 1 tuba 20 g

Tucalcitol Almirall

Cusicrom® 4%: krople do oczu 40 mg/ml - 1 but. 10 ml

Cromoglicatę disodium Novartis Pharma

Cusimolol® 0,5%: krople do oczu 5 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆

Timolol (1) Jaskra (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego w przebiegu chorób, takich jak nadciśnienie oczne, przewlekła jaskra z otwartym kątem przesączania (w tym jaskra u pacjentów z okiem bezsoczewkowym).

Cus® Erythromycin 0,5%: maść do oczu 5 mg/g - 1 op. 3,5 g

Erythromycin NTC

Cutis Ł - lakier do paznokci: lakier do paznokci - op. 10 ml

Prep. zioł. myLAB

Cutivate®: krem 500 µg/g - 1 tuba 15 g

Cutivate®: maść 50 µg/g - 1 tuba 15 g

Fluticasone propionate GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

▼Cuvitru: inj. [roztw.] 200 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

▼Cuvitru: inj. [roztw.] 200 mg/ml - 1 fiol. 10 ml ◆

▼Cuvitru: inj. [roztw.] 200 mg/ml - 1 fiol. 20 ml ◆

▼Cuvitru: inj. [roztw.] 200 mg/ml - 1 fiol. 40 ml ◆

Immunoglobulin normal human (1) Program lekowy: leczenie pierwotnych niedoborów odporności (PNO) u pacjentów dorosłych, Program lekowy: leczenie pierwotnych niedoborów odporności u dzieci

W: Wskazania do podawania podskórnego (SCiG). Leczenie substytucyjne u dorosłych oraz dzieci i młodzieży (w wieku 0-18 lat) z zespołami pierwotnego niedoboru odporności z upośledzeniem wytwarzania przeciwciał: hipogammaglobulinemii i nawracającymi zakażeniami bakteryjnymi u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową (ang. CLL), u których profilaktyczne leczenie antybiotykami jest nieskuteczne lub przeciwwskazane; hipogammaglobulinemii i nawracającymi zakażeniami bakteryjnymi u pacjentów ze szpiczakiem mnogim (ang. MM); hipogammaglobulinemii u pacjentów w okresie przed przeszczepem i po allogenicznym przeszczepie krwiotwórczych komórek macierzystych (ang. HSCT).

Cyclaid: kaps. miękkie 25 mg - 50 szt. ◆

Cyclaid: kaps. miękkie 50 mg - 50 szt. ◆

Cyclaid: kaps. miękkie 100 mg - 50 szt. ◆

Ciclosporin (1) W: Przeszczepianie. Przeszczepianie narządów miazsowych. Zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po przeszczepieniu narządów miazsowych. Leczenie komórkowego odrzucenia przeszczepu u pacjentów uprzednio otrzymujących inne leki immunosupresyjne. Przeszczepianie szpiku. Zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po allogenicznej 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 utratą wzroku, zapalenia błony naczyniowej pośredniego lub tylnego odcinka oka

Cycloquest: globulki dopochwowe 400 mg - 15 szt.

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 uciążliwej ciąży zagrożonej przedwczesnym (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Cyclonamine: kaps. twarde 500 mg - 30 szt.

Cyclonamine: kaps. twarde 500 mg - 60 szt.

Cyclonamine: kaps. twarde 500 mg - 90 szt.

Cyclonamine: tabl. 250 mg - 30 szt.

Cyclonamine: tabl. 250 mg - 60 szt.

Etamsylate

Cyclonamine 12,5%: inj. [roztw.] 125 mg/ml - 5 amp. 2 ml

Cyclonamine 12,5%: inj. [roztw.] 125 mg/ml - 50 amp. 2 ml

Etamsylate Galena

Cycto-Progynova®: tabl. powł. 2 mg +0,5 mg - 21 szt.

Cycto-Progynova®: tabl. powł. 2 mg +0,5 mg - 63 szt.

Estradiol + Norgestrel (1) W: Hormonalna terapia zastępcza (HTZ) w leczeniu objawów przedmiotowych i podmiotowych wywołanych niedoborem estrogenów w następstwie naturalnej menopauzy lub hipogonadyzmu, usunięcia narządu rodnego lub pierwotnej niedoczynności jajników u kobiet z zachowaną macicą. Kontrola nieregularnych cykli miesiączkowych. Leczenie pierwotnego lub wtórnego braku miesiszczy. (2) Pacjenci 65+

Cyklofityl: krople do oczu [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆

Cyclopentolate hydrochloride Verco

▼Cyprodiol®: tabl. powł. 2 mg + 0,035 mg - 21 szt.

Ethinylestradiol + Cyproterone acetate (1) W: Leczenie umiarkowanego do ciężkiego trądziku (z łojotokiem lub bez niego) związanego z wrażliwością na androgeny i/lub hirsutyzmu u kobiet w wieku rozrodczym. Lek powinien być stosowany w leczeniu trądziku wyłącznie wówczas, gdy zawiodły terapia miejscowa i ogólnoustrojowe leczenie antybiotykami. Ponieważ produkt jest również hormonalnym środkiem antykoncepcyjnym, nie powinien być stosowany w skojarzeniu z innymi hormonalnymi środkami antykoncepcyjnymi.

Cyrmaraz: inf. [konc. do przyg. roztlw.] 10 mg/ml - 2 fiol. 10 ml

Ramucirumab (1) Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka żołądka

W: Rak żołądka. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z paklitaksem w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym rakiem żołądka lub gruczolakorakiem połączenia przełykowo-żołądkowego, u których wykazano progresję choroby po wcześniejszej chemioterapii pochodnymi platyny i fluoropirymidyną. Produkt leczniczy stosowany w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym rakiem żołądka w lub gruczolakorakiem połączenia przełykowo-żołądkowego, u których wykazano progresję choroby po wcześniejszej chemioterapii pochodnymi platyny lub fluoropirymidyną oraz u których leczenie w skojarzeniu z paklitaksem nie jest odpowiednie. Rak okrężnicy i odbytnicy. Produkt leczniczy w skojarzeniu ze schematem FOLFIRI (irinotecan, kwas foliowy i 5-fluorouracyl) jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z rakiem okrężnicy i odbytnicy z przerzutami (ang. mCRC), u których wykazano progresję choroby w trakcie lub po zakończeniu wcześniejszego leczenia bawecyżumabem, oksaliplatyną i fluoropirymidyną. Niedrobnokomórkowy rak płuca. Produkt leczniczy w skojarzeniu z erlotynibem jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu dorosłych pacjentów z przerzutowym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) z mutacjami aktywującymi w genie receptora naskórkowego czynnika wzrostu (ang. EGFR). Produkt leczniczy w skojarzeniu z docetaksem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, u których stwierdzono progresję choroby po chemioterapii opartej na pochodnych platyny. Rak wątrobowokomórkowy. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym lub nieresekcyjnym rakiem wątrobowokomórkowym leczonym uprzednio sorafenibem, u których stężenie α -fetoproteiny (AFP) w surowicy wynosi ≥ 400 ng/ml.

Cyrdanax: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztlw.] 20 mg/ml - 1 fiol. 500 mg ◆

Dexrazoxane Pharmselect International Beteiligungs

Cystadane: prosz. doust. 1 g - 1 op. 180 g

Betaine anhydrous (1) Program lekowy: leczenie ciężkich wrodzonych hiperhomocysteinemii

W: Leczenie wspomagające homocystynurii obejmujące następujące niedobory lub defekty enzymatyczne: β -syntezy cystationinowej (ang. CBS), reduktazy 5,10-metylenotetrahydrofolianowej (ang. MTHFR), metabolizmu koenzymu kobalaminy (ang. cbl). Preparat należy stosować jako uzupełnienie innych metod leczenia, np. witamina B₆ (pirydoksyna), wit. B₁₂ (kobalamina), folianami i leczenia dietetycznym.

Cystadrops: krople do oczu [roztw.] 3,8 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆

Mercaptamine (1) Program lekowy: leczenie wczesnodziecięcej postaci cystynozji nefropatycznej

W: Produkt jest wskazany w leczeniu rogówki, w której odkładają się kryształki cystyniny u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 2 lat z cystynozją.

Cystagon: kaps. twarde 50 mg - 100 szt.

Cystagon: kaps. twarde 150 mg - 100 szt.

Cystagon: kaps. twarde 150 mg - 100 szt.

Mercaptamine (1) Program lekowy: leczenie wczesnodziecięcej postaci cystynozji nefropatycznej

W: Preparat jest wskazany w leczeniu potwierdzonej cystynozji nefropatycznej. Cysteamina ogranicza gromadzenie cystyny w niektórych komórkach (np. w krwinkach białych, komórkach mięśniowych i komórkach wątroby) u pacjentów z cystynozją nefropatyczną, a jeśli leczenie zostaje rozpoczęte wcześniej, opóźnia rozwój niewydolności nerek.

Cytarabine Kabi: inj./inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fiol. 1 ml

Cytarabine Kabi: inj./inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fiol. 5 ml

Cytarabine Kabi: inj./inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fiol. 10 ml ◆

Cytarabine Kabi: inj./inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fiol. 20 ml ◆

Cytarabine Fresenius Kabi Oncology

▼Cyto-Protectin MR: tabl. powł. o zmodyf. uwalnianiu 35 mg - 60 szt.

Trimetazidine dihydrochloride Ethifar Sp. z o.o. Sp. Komandytowa

Cytosar®: inj. [roztw.] 100 mg - 1 amp. rozp. ◆

Cytosar®: inj. doż./podsk. [liof. do przyg. roztlw.] 500 mg - 1 fiol. + rozp. ◆

Cytosar®: inj. doż./podsk. [liof. do przyg. roztlw.] 1 g - 1 fiol. ◆

Cytarabine Pfizer

Cytotec - (IR): tabl. 200 µg - 42 szt.

Misoprostol Inpharm

Cytotec®: tabl. 200 µg - 30 szt.

Misoprostol Pfizer

Czystek: ziola do zaparzenia - 1 op. 100 g

Cistus Polpharma

D+ : test paskowy - 50 szt.

Glukoza we krwi DIATHER

Dabigatran Eteksylan Stada: kaps. twarde 110 mg - 60 szt.

Dabigatran Eteksylan Stada: kaps. twarde 150 mg - 60 szt.

Dabigatran etexilate Stada Arzneimittel

Dacepton: inf. [roztw.] 5 mg/ml - 5 fiol. 20 ml ◆

Dacepton: inf. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 5 ml ◆

Apoporphine hydrochloride (1) Program lekowy: leczenie zaburzeń motorycznych w przebiegu zaawansowanej choroby Parkinsona

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

Dafnegin: globulki dopochwowe 100 mg - 6 szt.

Ciclioprox olamine Polichem

DaFurag: zaw. doust. 10 mg/ml - 1 but. 140 ml ◆

Furazidin Alfofarm Farmacja Polska

Dailiport: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 0,5 mg - 30 szt. ◆

Dailiport: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 1 mg - 30 szt. ◆

Dailiport: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 2 mg - 30 szt. ◆

Dailiport: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 2 mg - 30 szt. ◆



ZOLPIC zolpidem Daj owcom odpocząć.



Dailiport: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 3 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	258,19
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
Dailiport: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 5 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	421,69
		DZ ⁽²⁾	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 kończyn, rogówki, tkanki lub komórek; miastenia; idiopatyczny zespół nerczycowy - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub opaności na cyklosporynę; tocznicowe zapalenie nerka - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub opaności na cyklosporynę (3) Pacjenci 65+

W: Zapobieganie odrzuceniu przeszczepu u dorosłych biorców alogenicznych przeszczepów nerki lub wątroby. Leczenie w przypadku odrzucenia przeszczepu alogenicznego opornego na leczenie innymi immunosupresyjnymi produktami leczniczymi u dorosłych pacjentów.

Daivobet®: maść (0,05 mg+ 0,5 mg/g) - 1 tuba 15 g	Rx	100%	92,40
Daivobet®: maść (0,05 mg+ 0,5 mg/g) - 1 tuba 30 g	Rx	100%	61,07
		30% ⁽¹⁾	24,11
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Betamethasone + Calcipotriol (1)W: Leczenie miejscowe stabilnej łuszczycy pospolitej poddającej się leczeniu miejscowemu u dorosłych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Daivobet®: żel (0,05 mg+ 0,5 mg/g) - 1 but. 30 g	Rx	100%	67,19
Daivobet®: żel (0,05 mg+ 0,5 mg/g) - 1 but. 15 g		30% ⁽¹⁾	30,23
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Daivobet®: żel (0,05 mg+ 0,5 mg/g) - 1 but. 60 g	Rx	100%	59,15
Daivobet®: żel (0,05 mg+ 0,5 mg/g) - 1 but. 60 g		30% ⁽¹⁾	128,71
		DZ ⁽²⁾	54,79
		S ⁽³⁾	bezpł.

Betamethasone + Calcipotriol (1)W: Leczenie miejscowe łuszczycy owłosionej skóry głowy u dorosłych. Miejscowe leczenie łuszczycy płakowatej o przebiegu łagodnym do umiarkowanego u dorosłych, umiejscowionej na skórze ciała, innej niż owłosiona skóra głowy. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

▼Daklinza: tabl. powł. 60 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Daclatasvir			
Daktrin-Oral®: żel do j. ustnej 20 mg/g - 1 op. 40 g	Rx	100%	34,40
Miconazole nitrate			

Dalacin®: krem dopochwowy 20 mg/g - 1 tuba 40 g (+7 aplik.)	Rx	100%	84,65
Clindamycin			
Dalacin® C: inj. dom./inf. doż. [roztw.] 150 mg/ml - 1 amp. 2 ml	Rx	100%	12,04
Dalacin® C: inj. dom./inf. doż. [roztw.] 150 mg/ml - 1 amp. 4 ml	Rx	100%	13,98
Dalacin® C: inj. dom./inf. doż. [roztw.] 150 mg/ml - 1 amp. 6 ml	Rx	100%	21,19
Clindamycin			

Dalacin® C: kaps. 75 mg - 16 szt.	Rx	100%	9,16
Dalacin® C: kaps. 150 mg - 16 szt.		50% ⁽¹⁾	6,57
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Dalacin® C: kaps. 150 mg - 16 szt.	Rx	100%	11,30
		50% ⁽¹⁾	6,13
Dalacin® C: kaps. 300 mg - 16 szt.	Rx	100%	21,48
		50% ⁽¹⁾	11,13
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Clindamycin (1)W: Wykazano, że klindamycyna jest skuteczna w leczeniu zakażeń bakteryjnych wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na Klindamycynę: zakażenia kości i stawów, zapalenie ucha środkowego, gardła, zatoki; zakażenia zębów i jamy ustnej; zakażenia dolnych dróg oddechowych; zakażenia w obrębie miednicy i jamy brzusznej; zakażenia żeńskich narządów płciowych; zakażenia skóry i tkanek miękkich; pniac; posocznica i zapalenie wsierdzia. Zastosowanie produktu w postaci doustnej wskazane jest w przypadku ciężkiego przebiegu choroby. U chorych na zapalenie wsierdzia lub posocznicy zaleca się rozpoczęcie leczenia od doustnego podania klindamycyny. Produkt leczniczy należy stosować wyłącznie w leczeniu ciężkich zakażeń bakteryjnych. Planując zastosowanie produktu leczniczego lekarz powinien wziąć pod uwagę rodzaj zakażenia oraz rozważać ryzyko biegunki. Notowano bowiem przypadki zapalenia okrężnicy, występującego nawet 2 lub 3 lty. po podaniu produktu. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Dalacin® C: granulatu do przyg. syropu 75 mg/5 ml - 1 but. 80 ml	Rx	100%	56,00
Clindamycin			
Dalacin® T: emulsja na skórę 10 mg/ml - 1 but. 30 ml	Rx	100%	53,81
Dalacin® T: żel 10 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	53,81
Clindamycin			

Dalfaz® SR 5 : tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	12,25
Dalfaz® Uno: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 30 szt. ◆		R ⁽¹⁾	6,91
		S ⁽²⁾	4,22
		100%	31,87
		R ⁽¹⁾	10,53
		S ⁽²⁾	bezpł.

Afluzosin (1)Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+
W: Dawka 5 mg. Leczenie zaburzeń czynnościowych spowodowanych łagodnym rozrostem gruczołu krokowego, w przypadku gdy leczenie chirurgiczne zostało odrzucone. Dawka 10 mg. Leczenie zaburzeń czynnościowych spowodowanych łagodnym rozrostem gruczołu krokowego, w przypadku gdy leczenie chirurgiczne zostało odrzucone. Leczenie wspomagające u pacjentów z założonym cewnikiem z powodu ostrego zatrzymania moczu spowodowanego łagodnym rozrostem gruczołu krokowego.

Danazol Polfarmex: tabl. 200 mg - 100 szt.	Rx	100%	236,44
Danazol (1)W: Endometrioz: leczenie objawów związanych z endometriozą i/lub zmniejszenie ognisk endometrioz. Preparat może być stosowany w skojarzeniu z leczeniem operacyjnym, a także, jako jedyny lek, u pacjentek, u których inne leczenie jest nieskuteczne. Dysplazja włókniasto-torbielowata gruczołu sutkowego: objawowe leczenie nastlonego bólu i kłiwości uciskowej. Preparat powinien być stosowany tylko u pacjentów, u których inne leczenie było nieskuteczne bądź niewskazane. WP: Małopłytkowość autoimmunizacyjna oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny (2) Pacjenci 65+		R ⁽¹⁾	3,56
		S ⁽²⁾	bezpł.

Daneb: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	14,21
Nebivolol (1)W: Leczenie nadciśnienia samoistnego. Leczenie łagodnej i umiarkowanej stabilnej przewlekłej niewydolności serca jako leczenie uzupełniające standardową terapię u pacjentów w podeszłym wieku (70 lat lub więcej). (2) Pacjenci 65+		R ⁽¹⁾	5,27
		S ⁽²⁾	bezpł.

Darunavir Mylan: tabl. powł. 800 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
Darunavir			
Daruph: tabl. powł. 16 mg - 60 szt. NOWOŚĆ	Rx-z	100%	1373,76
Daruph: tabl. powł. 40 mg - 60 szt. NOWOŚĆ		g ⁽¹⁾	bezpł.
		100%	3434,40
Daruph: tabl. powł. 40 mg - 60 szt. NOWOŚĆ	Rx-z	100%	3434,40
Daruph: tabl. powł. 63 mg - 30 szt. NOWOŚĆ		g ⁽¹⁾	bezpł.
		100%	2747,52
Daruph: tabl. powł. 79 mg - 30 szt. NOWOŚĆ	Rx-z	100%	3434,40
Daruph: tabl. powł. 111 mg - 30 szt. NOWOŚĆ		g ⁽¹⁾	bezpł.
		100%	4808,16

Dasatinib (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.92.a.; C.92.b.
W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów z: nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową (ang. CML) z chromosomem Philadelphia (ang. Ph+) w fazie przewlekłej (ang. CP); przewlekłą białaczką szpikową w fazie przewlekłej, w fazie akceleracji lub w fazie przelomu blastycznego w przypadku opaności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. ALL) z chromosomem Philadelphia (Ph+) oraz z limfoblastyczną postacią przelomu blastycznego CML, w przypadku opaności lub nietolerancji wcześniejszej terapii. Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia dzieci i młodzieży z: nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową z chromosomem Philadelphia w fazie przewlekłej (ang. Ph+ CML CP) lub Ph+ CML CP w przypadku opaności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; nowo rozpoznaną Ph+ ALL w skojarzeniu z chemioterapią.

Dasatinib (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.92.a.; C.92.b.			
W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów z: nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową (ang. CML) z chromosomem Philadelphia (ang. Ph+) w fazie przewlekłej (ang. CP); przewlekłą białaczką szpikową w fazie przewlekłej, w fazie akceleracji lub w fazie przelomu blastycznego w przypadku opaności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. ALL) z chromosomem Philadelphia (Ph+) oraz z limfoblastyczną postacią przelomu blastycznego CML, w przypadku opaności lub nietolerancji wcześniejszej terapii. Produkt jest wskazany do stosowania u dzieci i młodzieży z: nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową z chromosomem Philadelphia w fazie przewlekłej (ang. Ph+ CML-CP) lub Ph+ CML-CP w przypadku opaności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; nowo rozpoznaną Ph+ ALL w skojarzeniu z chemioterapią.			
▼Darzalex: inj. [roztw.] 120 mg/ml - 1 fl. 15 ml ◆	Rx-z	100%	31039,88
Daratumumab (1)Program lekowy: leczenie chorych na układową amyloidozę łańcuchów lekkich (AL). Program lekowy: lenalidomid w leczeniu chorych na opornego lub nawrotowego szpiczaka mnogiego. W: Szpiczak mnogi. Produkt jest wskazany; w skojarzeniu z lenalidomidem i deksametazonem lub z bortezomibem, melfalanem i prednizonem, w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych; w skojarzeniu z bortezomibem, lenalidomidem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim, którzy kwalifikują się do autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych; w skojarzeniu z lenalidomidem i deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem, w leczeniu dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, którzy otrzymali co najmniej jedną wcześniejszą terapię; w skojarzeniu z pomalidomidem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, którzy otrzymali wcześniej jedną linię leczenia obejmującą inhibitor proteosomu i lenalidomid i wykazali opaność na leczenie lenalidomidem, lub którzy otrzymali co najmniej dwie wcześniejsze terapie zawierające lenalidomid i inhibitor proteosomu i wykazali progresję choroby w trakcie lub po ostatniej terapii; w monoterapii u dorosłych pacjentów z nawrotowym i opornym na leczenie szpiczakiem mnogim, których wcześniejsze leczenie obejmowało inhibitor proteosomu i lek immunomodulujący i u których nastąpiła progresja choroby w trakcie ostatniego leczenia. Amylodroza łańcuchów lekkich (amyloidozę AL). Produkt jest wskazany w skojarzeniu z cyklofosfamidem, bortezomibem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznaną układową amyloidozę łańcuchów lekkich (AL).			

▼Darzalex: inj. [roztw.] 120 mg/ml - 1 fl. 15 ml ◆	Rx-z	100%	31039,88
Daratumumab (1)Program lekowy: lenalidomid w leczeniu chorych na opornego lub nawrotowego szpiczaka mnogiego			
W: Szpiczak mnogi. Produkt jest wskazany; w skojarzeniu z lenalidomidem i deksametazonem lub z bortezomibem, melfalanem i prednizonem, w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych; w skojarzeniu z bortezomibem, lenalidomidem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim, którzy kwalifikują się do autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych; w skojarzeniu z lenalidomidem i deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem, w leczeniu dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, którzy otrzymali co najmniej jedną wcześniejszą terapię; w skojarzeniu z pomalidomidem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, którzy otrzymali wcześniej jedną linię leczenia obejmującą inhibitor proteosomu i lenalidomid i wykazali opaność na leczenie lenalidomidem, lub którzy otrzymali co najmniej dwie wcześniejsze terapie zawierające lenalidomid i inhibitor proteosomu i wykazali progresję choroby w trakcie lub po ostatniej terapii; w monoterapii u dorosłych pacjentów z nawrotowym i opornym na leczenie szpiczakiem mnogim, których wcześniejsze leczenie obejmowało inhibitor proteosomu i lek immunomodulujący i u których nastąpiła progresja choroby w trakcie ostatniego leczenia. Amylodroza łańcuchów lekkich (amyloidozę AL). Produkt jest wskazany w skojarzeniu z cyklofosfamidem, bortezomibem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznaną układową amyloidozę łańcuchów lekkich (AL).			

▼Darzalex: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fl. 20 ml ◆	Rx-z	100%	7260,79
▼Darzalex: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fl. 5 ml ◆		g ⁽¹⁾	bezpł.
		100%	1815,21
Daratumumab (1)Program lekowy: lenalidomid w leczeniu chorych na opornego lub nawrotowego szpiczaka mnogiego			
W: Produkt leczniczy jest wskazany; w skojarzeniu z bortezomibem, melfalanem i prednizonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych; w monoterapii u dorosłych pacjentów z nawrotowym i opornym na leczenie szpiczakiem mnogim, których wcześniejsze leczenie obejmowało inhibitor proteosomu i lek immunomodulujący i u których nastąpiła progresja choroby w trakcie ostatniego leczenia. Amylodroza łańcuchów lekkich (amyloidozę AL). Produkt jest wskazany w skojarzeniu z cyklofosfamidem, bortezomibem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznaną układową amyloidozę łańcuchów lekkich (AL).			

Daratumumab (1)Program lekowy: lenalidomid w leczeniu chorych na opornego lub nawrotowego szpiczaka mnogiego			
W: Produkt leczniczy jest wskazany; w skojarzeniu z bortezomibem, melfalanem i prednizonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych; w monoterapii u dorosłych pacjentów z nawrotowym i opornym na leczenie szpiczakiem mnogim, których wcześniejsze leczenie obejmowało inhibitor proteosomu i lek immunomodulujący i u których nastąpiła progresja choroby w trakcie ostatniego leczenia. Amylodroza łańcuchów lekkich (amyloidozę AL). Produkt jest wskazany w skojarzeniu z cyklofosfamidem, bortezomibem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznaną układową amyloidozę łańcuchów lekkich (AL).			

Daratumumab (1)Program lekowy: lenalidomid w leczeniu chorych na opornego lub nawrotowego szpiczaka mnogiego			
W: Produkt leczniczy jest wskazany; w skojarzeniu z bortezomibem, melfalanem i prednizonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych; w monoterapii u dorosłych pacjentów z nawrotowym i opornym na leczenie szpiczakiem mnogim, których wcześniejsze leczenie obejmowało inhibitor proteosomu i lek immunomodulujący i u których nastąpiła progresja choroby w trakcie ostatniego leczenia. Amylodroza łańcuchów lekkich (amyloidozę AL). Produkt jest wskazany w skojarzeniu z cyklofosfamidem, bortezomibem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznaną układową amyloidozę łańcuchów lekkich (AL).			

Daratumumab (1)Program lekowy: lenalidomid w leczeniu chorych na opornego lub nawrotowego szpiczaka mnogiego			
W: Produkt leczniczy jest wskazany; w skojarzeniu z bortezomibem, melfalanem i prednizonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych; w monoterapii u dorosłych pacjentów z nawrotowym i opornym na leczenie szpiczakiem mnogim, których wcześniejsze leczenie obejmowało inhibitor proteosomu i lek immunomodulujący i u których nastąpiła progresja choroby w trakcie ostatniego leczenia. Amylodroza łańcuchów lekkich (amyloidozę AL). Produkt jest wskazany w skojarzeniu z cyklofosfamidem, bortezomibem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznaną układową amyloidozę łańcuchów lekkich (AL).			

Daratumumab (1)Program lekowy: lenalidomid w leczeniu chorych na opornego lub nawrotowego szpiczaka mnogiego			
W: Produkt leczniczy jest wskazany; w skojarzeniu z bortezomibem, melfalanem i prednizonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych; w monoterapii u dorosłych pacjentów z nawrotowym i opornym na leczenie szpiczakiem mnogim, których wcześniejsze leczenie obejmowało inhibitor proteosomu i lek immunomodulujący i u których nastąpiła progresja choroby w trakcie ostatniego leczenia. Amylodroza łańcuchów lekkich (amyloidozę AL). Produkt jest wskazany w skojarzeniu z cyklofosfamidem, bortezomibem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznaną układową amyloidozę łańcuchów lekkich (AL).			

Daratumumab (1)Program lekowy: lenalidomid w leczeniu chorych na opornego lub nawrotowego szpiczaka mnogiego			
W: Produkt leczniczy jest wskazany; w skojarzeniu z bortezomibem, melfalanem i prednizonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych; w monoterapii u dorosłych pacjentów z nawrotowym i opornym na leczenie szpiczakiem mnogim, których wcześniejsze leczenie obejmowało inhibitor proteosomu i lek immunomodulujący i u których nastąpiła progresja choroby w trakcie ostatniego leczenia. Amylodroza łańcuchów lekkich (amyloidozę AL). Produkt jest wskazany w skojarzeniu z cyklofosfamidem, bortezomibem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo rozpoznaną układową amyloidozę łańcuchów lekkich (AL).			

Dasatinib Stada: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	1689,72
Dasatinib Stada: tabl. powł. 50 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	4224,31
Dasatinib Stada: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	3379,45
Dasatinib Stada: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	4224,31
Dasatinib Stada: tabl. powł. 140 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	5914,04

Dasatinib (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.92.a.; C.92.b.
W: Lek jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z: ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. ALL) z chromosomem Filadelfia (Ph+), w przypadku opaności lub nietolerancji wcześniejszej terapii. Lek jest wskazany do leczenia dzieci i młodzieży z: nowo rozpoznaną ALL Ph+ w skojarzeniu z chemioterapią.

Dasatinib SUN: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	1488,24
Dasatinib SUN: tabl. powł. 50 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	3720,60
Dasatinib SUN: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	2976,48
Dasatinib SUN: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	3720,60
Dasatinib SUN: tabl. powł. 140 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	5208,84

Dasatinib (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.92.a.; C.92.b.
W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z: nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową (ang. CML) z chromosomem Philadelphia (ang. Ph+) w fazie przewlekłej (ang. CP); przewlekłą białaczką szpikową w fazie przewlekłej, w fazie akceleracji lub w fazie przelomu blastycznego w przypadku opaności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. ALL) z chromosomem Philadelphia (Ph+) oraz z limfoblastyczną postacią przelomu blastycznego CML, w przypadku opaności lub nietolerancji wcześniejszej terapii. Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia dzieci i młodzieży z: nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową z chromosomem Philadelphia w fazie przewlekłej (ang. Ph+ CML CP) lub Ph+ CML CP w przypadku opaności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; nowo rozpoznaną Ph+ ALL w skojarzeniu z chemioterapią.

Dasatinib Zentiva: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	1717,20
Dasatinib Zentiva: tabl. powł. 50 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	4293,00
Dasatinib Zentiva: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	3434,40
Dasatinib Zentiva: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	4293,00
Dasatinib Zentiva: tabl. powł. 140 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	6012,00

Dasatinib (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.92.a.; C.92.b.
W: Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów z: nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową (ang. CML) z chromosomem Philadelphia (ang. Ph+) w fazie przewlekłej (ang. CP); przewlekłą białaczką szpikową w fazie przewlekłej, w fazie akceleracji lub w fazie przelomu blastycznego w przypadku opaności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. ALL) z chromosomem Philadelphia (Ph+) oraz z limfoblastyczną postacią przelomu blastycznego CML, w przypadku opaności lub nietolerancji wcześniejszej terapii. Lek jest wskazany do stosowania u dzieci i młodzieży z: nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową z chromosomem Philadelphia w fazie przewlekłej (ang. Ph+ CML-CP) lub Ph+ CML-CP w przypadku opaności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; nowo rozpoznaną Ph+ ALL w skojarzeniu z chemioterapią.

Dasatinib Zentiva: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	1717,20
Dasatinib Zentiva: tabl. powł. 50 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	4293,00
Dasatinib Zentiva: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	3434,40
Dasatinib Zentiva: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	4293,00
Dasatinib Zentiva: tabl. powł. 140 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	6012,00

Dasatinib (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.92.a.; C.92.b.
W: Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów z: nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową (ang. CML) z chromosomem Philadelphia (ang. Ph+) w fazie przewlekłej (ang. CP); przewlekłą białaczką szpikową w fazie przewlekłej, w fazie akceleracji lub w fazie przelomu blastycznego w przypadku opaności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; ostrą białaczką limfoblastyczną (ang. ALL) z chromosomem Philadelphia (Ph+) oraz z limfoblastyczną postacią przelomu blastycznego CML, w przypadku opaności lub nietolerancji wcześniejszej terapii. Lek jest wskazany do stosowania u dzieci i młodzieży z: nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową z chromosomem Philadelphia w fazie przewlekłej (ang. Ph+ CML-CP) lub Ph+ CML-CP w przypadku opaności lub nietolerancji na uprzednie leczenie, w tym leczenie imatynibem; nowo rozpoznaną Ph+ ALL w skojarzeniu z chemioterapią.

Daxanlo: kaps. twarde 150 mg - 30 szt. NOWOSC	Rx	100%	63,18
		30% ⁽¹⁾	18,95
		S ⁽²⁾	bezpł.
Daxanlo: kaps. twarde 150 mg - 60 szt. NOWOSC	Rx	100%	118,93
		30% ⁽¹⁾	35,68
		S ⁽²⁾	bezpł.

Dabigatran etexilate (1) Zakrzepica żył głębokich i zatorowość płucna oraz prewencja nawrotów zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej u dorosłych (2) Złynie powikłania zakrzepowo-zatorowe u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego (do 30 dnia po przebytej alloplastyce) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej alloplastyce) - prewencja pierwotna (3) Pacjenci 65+

W: Dawka 110 mg. Prewencja pierwotna żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej - ZChZZ (ang. VTE) u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego lub kolanowego. Prewencja udarów i zatorowości systemowej u dorosłych pacjentów z niezastawkowym migotaniem przedsionków (ang. NVAF), z jednym lub więcej czynnikami ryzyka, takimi jak wcześniejszy udar lub przemijający atak niedokrwiny (ang. TIA); wiek ≥ 75 lat; niewydolność serca (klasa \geq II wg NYHA); cukrzyca; nadciśnienie tętnicze. Leczenie zakrzepicy żył głębokich (ZZG) i zatorowości płucnej (ZP) oraz prewencja nawrotów ZZG i ZP u osób dorosłych. Leczenie ZChZZ i zapobieganie nawrotom ZChZZ u dzieci i młodzieży urodzenia do wieku poniżej 18 lat. Postaci farmaceutyczne odpowiednie dla wieku, patrz ChPL. **Dawka 150 mg.** Prewencja udarów i zatorowości systemowej u dorosłych pacjentów z niezastawkowym migotaniem przedsionków (ang. NVAF), z jednym lub więcej czynnikami ryzyka, takimi jak wcześniejszy udar lub przemijający atak niedokrwiny (ang. TIA); wiek ≥ 75 lat; niewydolność serca (klasa \geq II wg NYHA); cukrzyca; nadciśnienie tętnicze. Leczenie zakrzepicy żył głębokich (ZZG) i zatorowości płucnej (ZP) oraz prewencja nawrotów ZZG i ZP u osób dorosłych. Leczenie ZChZZ i zapobieganie nawrotom ZChZZ u dzieci i młodzieży urodzenia do wieku poniżej 18 lat. Postaci farmaceutyczne odpowiednie dla wieku, patrz ChPL.

▼Daxas: tabl. powł. 500 μ g - 30 szt. Rx 100% 261,80

Roflumilast AstraZeneca

Daylette: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 28 szt. Rx 100% 27,43

Ethinylestradiol + Drospirenone Gedeon Richter

Debelizyna: pasta do przyg. zaw. doustnej 654,5 mg/g - 1 tuba 100 g OTC 100% 26,59

Dolichos biflori Polpharma

Debretin: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. Rx 100% 21,70

Debretin: tabl. powł. 100 mg - 100 szt. Rx 100% 42,93

Trimebutine maleate Polpharma

Debridat®: granulatu do przyg. zaw. 7,87 mg/g - 1 but. 250 ml Rx 100% 22,00

Debridat®: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. Rx 100% 20,00

Trimebutine + Trimebutine maleate Pfizer

Debridat® - (IR): granulatu do przyg. zaw. 7,87 mg/g - 1 but. 250 ml Rx 100% 13,52

Debridat® - (IR): tabl. powł. 100 mg - 30 szt. Rx 100% 15,00

Trimebutine maleate + Trimebutine Delfarma

Debutir: kaps. 150 mg - 60 szt. SZ 100% 35,23

Sodium butyrate Polpharma

Debutir Forte: kaps. 300 mg - 60 szt. SZ 100% 46,21

Sodium butyrate Polpharma

Debutir®: czopki doodbytnicze 300 mg - 10 szt. WMd 100% 34,30

Prep. Jołż Polpharma

Deca-Durabolin®: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp. 1 ml Rx 100% 54,55

Nandrolone decanoate Aspen Pharma Trading Limited

Decadal®: inj. dom. [roztw.] 50 mg/ml - 5 amp. 1 ml \diamond Rx 100% 42,47

Dekristol Forte: kaps. twarde 50 000 j.m. - 6 szt. Rx 100% 50,00

Dekristol Forte: kaps. twarde 50 000 j.m. - 12 szt. Rx 100% 86,00

Colecalciferol Sun Farm

Dekristol Pro: kaps. twarde 25 000 j.m. - 10 szt. Rx 100% 44,00

Colecalciferol Sun Farm

Delmuo 2,5: tabl. powł. 2,5/2,5 mg - 28 szt. \diamond Rx 100% 13,69

Denofix: tabl. powł. 120 mg - 28 szt. \diamond Rx 100% 52,25



Naszym wyborem

enarenal
enalapril maleas

Depakine® Chronosphere 1000: granulaty o przedzi. uwalnianiu 1000 mg - 30 szasz. ◆	Rx	100%	57,93
		B ⁽¹⁾	10,73
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	13,93
	S ⁽⁴⁾	bezpł.	

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

W: Padaczka, napady uogólnione; napady miokloniczne; napady toniczno-kloniczne; napady atoniczne; napady mieszane; napady częstotliwości; napady proste lub złożone; napady wtórnie uogólnione; zespoły specyficzne (Westa, Lennox-Gastaut). **Leczenie epizodów maniakalnych w chorobie afektywnej dwubiegunowej,** w przypadku gdy li jest przeciwskazany lub źle tolerowany. Kontynuacja leczenia walproinianem można rozważyć u pacjentów, u których uzyskano odpowiedź kliniczną na leczenie walproinianem ostrej fazy manii.

Depesit Met: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 50/1000 mg - 56 szt.	Rx	100%	60,08
		30% ⁽¹⁾	35,66
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Depesit Met: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 50/500 mg - 56 szt.	Rx	100%	60,08
		30% ⁽¹⁾	35,66
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Depesit Met: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 100/1000 mg - 28 szt.	Rx	100%	60,08
		30% ⁽¹⁾	35,66
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Siagliptin + Metformin hydrochloride (1)W doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą: cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie metforminy w maksymalnej tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA1c $\geq 7\%$ (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+ **W:** U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2: lek jest wskazany do stosowania, oprócz diety i ćwiczeń fizycznych w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki metforminy w monoterapii lub u pacjentów już leczonych syagliptyną w skojarzeniu z metforminą. Lek wskazany jest do stosowania w skojarzeniu z pochodną sulfonilomocznika (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki metforminy i pochodnej sulfonilomocznika. Lek jest wskazany w leczeniu potrójnie skojarzonym z agonistą receptora aktywowanego przez proliferator peroksydomów typu gamma (PPAR γ) (tj. tiazolidynonem), oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki metforminy i agonisty receptora PPAR γ . Lek jest także wskazany do stosowania, jako lek uzupełniający podanie insuliny (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym) pomocniczo wraz z dietą i ćwiczeniami fizycznymi w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów, u których stosowanie stałej dawki insuliny i metforminy nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii.

Depo-Medrol®: inj. 40 mg/ml - 1 fiol. 1 ml	Rx	100%	15,23
		50% ⁽¹⁾	7,62
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽⁴⁾	bezpł.	

Methylprednisolone acetate (1)W: Glikokortykosteroidy powinny być traktowane jedynie jako terapia objawowa, oprócz przypadków zaburzeń endokrynologicznych, kiedy są stosowane jako leczenie substytucyjne. Podanie domięśniowe: w przypadku, kiedy leczenie doustne nie może być zastosowane, produkt podawany domięśniowo stosuje się w wymienionych poniżej wskazaniach. Zaburzenia endokrynologiczne: pierwotna lub wtórna niedoczynność kory nadnerczy (hydrokortyzon lub kortyzon są lekami z wyboru; w razie konieczności syntetyczne analogi mogą być stosowane jednocześnie z mineralokortykosteroidami; u niemowląt i dzieci uzupełniające podawanie mineralokortykosteroidów jest szczególnie istotne). Ostra niedoczynność kory nadnerczy (hydrokortyzon lub kortyzon są lekami z wyboru; leczenie uzupełniające mineralokortykosteroidami może być konieczne, szczególnie w przypadku stosowania syntetycznych analogów). Wrodzony przerost nadnerczy. Nieropne zapalenia tarczycy. Hiperkalcemia w przebiegu choroby nowotworowej. Choroby reumatyczne: leczenie wspomagające do krótkotrwałego stosowania (w czasie epizodu zaostrzenia lub pogorszenia stanu zdrowia) w przebiegu: porażowej choroby zwyrodnieniowej stawów; zapalenia błony maziowej w przebiegu choroby zwyrodnieniowej stawów; reumatoidalnego zapalenia stawów, w tym młodzieńczego reumatoidalnego zapalenia stawów (w niektórych przypadkach może być wymagane podawanie małych dawek jako leczenie podtrzymujące); ostrego i podostrego zapalenia kaletki maziowej; zapalenia nadkłyka; ostrego nieswoistego zapalenia pochewki ścięgna; ostrego dnawego zapalenia stawów; łuszczycowego zapalenia stawów; zeszytyniającego zapalenia stawów kręgosłupa. Układowe choroby tkanki łącznej: w okresie zaostrzenia lub jako leczenie podtrzymujące w przebiegu: toczeni a rumieniowatego układowego; układowego zapalenia wielomięśniowego i zapalenia skórno-mięśniowego; ostrego reumatycznego zapalenia mięśnia sercowego. Choroby dermatologiczne: pęcherzyca; ciężka odmiana rumienia wielopostaciowego (zespół Stevens-Johnsona); zluszczone zapalenie skóry; ziarniak grzybiasty; pęcherzowe opryszczkowe zapalenie skóry; ciężka postać łojotokowego zapalenia skóry; ciężka postać łuszczycy. Choroby alergiczne: leczenie ciężkich lub uniemożliwiających normalne funkcjonowanie chorób alergicznych, w przypadku, kiedy tradycyjne metody leczenia są nieskuteczne: astma oskrzelowa; wyprysk kontaktowy (kontaktowe zapalenie skóry); atopowe zapalenie skóry; choroba posurocząca; sezonowy lub całoroczny alergiczny nieżyt nosa; reakcja nadwrażliwości na leki; reakcje pokrzywkowe po transfuzji; ostry nietowarzystwy infekcji obrzęk krtani (lekem pierwszego wyboru jest adrenalina). Choroby oczu: ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne obejmujące oko i jego przydatki, takie jak: ropiszczak oczny; zapalenie łezówki; zapalenie łezówki i ciała rzęskowego; zapalenie naczyń i siatkówki; rozlane zapalenie błony naczyniowej wrodzonego odnoka oka; zapalenie nerwu wzrokowego; reakcja nadwrażliwości na leki; zapalenie w obrębie odnóżka przedniego oka; alergiczne zapalenie spojówek; alergiczne brzożne wrzodzenia rogówki; zapalenie rogówki. Choroby przewodu pokarmowego: wspomagające w ostrej fazie choroby; w przebiegu; wrzodzącego zapalenia jelita grubego (leczenie układowe); choroby Crohna (leczenie układowe). Choroby układu oddechowego: objawowa sarkoidoza płuc; berylioza (pylica berylowa); piorunująca lub rozsiana gruźlica płuc, jednocześnie z odpowiednim chemioterapeutycznym leczeniem przeciwgruźliczym; zespół Loefflera niepodający się leczeniu innymi produktami leczniczymi; zachyłkowe zapalenie płuc. Choroby krwi: wtórna mialofitykość u dorosłych nabyta (autoimmunologiczna) niedokrwistość hemolityczna niedobór erytroblastów w szpiku (erytoblastopenia) wrodzona niedokrwistość hipoplastyczna. Choroby nowotworowe: leczenie paliatywne: białaczki i chłoniaki u dorosłych; ostre białaczki u dzieci. Obrzęki: w celu wywołania diurezy albo remisji proteinurii (białkomoczu) w zespole nerczycowym: bez mocznicy; idiopatycznym, w przebiegu tocznia rumieniowatego. Układ nerwowy: zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego. Inne: gruźlicze zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych przy obecności bloku

podpajęczynkowego lub w sytuacji zagrożenia blokiem podpajęczynkowym w odpowiednim leczeniu przeciwgruźliczym. Włóknica z zajęciem układu nerwowego lub mięśnia sercowego. Podanie dostawo we. Podanie do kaletki maziowej. Podanie okołostawowe: produkt jest wskazany do krótkotrwałego podawania, jako terapia uzupełniająca w: zapaleniu błony maziowej w przebiegu choroby zwyrodnieniowej stawów; reumatoidalnym zapaleniu stawów; porażowej chorobie zwyrodnieniowej stawów; ostrym i podostym zapaleniu kaletki maziowej; zapaleniu nadkłyka; ostrym nieswoistym zapaleniu pochewki ścięgna; ostrym dnawym zapaleniu stawów C. Podanie na zmianę chorobową produktu jest wskazany do iniekcji bezpośrednio do zmian chorobowych w następujących stanach: keloidy; ograniczone miejscowo, przerostowe, nacieknięte, zapalne zmiany w przebiegu: liszaja płaskiego; łuszczycy plackowatej; ziarniaka obrączkowego; przewlekłego liszaja prostego (ograniczonego neurodermitu); toczni rumieniowaty krążkowy (ogniskowy); łysienie plackowate; obumieranie obrączkowe; produkt może mieć również zastosowanie w leczeniu guzów torbielowatych, zapalen rozciągniętych lub zapalen ścięgien (ganglionów). Podanie doobitnicze: wrzodzące zapalenie jelita grubego. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Depo-Medrol® z lidokainą: inj. [zaw. 40 mg+ 10 mg/ml - 1 fiol. + 1% r. lidokainy ◆	Rx	100%	15,58
		50% ⁽¹⁾	7,97
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽⁴⁾	bezpł.	

Methylprednisolone acetate + Lidocaine hydrochloride (1)W: Glikokortykosteroidy powinny być stosowane jedynie jako terapia objawowa. Produkt podaje się domięśniowo, doogniskowo, okołostawowo lub dostawowo. Produkt jest wskazany do krótkotrwałego podawania, jako terapia uzupełniająca w okresie ostrego epizodu lub zaostrzenia w następujących schorzeniach: zapalenie błony maziowej w przebiegu choroby zwyrodnieniowej stawów; reumatoidalne zapalenie stawów; porażowa choroba zwyrodnieniowa stawów; ostre i podostre zapalenie kaletki maziowej; zapalenie nadkłyka; ostre nieswoiste zapalenie pochewki ścięgna; ostre dnawe zapalenie stawów. Produkt może mieć również zastosowanie w leczeniu guzów torbielowatych, zapalen rozciągniętych lub zapalen ścięgien (ganglionów). (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Depo-Provera™: inj. [zaw. 150 mg/ml - 1 fiol. 3,3 ml	Rx	100%	X
		100%	X
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Depo-Provera™: inj. [zaw. 150 mg/ml - 1 fiol. 6,7 ml	Rx	100%	25,81
		100%	25,81
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Depo-Provera™: inj. [zaw. 150 mg/ml - 1 fiol. 1 ml	Rx	100%	48,36
		100%	48,36
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Depralin: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	31,49
		100%	31,49
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Depralin ODT: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	24,52
		100%	24,52
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Depralin ODT: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	25,70
		100%	25,70
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Depralin ODT: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	48,79
		100%	48,79
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Depratal: tabl. dojelitowe 30 mg - 28 szt.	Rx	100%	21,20
		30% ⁽¹⁾	11,01
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Depratal: tabl. dojelitowe 30 mg - 56 szt.	Rx	100%	40,68
		30% ⁽¹⁾	20,30
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Depratal: tabl. dojelitowe 60 mg - 28 szt.	Rx	100%	40,68
		30% ⁽¹⁾	20,30
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Depratal: tabl. dojelitowe 60 mg - 56 szt.	Rx	100%	77,64
		30% ⁽¹⁾	36,87
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Duloxetine (1) Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych (F32.2, F32.3, F33.3 wg ICD-10) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	9,81
		30% ⁽¹⁾	2,65
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Deprexoleto®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	27,07
		30% ⁽¹⁾	7,31
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Deprexoleto®: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	29,22
		30% ⁽¹⁾	7,89
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Deprexoleto®: tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	49,75
		30% ⁽¹⁾	13,44
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Deprexoleto®: tabl. powł. 60 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	49,75
		30% ⁽¹⁾	13,44
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Mianserin (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	32,59
		100%	32,59
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Dermisil: krem (1 mg+ 20 mg/g) - 1 tuba 15 g	Rx	100%	32,59
		100%	32,59
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Betamethasone + Fusidic acid	Rx	100%	32,59
		100%	32,59
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Mianserin (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	32,59
		100%	32,59
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Dermisil: krem (1 mg+ 20 mg/g) - 1 tuba 15 g	Rx	100%	32,59
		100%	32,59
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Dermisil: maść 1 mg/g - 1 op. 10 g	Rx-z	100%	44,00
		100%	44,00
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Dermisil: maść 1 mg/g - 1 op. 30 g	Rx-z	100%	113,00
		100%	113,00
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Dermovate®: krem 0,5 mg/g - 1 tuba 25 g	Rx	100%	11,19
		100%	11,19
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Dermovate®: maść 0,5 mg/g - 1 tuba 25 g	Rx	100%	11,19
		100%	11,19
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Dermovate®: roztw. na skórę 0,5 mg/ml - 1 but. 50 ml	Rx	100%	11,07
		50% ⁽¹⁾	13,91
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Dermovate®: roztw. na skórę 0,5 mg/ml - 1 but. 25 ml	Rx	100%	11,07
		50% ⁽¹⁾	13,91
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Clobetasol propionate (1)W: Maść, krem. Klobetazolu propionian jest korykosteroidem o bardzo silnym działaniu, przeznaczonym do stosowania miejscowego. Lek wskazany jest u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat do leczenia objawów stanu zapalnego i swędzącego w przebiegu chorób skóry reagujących na leczenie korykosteroidami, takich jak: łuszczyca (z wyłączeniem zmian uogólnionych), liszaj płaski, toczni rumieniowaty (DLE), nawracający wyprysk, trudne w leczeniu choroby skóry, których dotychczasowe leczenie słabszymi korykosteroidami okazało się nieskuteczne. Roztw. na skórę. Leczenie miejscowe chorób zapalnych owłosionej skóry głowy, reagujących na leczenie steroidami, takich jak łuszczyca; trudne w leczeniu postaci wyprysku, dla których dotychczas stosowane leczenie słabszymi steroidami okazało się nieskuteczne. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	X
		100%	X
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Dermovate® - (IR): roztw. na skórę 0,5 mg/ml - 1 but. 25 ml	Rx	100%	18,20
		50% ⁽¹⁾	9,87
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Dermovate® - (IR): roztw. na skórę 0,5 mg/ml - 1 but. 50 ml	Rx	100%	18,20
		50% ⁽¹⁾	9,87
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Clobetasol propionate (1)W: Klobetazolu propionian jest silnym korykosteroidem do stosowania miejscowego. W postaci roztworu na skórę jest wskazany w leczeniu objawów reagujących na leczenie korykosteroidami chorób skóry, takich jak: łuszczyca, trudne w leczeniu postaci wyprysku, których dotychczas stosowane leczenie słabszymi steroidami okazało się nieskuteczne. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	18,21
		50% ⁽¹⁾	9,88
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Dermovate® - (IR): roztw. na skórę 0,5 mg/ml - 1 but. 50 ml	Rx	100%	18,21
		50% ⁽¹⁾	9,88
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Clobetasol propionate (1)W: Klobetazolu propionian jest silnym korykosteroidem do stosowania miejscowego. W postaci roztworu na skórę jest wskazany w leczeniu objawów reagujących na leczenie korykosteroidami chorób skóry, takich jak: łuszczyca, trudne w leczeniu postaci wyprysku, których dotychczas stosowane leczenie słabszymi steroidami okazało się nieskuteczne. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	20,41
		100%	20,41
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Desferal®: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 500 mg - 10 fiol.	Rx	100%	201,41
		100%	201,41
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Desferal®: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 500 mg - 10 fiol.	Rx	100%	201,41
		100%	201,41
		C ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.



Diabufor XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	10,85
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	6,26
Diabufor XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	Rx	100%	16,01
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	7,53
Diabufor XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	Rx	100%	21,05
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	8,68

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+

W: 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 mcy. 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 metformina 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.

▼ Diacomit: kaps. twarde 250 mg - 60 szt.	Rx-x	100%	747,56
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	12,07
▼ Diacomit: kaps. twarde 500 mg - 60 szt.	Rx-x	100%	1477,37
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	3,20
▼ Diacomit: prosz. do przyg. zaw. doust. 250 mg - 60 szasz.	Rx-x	100%	747,56
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	12,07
▼ Diacomit: prosz. do przyg. zaw. doust. 500 mg - 60 szasz.	Rx-x	100%	1477,37
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	3,20

Stripentol (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Terapia wspomagająca (w skojarzeniu z kłobazarem i walproinianem) u pacjentów cierpiących na ciężką miokloniczną padaczkę niemożliwą z uogólnionymi napadami toniczno-klonicznymi opornymi na leczenie kłobazarem i walproinianem (3) Terapia wspomagająca (w skojarzeniu z kłobazarem i walproinianem) u pacjentów cierpiących na ciężką miokloniczną padaczkę niemożliwą z uogólnionymi napadami toniczno-klonicznymi opornymi na leczenie kłobazarem i walproinianem WP: Złośliwa ogniskowa migrująca padaczka niemożliwa

W: Produkt jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z kłobazarem i walproinianem w terapii wspomagającej u pacjentów cierpiących na ciężką miokloniczną padaczkę niemożliwą (SMEI, zespół Draveta) z uogólnionymi napadami toniczno-klonicznymi opornymi na leczenie kłobazarem i walproinianem. Biocodex

▼ Diafer: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 25 amp. 2 ml	Rx	100%	1075,00
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	5,46

Ferric derisomaltose
Pharmacosmos A/S

Diagen: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,09
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	3,60

Gliclazide (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w cukrzycy insulinoniezależnej (typu II) u osób dorosłych, kiedy przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi.

▼ Diagnostic Gold Strip: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM	100%	39,49
		30% ⁽¹⁾	12,13
		R ⁽²⁾	3,60

Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięcia insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

▼ Diane-35: tabl. powł. 2 mg+ 0,035 mg - 21 szt.	Rx	100%	11,53
		30% ⁽¹⁾	6,21
		R ⁽²⁾	17,15

Ethinylestradiol + Cyproterone acetate (1) W: Leczenie umiarkowanego do ciężkiego trądziku (z łojotokiem lub bez niego) związanego z wrażliwością na androgeny i/lub hirsutyzm u kobiet w wieku rozrodczym. Produkt leczniczy powinien być stosowany w leczeniu trądziku wyłącznie, wówczas gdy zwykła terapia miejscowa i ogólnoustrojowe leczenie antybiotykami. Ponieważ produkt leczniczy jest również hormonalnym środkiem antykoncepcyjnym, nie powinien być stosowany w skojarzeniu z innymi hormonalnymi środkami antykoncepcyjnymi.

Diapre [®] MR: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 30 mg - 60 szt.	Rx	100%	24,95
		R ⁽¹⁾	18,32
		S ⁽²⁾	bezp.

Diapre[®] MR: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 30 szt.

Diapre [®] MR: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,50
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	6,00

Gliclazide (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

W: Cukrzyca insulinoniezależna (typ 2) u dorosłych, kiedy leczenie dietetyczne i wysiłek fizyczny oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi.

Diari [®] : tabl. 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	4,29
		R ⁽¹⁾	bezp.
		S ⁽²⁾	bezp.

Diari[®]: tabl. 2 mg - 30 szt.

Diari [®] : tabl. 2 mg - 30 szt.	Rx	100%	10,09
		R ⁽¹⁾	3,46
		S ⁽²⁾	bezp.

Diari[®]: tabl. 3 mg - 30 szt.

Diari [®] : tabl. 3 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,14
		R ⁽¹⁾	4,80
		S ⁽²⁾	bezp.

Diari[®]: tabl. 4 mg - 30 szt.

Diari [®] : tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	17,55
		R ⁽¹⁾	6,40
		S ⁽²⁾	bezp.

Glimepiride (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

W: Lek stosuje się w leczeniu cukrzycy typu 2, gdy dieta, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie mc. nie są wystarczająco skuteczne.

DIAVUE ToGo: test paskowy - 50 szt.	WM	100%	35,43
		30% ⁽¹⁾	10,63
		R ⁽²⁾	3,20

Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięcia insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Diazepam Genoptim: tabl. 5 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	15,83
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	16,94

Diazepam
Synoptis Pharma

Diazidan [®] : tabl. 80 mg - 60 szt.	Rx	100%	10,31
		R ⁽¹⁾	bezp.
		S ⁽²⁾	bezp.

Gliclazide (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+

W: Cukrzyca typu 2 (nie zależna od insuliny) u pacjentów, u których przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie mc. nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi.

Dibucell Active: opatrunek biopolimerowy [jalowy] 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	26,38
		30% ⁽¹⁾	7,91
		R ⁽²⁾	bezp.

Dibutyrylochityna (1) Przewlekłe owrodzenia

Diclac [®] : inj. dom. [roztw.] 25 mg/ml (75 mg/3 ml) - 5 amp. 3 ml	Rx	100%	8,80
		R ⁽¹⁾	4,40
		S ⁽²⁾	bezp.

Diclac[®]: inj. dom. [roztw.] 25 mg/ml (75 mg/3 ml) - 10 amp. 3 ml

Diclac [®] : inj. dom. [roztw.] 25 mg/ml (75 mg/3 ml) - 10 amp. 3 ml	Rx	100%	16,62
		50% ⁽¹⁾	8,31
		S ⁽²⁾	bezp.

Diclofenac sodium (1) W: Wskazania do refundacji. Leczenie objawowe ostrego bólu w przypadku: reumatoidalnego zapalenia stawów (RZS), zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa (ZZSK), zapalenia stawów krzyżowo-biodrowych, zapalenia kości i stawów, zmian zwyrodnieniowych kręgosłupa, dny moczanowej, porażonych bólów stawowych lub mięśniowych, bólów pooperacyjnych związanych ze stanem zapalnym i obrzękiem, stanów zapalnych mięśni, ścięgien i więzadeł, reumatyzmu postawowego, zapalenia okostnowego. Stosowanie rozstrzygu do wstrzykiwań jest wskazane tylko wtedy, gdy konieczny jest bardzo szybki początek działania lub gdy przyjmowanie produktu leczniczego doustnie bądź w postaci czopka nie jest możliwe. Wskazania z ChPL. Podanie domięśniowe. Leczenie: zaostreżeń zapalnych lub zwyrodnieniowych postaci choroby reumatycznej; reumatoidalnego zapalenia stawów, zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, choroby zwyrodnieniowej stawów, zapalenia stawów kręgosłupa, zespołów bólowych związanych ze zmianami w kręgosłupie, reumatyzmu postawowego. Ostreży napadów dny. Kolki nerkowej i wątrobowej. Bólów spowodowanych pourazowymi i pooperacyjnymi stanami zapalnymi i obrzękami. Ciężkich napadów migreny. (2) Pacjenci 65+

Diclac [®] 50: czopki doodbytnicze 50 mg - 10 szt.	Rx	100%	8,97
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	6,50

Diclac[®] 50: tabl. powł. dojelitowe 50 mg - 30 szt.

Diclac [®] 50: tabl. powł. dojelitowe 50 mg - 50 szt.	Rx	100%	18,11
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	bezp.

Diclac[®] 75 Duo: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 75 mg - 10 szt.

Diclac [®] 75 Duo: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 75 mg - 20 szt.	Rx	100%	15,38
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	bezp.

Diclac[®] 100: czopki doodbytnicze 100 mg - 10 szt.

Diclac [®] 100: czopki doodbytnicze 100 mg - 10 szt.	Rx	100%	15,38
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	bezp.

Diclac[®] 150 Duo: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 150 mg - 10 szt.

Diclac [®] 150 Duo: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 150 mg - 20 szt.	Rx	100%	15,38
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	bezp.

Diclofenac sodium
Sandoz GmbH

Diclac [®] 100 - (IR): czopki 100 mg - 10 szt.	Rx	100%	21,70
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	11,53

Diclac[®] 150 Duo - (IR): tabl. o zmodyf. uwalnianiu 150 mg - 20 szt.

Diclac [®] 150 Duo - (IR): tabl. o zmodyf. uwalnianiu 150 mg - 20 szt.	Rx	100%	21,39
		R ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezp.

Dicloabak[®]: krople do oczu [roztw.] 1 mg/ml - 1 but. 10 ml

Diclofenac sodium (1) W: Hamowanie zwężenia żrenicy w trakcie operacji zażmy. Zapobieganie zapaleniu w operacjach zażmy i przedniego odninka oka. Zwalczenie bólu gałki ocznej w operacji keratomii fotorefrakcyjnej w ciągu pierwszych 24 h po operacji. (2) Pacjenci 65+

Dicloberl 75 mg/3 ml: inj. [roztw.] 75 mg/3 ml - 5 amp. 3 ml	Rx	100%	17,23
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	14,62

Diclofenac sodium
Berlin-Chemie/Menarini

Dicloberl [®] 50: czopki doodbytnicze 50 mg - 10 szt.	Rx	100%	20,05
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	22,97

Diclofenac sodium
Berlin-Chemie/Menarini

Diclo Duo: kaps. o zmod. uwalnianiu 75 mg - 30 szt.

Diclo Duo: kaps. o zmod. uwalnianiu 75 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,37
		50% ⁽¹⁾	9,62
		S ⁽²⁾	bezp.

Diclofenac sodium (1) W: Leczenie objawowe: zapalnych postaci chorób reumatycznych (np. reumatoidalne zapalenie stawów, zesztywniające zapalenie stawów kręgosłupa, choroby zwyrodnieniowe stawów). Reumatycznych i pourazowych stanów zapalnych ścięgien, więzadeł i tkanek miękkich okostnowych. Przeciwbólowo: po zabiegach chirurgicznych, w bolesnym miesiączkowaniu. (2) Pacjenci 65+

Diclo Duo Combi: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 75 mg+ 20 mg - 30 szt.

Diclo Duo Combi: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 75 mg+ 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,00
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	X

Omeprazole + Diclofenac sodium
Bausch Health

Dicloratio: inj. dom. [roztw.] (75 mg+ 20 mg)/2 ml - 3 amp. 2 ml

Dicloratio: inj. dom. [roztw.] (75 mg+ 20 mg)/2 ml - 3 amp. 2 ml	Rx	100%	5,28
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	16,27

Lidocaine hydrochloride + Diclofenac sodium
Ratiopharm

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium	Rx	100%	12,63
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	16,27

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska

Diclofenac sodium
Alfasigma Polska



Skuteczny przepływ

pentoxifyline
polfilin
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Dilzem® retard 180: tabl. o przedl. uwalnianiu 180 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	17,13
	R ⁽¹⁾		3,20
	S ⁽²⁾		bezpł.

Diltiazem hydrochloride (1)W: Choroba niedokrwienne serca pod postacią: duszności bolesnej stałej; duszności bolesnej niestabilnej; duszności bolesnej naczynioskurczowej (postać Prinzmetala). Naciśnienie tętnicze. (2) Pacjenci 65+ Pfizer

Dionelle®: tabl. 0,03 mg+ 2 mg - 21 szt.	Rx	100%	37,00
---	----	------	-------

Dionelle®: tabl. 0,03 mg+ 2 mg - 63 szt.	Rx	100%	78,00
---	----	------	-------

Ethinylestradiol + Dienogest Kadefarm

Diovan®: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,42
---	----	------	-------

Diovan®: tabl. powł. 160 mg - 14 szt.	Rx	100%	17,88
--	----	------	-------

		100%	33,54
--	--	------	-------

Diovan®: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	18,56
--	----	--------------------	-------

	DZ ⁽²⁾		bezpł.
--	-------------------	--	--------

	S ⁽³⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

Valsartan (1)W: Naciśnienie 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, w przypadku braku tolerancji u inhibitorów ACE lub u pacjentów nietolerujących β – blokerów jako terapia dodana do inhibitorów ACE, wówczas, gdy nie można zastosować antagonistów receptora mineralokortykoidowego. WP: Naciśnienie 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+ Novartis Pharma

Diphereline® 0,1 mg: inj. podsk. [prosz. do przyg. roztw.] 0,1 mg - 7 fiol.+ rozp.	Rx	100%	255,20
---	----	------	--------

Triptorelin Ipsen Poland

		100%	285,06
--	--	------	--------

Diphereline® SR 3,75: inj. dom. [liof. do przyg. zaw. o przedl. uwaln.] 3,75 mg - 1 zest.	Rx	B ⁽¹⁾	bezpł.
--	----	------------------	--------

	R ⁽²⁾		129,59
--	------------------	--	--------

	S ⁽³⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

Triptorelin (1) Program lekowy: leczenie przedwczesnego dojrzewania płciowego u dzieci (2) Rak prostaty WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie raka gruczołu krokowego kiedy wymagane jest obniżenie stężenia testosteronu do stężenia charakterystycznego dla braku czynności gruczołów płciowych (stężenia kastracyjnego). Korzystny efekt leczenia jest bardziej wyrażniejszy z czystości, jeśli pacjent nie otrzymał wcześniej żadnego innego leczenia hormonalnego. Rak sutka u kobiet przed menopauzą i po menopauzie, gdy wskazane jest leczenie hormonalne. Przedwczesne dojrzewanie płciowe (przed 8 r. u dziewcząt i przed 10 r. u chłopców). Endometrioza narządów płciowych i zewnętrzna (stadium I-IV). Leczenie nie powinno być prowadzone dłużej niż 2-3 m-cy. Nie zaleca się rozpoczęcia 2-ego cyklu leczenia triptoreliną lub innym analogiem GnRH. Leczenie włókniakomięśniaków macicy w zakresie przygotowania do zabiegu chirurgicznego lub u pacjentek, których nie zakwalifikowano do zabiegu chirurgicznego. Niepłodność u kobiet. Leczenie uzupełniająca w połączeniu z podawaniem gonadotropin (hMG, FSH, hCG) w celu wywołania jajeczkowania, w przygotowaniu do zapłodnienia zewnętrznostronowego i przeniesienia zarodka do macicy. Ipsen Poland

Diphereline® SR 11,25 mg: inj. dom. [liof. do przyg. zaw. o przedl. uwaln.] 11,25 mg - 1 zest.	Rx	100%	619,99
---	----	------	--------

	R ⁽¹⁾		64,04
--	------------------	--	-------

	S ⁽²⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

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

W: Rak gruczołu krokowego. Leczenie raka gruczołu krokowego kiedy wymagane jest obniżenie stężenia testosteronu do stężenia charakterystycznego dla braku czynności gruczołów płciowych (stężenia kastracyjnego). Pacjenci, którzy uprzednio nie byli poddawani terapii hormonalnej, lepiej reagują na leczenie triptoreliną. Przedwczesne dojrzewanie płciowe pochodzenia ośrodkowego (przed 8 r. u dziewcząt i przed 10 r. u chłopców). Ipsen Poland

Diphereline® SR 22,5 mg: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 22,5 mg - 1 fiol. (+1 amp. rozp.)	Rx	100%	X
--	----	------	---

Triptorelin Ipsen Poland

Diphergan®: syrop 5 mg/5 ml - 1 but. 150 ml ◆	Rx	100%	25,00
--	----	------	-------

Promethazine hydrochloride Bausch Health

Diphergan®: draż. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	23,00
--	----	------	-------

Diphergan®: draż. 25 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	26,00
--	----	------	-------

Promethazine hydrochloride Bausch Health

		100%	12,61
--	--	------	-------

Dipperam: tabl. powł. 5/80 mg - 28 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	5,12
--	----	--------------------	------

	S ⁽²⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

		100%	24,25
--	--	------	-------

Dipperam: tabl. powł. 5/160 mg - 28 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	9,27
---	----	--------------------	------

	S ⁽²⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

		100%	44,79
--	--	------	-------

Dipperam: tabl. powł. 5/160 mg - 56 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	14,83
---	----	--------------------	-------

	S ⁽²⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

		100%	23,68
--	--	------	-------

Dipperam: tabl. powł. 5/80 mg - 56 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	8,70
--	----	--------------------	------

	S ⁽²⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

		100%	24,25
--	--	------	-------

Dipperam: tabl. powł. 10/160 mg - 28 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	9,27
--	----	--------------------	------

	S ⁽²⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

Dipperam: tabl. powł. 10/160 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	44,79
--	----	------	-------

	R ⁽¹⁾		14,83
--	------------------	--	-------

	S ⁽²⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

Amlodipine + Valsartan (1)W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane podczas monoterapii amlodypiną lub walsartanem. WP: Naciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+ Sandos GmbH

Dipperam HCT: tabl. powł. 5/160/12,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	21,40
--	----	------	-------

	S ⁽²⁾		6,42
--	------------------	--	------

		100%	21,40
--	--	------	-------

Dipperam HCT: tabl. powł. 10/160/12,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	6,42
---	----	--------------------	------

	S ⁽²⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

		100%	21,40
--	--	------	-------

Dipperam HCT: tabl. powł. 10/160/25 mg - 28 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	6,42
---	----	--------------------	------

	S ⁽²⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

Amlodipine + Valsartan + Hydrochlorothiazide (1)W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego, jako terapia zastępcza u dorosłych, u których ciśnienie tętnicze jest odpowiednio kontrolowane za pomocą amlodypiny, walsartanu i hydrochlorotiazidu (HCT) podawanych jako trzy osobne produkty lecznicze lub jako dwa produkty lecznicze, z których jeden zawiera dwie substancje czynne, a drugi zawiera pozostałą substancję czynną. WP: Naciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+ Sandos GmbH

Dipper-Mono: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,15
---	----	------	-------

	R ⁽¹⁾		6,66
--	------------------	--	------

	DZ ⁽²⁾		bezpł.
--	-------------------	--	--------

	S ⁽³⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

		100%	22,01
--	--	------	-------

Dipper-Mono: tabl. powł. 80 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	7,03
---	----	--------------------	------

	DZ ⁽²⁾		bezpł.
--	-------------------	--	--------

	S ⁽³⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

		100%	27,34
--	--	------	-------

Dipper-Mono: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	12,36
--	----	--------------------	-------

	DZ ⁽²⁾		bezpł.
--	-------------------	--	--------

	S ⁽³⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

		100%	42,39
--	--	------	-------

Dipper-Mono: tabl. powł. 160 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	12,72
--	----	--------------------	-------

	DZ ⁽²⁾		bezpł.
--	-------------------	--	--------

	S ⁽³⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

Valsartan (1)W: Naciśnienie 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 serca po świeżo przeżytym (12 h do 10 dni) zawale mięśnia sercowego. Niewydolność serca. Leczenie dorosłych pacjentów z objawową niewydolnością serca, gdy inhibitor ACE nie są tolerowane lub jako terapia dodana do inhibitorów ACE u pacjentów nietolerujących leków β-adrenolitycznych, gdy nie można zastosować leków z grupy antagonistów receptorów dla mineralokortykoidów. WP: Naciśnienie 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+ Sandos GmbH

Dipper-Mono: tabl. powł. 320 mg - 28 szt.	Rx	100%	48,23
--	----	------	-------

	R ⁽¹⁾		18,27
--	------------------	--	-------

	DZ ⁽²⁾		bezpł.
--	-------------------	--	--------

	S ⁽³⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

Valsartan (1)W: Naciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych i nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. WP: Naciśnienie 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+ Sandos GmbH

Diprogenta: krem (0,64 mg+ 1 mg/g) - 1 tuba 15 g	Rx	100%	18,99
---	----	------	-------

Diprogenta: maść (0,64 mg+ 1 mg/g) - 1 tuba 15 g	Rx	100%	18,46
---	----	------	-------

Betamethasone dipropionate + Gentamicin sulphate Organon Polska

Diprolene: maść 0,64 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	X
--	----	------	---

Betamethasone dipropionate Organon Polska

Diprolene - (IR): maść 0,64 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	17,20
---	----	------	-------

Betamethasone dipropionate Pharmapoint

▼Dipromal®: tabl. powł. 200 mg - 40 szt. ◆	Rx	100%	11,87
---	----	------	-------

Valproate magnesium Bausch Health

Dipromed: inj. [zaw.] (6,43 mg+ 2,63 mg/ml - 1 amp. 1 ml	Rx	100%	X
---	----	------	---

Betamethasone dipropionate + Betamethasone sodium phosphate

Diprophos®: inj. [zaw.] (6,43 mg+ 2,63 mg/ml - 5 amp. 1 ml
 Rx | | |

Betamethasone sodium phosphate + Betamethasone dipropionate (1)W: Preparat jest wskazany do stosowania w leczeniu ostrych i przewlekłych stanów reagujących na leczenie kortykosteroidami. Leczenie hormonalne kortykosteroidami jest uzupełnieniem terapii konwencjonalnej, jednak nie może jej zastępować. Choroby układu mięśniowo-szkieletowego i tkanek miękkich: reumatoidalne zapalenie stawów; zapalenie kości i stawów; zapalenie kaletki; zeszytniające zapalenie stawów kręgosłupa; zapalenie nadkłykcia, zapalenie korzeni nerwowych, ból łąki szyjnej, lumbago, kręcz szyi, torbiel galearetowa torebki ścigania, wyrośnięte kostne, zapalenie rozcięgna. Choroby alergiczne: przewlekła astma oskrzelowa (wspomagająca u stanach astmatycznych); katar sienny; obrzęk naczyń nerwowych; alergiczne zapalenie oskrzeli; sezonowy lub alergiczny nieżyt nosa; reakcje polekowe; odczyn poswrowicy; ukuszenia owadów. Choroby skóry: atopowe zapalenie skóry (wy-

prysk pieniażkowy); tuszczowe obumieranie skóry, kontaktowe zapalenie skóry; ciężkie zapalenie skóry po nasłonecznieniu; pokrzywka; liszaj plaski przorstowy; liszaj prosty ograniczony; lisylenie plackowate; toczni rumieniowaty krądkowy; łuszczyca; bliznowce; pecherzyca; opryszczkowe zapalenie skóry; neurodermatoza; trądzik torbielowaty. Kolagenozy: toczni rumieniowaty układowy; twardzina skóry; zapalenie skórnio-mięśniowe; guzowke zapalenie tętnic. Inne choroby: zespół nadnerczowo-płciowy; wrzodzące zapalenie jelita grubego; choroba Crohna; psoriasis; choroby stóp (zapalenie kaletki pod odciskami nad stawem, sztywny paluch; szpotałość piątego palca); choroby wymagające wstrzyknięcia podspojkowicowej; nieprawidłowy skład krwi dający się leczyć kortykosteroidami; zapalenie nerek i zespół nerczowy. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ MSD

Diprosalic: maść (0,64 mg+ 30 mg/g) - 1 tuba 15 g	Rx	100%	X
--	----	------	---

Diprosalic: płyn do stos. na skórę (0,64 mg+ 20 mg/g) - 1 but. 30 ml	Rx	100%	X
---	----	------	---

Salicylic acid + Betamethasone dipropionate Organon Polska

Diprosalic - (IR): maść (0,64 mg+ 30 mg/g) - 1 tuba 15 g	Rx	100%	23,80
---	----	------	-------

Salicylic acid + Betamethasone dipropionate Pharmapoint

		100%	15,89
--	--	------	-------

Dironorm: tabl. 10/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	R ⁽¹⁾	13,51
--	----	------------------	-------

	S ⁽²⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

		100%	24,69
--	--	------	-------

Dironorm: tabl. 20/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	R ⁽¹⁾	19,92
---	----	------------------	-------

	S ⁽²⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

		100%	22,74
--	--	------	-------

Dironorm: tabl. 20/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	R ⁽¹⁾	17,97
--	----	------------------	-------

	S ⁽²⁾		bezpł.
--	------------------	--	--------

Lisinopril + Amlodipine (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego pierwotnego u pacjentów dorosłych. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu pacjentów dorosłych, u których ciśnienie tętnicze jest skutecznie kontrolowane podczas jednoczesnego podawania lizynoprylu i amlodypiny w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym. WP: Naciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+ Gedeon Richter

Distreptaza®: czopki doodbytnicze 1250 j.m.+ 15000 j.m. - 6 szt.	Rx	100%	45,00
---	----	------	-------

Distreptaza®: czopki doodbytnicze 1250 j.m.+ 15000 j.m. - 10 szt.	Rx	100%	75,00
--	----	------	-------

Streptodornase + Streptokinase Synthavase S.A.

Disulfiram WZF: tabl. do implantacji 100 mg - 10 szt.	Rx	100%	247,24
--	----	------	--------

Disulfiram Polfa Warszawa

W trosce o pacjenta z migreną!

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



Divina: tabl. 2 mg* 10 mg - 21 szt.

Estradiol + Medroxyprogesterone (1)W: HTZ w leczeniu objawów niedoboru estrogenów związanego z menopauzą naturalną lub wywołaną interwencją chirurgiczną u kobiet w okresie ołtomenopauzalnym i pomenopauzalnym. Profilaktyka osteoporozy u kobiet w okresie pomenopauzalnym o wysokim ryzyku przyszłych złamań, u których występuje nietolerancja lub przeciwwskazania do stosowania innych produktów leczniczych zatwierdzonych do stosowania w zapobieganiu osteoporozie. Doświadczenia w leczeniu pacjentek powyżej 65 lat są ograniczone. (2) Pacjenci 65+

Rx	100%	14,59
	30% ⁽¹⁾	4,38
	S ⁽²⁾	bezpł.

Dnor: tabl. 100 mg - 50 szt. **Nowosc**

Rx	100%	8,64
	R ⁽¹⁾	3,20
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Dnor: tabl. 300 mg - 30 szt. **Nowosc**

Rx	100%	14,74
	R ⁽¹⁾	3,20
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Allopurinol (1)W: Dawka 100 mg. Dorosli. Leczenie wszystkich postaci hiperurykemii, których nie można kontrolować dietą, w tym hiperurykemii wtórnej różnego pochodzenia i powikłań klinicznych stanów przebiegających z hiperurykemią, zwłaszcza jawnej dny moczanowej, nefropatii moczanowej oraz w celu rozpuszczenia złogów i zapobiegania powstawaniu kamieni moczanowych. Leczenie nawracającej kamicy nerkowej, z kamieniami nerkowymi o mieszanym składzie wapniowo-szczawianowym, z towarzyszącą hiperurykemią w przypadku gdy próby leczenia dietą, płynami i innymi metodami okazały się nieskuteczne. **Dzieci i młodzież.** Wtórna hiperurykemia różnego pochodzenia. Nefropatia moczanowa w przebiegu leczenia białaczki. Zaburzenia związane z dziedzicznym niedoborem enzymów, zespół Lescha-Nyhana (częściowy niedobór lub całkowity niedobór fosforybozylotransferazy hipokantynowo-guaninowej) oraz niedobór fosforybozylotransferazy adeninowej. **Dawka 300 mg. Dorosli.** Leczenie wszystkich postaci hiperurykemii, których nie można kontrolować dietą, w tym hiperurykemii wtórnej różnego pochodzenia i powikłań klinicznych stanów przebiegających z hiperurykemią, zwłaszcza jawnej dny moczanowej, nefropatii moczanowej oraz w celu rozpuszczenia złogów i zapobiegania powstawaniu kamieni moczanowych. Leczenie nawracającej kamicy nerkowej, z kamieniami nerkowymi o mieszanym składzie wapniowo-szczawianowym, z towarzyszącą hiperurykemią w przypadku gdy próby leczenia dietą, płynami i innymi metodami okazały się nieskuteczne. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Rx	100%	15,59
	R ⁽¹⁾	28,00

Dobutamin Hameln: inf./inj. [konc. do przyg. rozwtw.] 12,5 mg/ml - 5 amp. 20 ml

Dobutamin Hameln: inf./rozwtw.] 5 mg/ml - 1 fioł. 50 ml

Docetaxel Accord: inf. [konc. do przyg. zaw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 1 ml

Docetaxel Accord: inf. [konc. do przyg. zaw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 1 ml

Docetaxel Accord: inf. [konc. do przyg. zaw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 8 ml

Docetaxel (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.19.

W: Rak piersi: lek w połączeniu z dokсорubicyną i cyklofosfamidem wskazany jest w leczeniu uzupełniającym u pacjentów z operacyjnym rakiem piersi z przerzutami do węzłów chłonnych. Lek w skojarzeniu z dokсорubicyną jest wskazany w leczeniu miejscowo zaawansowanego raka piersi lub raka piersi z przerzutami u pacjentów, którzy nie otrzymywali poprzednio leków cytostycznych w tym wskazaniu. Lek w monoterapii jest wskazany w leczeniu pacjentów z rakiem piersi miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, po niepowodzeniu uprzednio stosowanych leków cytostycznych. Poprzednie leczenie powinno zawierać antracykliny lub lek alkilujący. Lek w połączeniu z trastuzumabem jest wskazany w leczeniu raka piersi z przerzutami u pacjentów, u których guzy wykazują nadekspresję genu HER2 i którzy uprzednio nie otrzymywali chemioterapii w leczeniu przerzutów. Lek w skojarzeniu z kapecytabiną jest wskazany w leczeniu pacjentów z rakiem piersi miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, po niepowodzeniu uprzednio stosowanej chemioterapii. Poprzednie leczenie powinno zawierać antracykliny. Niedrobnokomórkowy rak płuc: lek jest wskazany w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuca miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami, po niepowodzeniu uprzednio stosowanej chemioterapii. Lek w skojarzeniu z cisplatiną jest wskazany w leczeniu pacjentów z neresekcyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuca miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami u pacjentów, którzy nie otrzymywali poprzednio chemioterapii w tym wskazaniu. Rak gruczołu krokowego: lek w połączeniu z prednizonem lub prednizonem wskazany jest do leczenia pacjentów z hormonozależnym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami. Gruczolakorak żołądka: lek w połączeniu z cisplatiną i 5-fluorouracylem wskazany jest w leczeniu gruczolakoraka żołądka z przerzutami, w tym gruczolakoraka wpustu żołądka u pacjentów, którzy nie otrzymywali wcześniej chemioterapii w celu leczenia przerzutów. Rak głowy i szyi: lek w połączeniu z cisplatiną i 5-fluorouracylem jest wskazany do leczenia pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem płaskonabłonkowym głowy i szyi.

Docetaxel-Ebewe: inf. [konc. do przyg. rozwtw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 2 ml

Docetaxel-Ebewe: inf. [konc. do przyg. rozwtw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 8 ml

Docetaxel-Ebewe: inf. [konc. do przyg. rozwtw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 16 ml

Docetaxel (1)Chemiaoterapia ICD-10: C.19.

W: Rak piersi: lek w połączeniu z dokсорubicyną i cyklofosfamidem jest wskazany w leczeniu uzupełniającym u pacjentów z operacyjnym rakiem piersi z przerzutami do węzłów chłonnych; operacyjnym rakiem piersi bez przerzutów do węzłów chłonnych. Leczenie uzupełniające u pacjentów z operacyjnym rakiem piersi bez przerzutów do węzłów chłonnych powinno być ograniczone do pacjentów kwalifikujących się do otrzymania chemioterapii zgodnie z międzynarodowymi kryteriami dla leczenia wczesnego raka piersi. Lek w skojarzeniu z dokсорubicyną jest wskazany w leczeniu miejscowo zaawansowanego raka piersi lub raka piersi z przerzutami u pacjentów, którzy nie otrzymywali wcześniej leków cytostycznych w tym wskazaniu. Lek w monoterapii jest wskazany w leczeniu pacjentów z rakiem piersi miejscowo

wo zaawansowanym lub z przerzutami, po niepowodzeniu wcześniej stosowanych leków cytostycznych. Wcześniejse leczenie powinno zawierać antracykliny lub lek alkilujący. Lek w połączeniu z trastuzumabem jest wskazany w leczeniu pacjentów z rakiem piersi z przerzutami, u których guzy wykazują nadekspresję genu HER2 i którzy wcześniej nie otrzymywali chemioterapii w leczeniu przerzutów. Lek w skojarzeniu z kapecytabiną jest wskazany w leczeniu pacjentów z rakiem piersi miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, po niepowodzeniu stosowanej wcześniej chemioterapii. Poprzednie leczenie powinno zawierać antracykliny. Niedrobnokomórkowy rak płuc: lek jest wskazany w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuca miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami, po niepowodzeniu uprzednio stosowanej chemioterapii. Lek w skojarzeniu z cisplatiną jest wskazany w leczeniu pacjentów z neresekcyjnym niedrobnokomórkowym rakiem płuc miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami u pacjentów, którzy nie otrzymywali wcześniej chemioterapii w tym wskazaniu. Rak gruczołu krokowego: lek w połączeniu z prednizonem lub prednizonem wskazany jest do leczenia pacjentów z hormonozależnym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami. Gruczolakorak żołądka: lek w połączeniu z cisplatiną i 5-fluorouracylem wskazany jest w leczeniu gruczolakoraka żołądka z przerzutami, w tym gruczolakoraka wpustu żołądka u pacjentów, którzy nie otrzymywali wcześniej chemioterapii w celu leczenia przerzutów. Rak głowy i szyi: lek w połączeniu z cisplatiną i 5-fluorouracylem jest wskazany do leczenia indukcyjnego pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem płaskonabłonkowym głowy i szyi.

Docetaxel Kabi: inf. [konc. do przyg. rozwtw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 1 ml

Docetaxel Kabi: inf. [konc. do przyg. rozwtw.] 80 mg/4 ml - 1 fioł. 4 ml

Docetaxel Kabi: inf. [konc. do przyg. rozwtw.] 120 mg/6 ml - 1 fioł. 6 ml

Docetaxel Kabi: inf. [konc. do przyg. rozwtw.] 160 mg/8 ml - 1 fioł. 8 ml

Docetaxel Kabi: inf. [konc. do przyg. rozwtw.] 180 mg/9 ml - 1 fioł. 9 ml

Doloxib: tabl. powł. 30 mg - 28 szt.

Doloxib: tabl. powł. 60 mg - 28 szt.

Doloxib: tabl. powł. 60 mg - 50 szt.

Doloxib: tabl. powł. 90 mg - 28 szt.

Etoricoxib

Doltard: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 20 szt.

Doltard: tabl. o przedl. uwalnianiu 30 mg - 20 szt.

Doltard: tabl. o przedl. uwalnianiu 60 mg - 20 szt.

Doltard: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 20 szt.

Morphine sulphate

Donecept: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.

Donecept: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Donepezil Bluefish: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.

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

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

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

Donepezil Polfarmex: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.

Donepezil Polfarmex: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.

Donepezil Polfarmex: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.

Donepezil Polfarmex: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.

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

W: Chlorowodorek donepezylu jest wskazany do objawowego leczenia łagodnej do umiarkowanie ciężkiej postaci otepienia w chorobie Alzheimera.

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

W: Chlorowodorek donepezylu jest wskazany do objawowego leczenia łagodnej do umiarkowanie ciężkiej postaci otepienia w chorobie Alzheimera.

Dopaminum Hydrochloricum WZF 1%: inf. doż. [rozwtw.] 10 mg/ml - 10 amp. 5 ml

Dopaminum Hydrochloricum WZF 4%: inf. [rozwtw.] 40 mg/ml - 10 amp. 5 ml

Dopamine

Dopegyl: tabl. 250 mg - 50 szt.

Methylidopa

Doptelet: tabl. powł. 20 mg - 10 szt.

Doptelet: tabl. powł. 20 mg - 15 szt.

Doptelet: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.

Avatrombopag maleate (1)Program lekowy: leczenie dorosłych chorych na pierwotną małopłytkowość immunologiczną

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu ciężkiej małopłytkowości u dorosłych pacjentów z przewlekłą chorobą wątroby, którzy mają być poddani inwazyjnym zabiegom. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu przewlekłej pierwotnej małopłytkowości immunologicznej (ang. ITP) u dorosłych pacjentów opornych na inne metody leczenia (np. kortykosteroidy, immunoglobuliny).

Doreta: tabl. powł. 37,5/325 mg - 10 szt.

Doreta: tabl. powł. 37,5/325 mg - 20 szt.

Doreta: tabl. powł. 37,5/325 mg - 30 szt.

Doreta: tabl. powł. 37,5/325 mg - 60 szt.

Doreta: tabl. powł. 37,5/325 mg - 90 szt.

Doreta: tabl. powł. 75/650 mg - 10 szt.

Doreta: tabl. powł. 75/650 mg - 20 szt.

Doreta: tabl. powł. 75/650 mg - 30 szt.

Doreta: tabl. powł. 75/650 mg - 60 szt.

Doreta: tabl. powł. 75/650 mg - 90 szt.

Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W: Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu objawowym bólu o nasileniu umiarkowanym do dużego. Stosowanie produktu leczniczego powinno ograniczać się do pacjentów, u których ból o nasileniu umiarkowanym do dużego wymagają skojarzonego użycia tramadolu i paracetamolu. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Doreta: tabl. do sporz. zaw. doust. 37,5/325 mg - 10 szt.

Doreta: tabl. do sporz. zaw. doust. 37,5/325 mg - 30 szt.

Tramadol hydrochloride + Paracetamol



ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



Doreta SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 75/650 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	19,12
Doreta SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 75/650 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	31,86
Tramadol hydrochloride + Paracetamol			Krka
Dorin: tabl. powl. 0,03 mg+ 2 mg - 21 szt.	Rx	100%	30,00
Ethinylestradiol + Dienogest			Sun Farm
○ Dormicum®: tabl. powl. 7,5 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X
○ Dormicum®: tabl. powl. 15 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	X
Midazolam			CHEPLAPHARM
Dorminox®: tabl. powl. 12,5 mg - 7 szt. ◆	OTC	100%	25,89
Dorminox®: tabl. powl. 12,5 mg - 14 szt. ◆	OTC	100%	36,22
Dorminox®: tabl. powl. 12,5 mg - 20 szt. ◆	OTC	100%	45,19
Doxylamine hydrogen succinate			Polpharma
Dorzolamid STADA: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	X
Dorzolamide			STADA Poland Sp. z o.o.
Dorzostill: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	X
Dorzolamide			Pharm Supply
Dostinex®: tabl. 0,5 mg - 2 szt. ◆	Rx	100%	98,55
Dostinex®: tabl. 0,5 mg - 8 szt. ◆	Rx	100%	309,64
Cubergoline			Pfizer
Dostinex® - (IR): tabl. 0,5 mg - 8 szt. ◆	Rx	100%	98,00
Cubergoline			Pharmapoint
▼Dovprela: tabl. 200 mg - 26 szt. ◆	Rx-z	100%	16382,09
Pretomanid (1) Program lekowy: leczenie chorych na gruźlicę lekooporną (MDR/XDR) W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z bedakiliną i linezolidem u dorosłych w leczeniu gruźlicy płuc o rozszerzonej oporności na leki (ang. XDR) lub wielolekooporną (ang. MDR) nieterlerującą leczenia lub niereagującą na leczenie. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania antybakteryjnych produktów leczniczych.			Mylan IRE Healthcare
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: Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.; (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+ (5)W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samodzielnego nadciśnienia tętniczego; objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). WP: Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.			Bausch Health
Doxar: tabl. 1 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,04
		30% ⁽¹⁾	8,71
		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: Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.; (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+ (5)W: Samoistne nadciśnienie tętnicze. Leczenie objawowe łagodnego wzrostu gruczołu krokowego. WP: Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.			Tevo Pharmaceuticals Polska

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.
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: Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.; (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+ Actavis Group PTC ehf.			Actavis Group PTC ehf.
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 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. 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: Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.; (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+ (5)W: 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: Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.			Aurovitas
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: Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.; (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+ Synopsis Pharma			Synopsis Pharma
Doxepin Teva 10: kaps. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,94
Doxepin Teva 25 : kaps. 25 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,95
Doxepin			Teva Pharmaceuticals Polska
Doxium 500: kaps. twarde 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	37,10
Calcium dobesilate			OM Pharma
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 wzrost gruczołu krokowego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). Nadciśnienie tętnicze. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nadciśnienia tętniczego, jednak nie jako lek pierwszego rzutu. Produktu leczniczego nie należy stosować w skojarzeniu z lekiem moczopędnym, β-adrenolitykiem, antagonistą kanału wapniowego lub inhibitorem ACE. WP: Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.; (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+ (5)W: Łagodny wzrost gruczołu krokowego. Produktu leczniczego jest wskazany w leczeniu objawów klinicznych łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (BPH). Nadciśnienie tętnicze. Produktu leczniczego jest wskazany w leczeniu nadciśnienia tętniczego, jednak nie jako lek pierwszego rzutu. Produktu leczniczego może być stosowany w skojarzeniu z lekiem moczopędnym, β-adrenolitykiem, antagonistą kanału wapniowego lub inhibitorem ACE. WP: Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.			Polpharma
Doxorion: tabl. 1 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,14
Doxorion: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
Doxorion: tabl. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
Doxorubicin			Orion Corporation
Doxorubicin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fol. 5 ml ◆	Rx	100%	9,18
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Doxorubicin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fol. 25 ml ◆	Rx	100%	43,50
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Doxorubicin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fol. 50 ml ◆	Rx	100%	87,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Doxorubicin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fol. 100 ml ◆	Rx	100%	174,01
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Doxorubicin hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.20. W: Dokсорubicyna jest stosowana w następujących wskazaniach: mięsaki tkanek miękkich i pochodzące z tkanki kostnej; ziarnica złośliwa; chłoniaki niezajmujące; ostra białaczka limfoblastyczna; ostra białaczka szpikowa; rak tarczycy; rak piersi; rak jajnika; rak pęcherza moczowego; rak drobnokomórkowy płuc; neuroblastoma. Stosowanie leku daje wyraźne korzyści w leczeniu: szpiczaka mnogiego, raka endometrium, raka szyjki macicy, guza Wilmsa, guzów głowy i szyi, raka żołądka, raka trzustki, raka gruczołu krokowego, raka jądra i raka wątroby. Ebewe Pharma GmbH			Ebewe Pharma GmbH
Doxorubicinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fol. 5 ml ◆	Lz	100%	10,76
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Doxorubicinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fol. 10 ml ◆	Lz	100%	X
Doxorubicinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fol. 25 ml ◆	Lz	100%	48,08
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Doxorubicinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fol. 50 ml ◆	Lz	100%	65,25
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Doxorubicinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fol. 100 ml ◆	Lz	100%	128,22
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Doxorubicin hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.20. W: Dokсорubicyna jest wskazana do stosowania w leczeniu następujących chorób nowotworowych drobnokomórkowy rak płuca (ang. SCLC), rak piersi, zaawansowany rak jajnika, rak pęcherza moczowego (dopęcherzowo), leczenie neoadjuwantowe i adjuwantowe kostniakomięsaka, zaawansowany mięsaki tkanek miękkich u dorosłych, mięsaki Ewinga, ziarnica złośliwa (choroba Hodgkina), chłoniaki niezajmujące (ang. Non-Hodgkin's lymphoma), ostra białaczka limfocytowa, ostra białaczka szpikowa, zaawansowany szpiczak mnogoci, zaawansowany lub nawrotny rak trzonu macicy, guz Wilmsa, zaawansowany rak brodawkowaty (lub pęcherzykowy) tarczycy, rak anaplastyczny tarczycy, zaawansowany nerwiak niedojrzały. Dokсорubicynę często stosuje się w schemacie chemioterapii skojarzonej z innymi lekami cytotoksycznymi. Accord Healthcare			Accord Healthcare
Doxycyclinum Polfarmex: kaps. twarde 100 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	10,85
		50% ⁽¹⁾	5,43
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Doxycycline hyclate (1)W: Zakażenia dróg oddechowych: zapalenie płuc i inne zakażenia dolnych dróg oddechowych wywołane wrażliwymi szczepami <i>Streptococcus pneumoniae</i> , <i>Haemophilus influenzae</i> , <i>Klebsiella pneumoniae</i> oraz innych drobnoustrojów. Zapalenie płuc wywołane przez <i>Mycoplasma pneumoniae</i> . Przewlekłe zapalenie oskrzeli, zapalenie zatok. Zakażenia dróg moczowych wywołane przez wrażliwe szczepy <i>Klebsiella spp.</i> , <i>Enterobacter spp.</i> , <i>Escherichia coli</i> , <i>Enterococcus faecalis</i> i inne drobnoustroje. Choroby przenoszone drogą płciową, w tym nieowiloklane zakażenie cewki moczowej, zakażenia szyjki macicy lub odbytu wywołane przez <i>Chlamydia trachomatis</i> , nierzężączkowe zapalenie cewki moczowej wywołane przez <i>Ureaplasma urealyticum</i> , wrzód miękkiej (<i>Haemophilus ducreyi</i>), ziarniak pachwinowy (<i>Calymatobacterium granulomatis</i>). Dokсорycylinę można stosować jako antybiotyk alternatywny w leczeniu kłyi i rzeżączki, gdy nie można zastosować penicyliny. Zakażenia układu pokarmowego: biegunki podróżnych (wywołane przez enteropatogenne szczepy <i>Escherichia coli</i>), w tym ostra jelitowa petzakowica (jako leczenie wspomagające leki petzakobójcze), cholera (<i>Vibrio cholerae</i>). Zakażenia narządu wzroku, wywołane przez wrażliwe szczepy gonokoków, gronkoczków, <i>Haemophilus influenzae</i> ; jaglica, wtórne zapalenie spojówek wywołane przez <i>Chlamydia trachomatis</i> . Riketsjozy: gorączka Q, gorączka gór skalistych, dur plamisty, zapalenie wśierdzia wywołane przez <i>Coxiella spp.</i> , choroby przenoszone przez kleszcze. Inne zakażenia: papuzica (<i>Chlamydia psittaci</i>), brucelloza (<i>Brucella spp.</i> , leczenie w skojarzeniu ze streptomycyną, dżuma (<i>Yersinia pestis</i>), tularemia (<i>Francisella tularensis</i>), zakażenia o etiologii <i>Pseudomonas pseudomallei</i> , malaria. Leptospiroza, zgorzeł gazowa, tężec; dokсорycyliną stosowaną jest jako lek alternatywny. Zapobieganie malarii, bieguncie podróżnych, leptospirozie. UWAGA! Przed rozpoczęciem leczenia dokсорycyliną należy przeprowadzić badanie lekooporności wyizolowanego drobnoustroju, wywołującego zakażenie. Leczenie może być wdrożone przed uzyskaniem wyniku lekooporności drobnoustroju. Po uzyskaniu wyniku antybiogramu może być konieczna odpowiednia zmiana leku. Podejmując decyzję o leczeniu produktem leczniczym należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Polfarmex			Polfarmex
Doxycyclinum TZF: kaps. 100 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	13,27
		50% ⁽¹⁾	7,07
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Doxycycline hyclate (1)W: Zakażenia górnych i dolnych dróg oddechowych - zapalenie migdałków podniebiennych, zapalenie gardła, zapalenie ucha środkowego, zapalenie zatok, zapalenie oskrzeli, zapalenie płuc, wywołane przez <i>Haemophilus influenzae</i> , <i>Klebsiella spp.</i> , <i>Streptococcus pneumoniae</i> , <i>Mycoplasma pneumoniae</i> , <i>Chlamydia pneumoniae</i> . Zakażenia dróg moczowych - odmiedniczkowe zapalenie nerek, zapalenie pęcherza moczowego, zapalenie cewki moczowej, wywołane przez <i>Chlamydia trachomatis</i> , <i>Ureaplasma urealyticum</i> , <i>Klebsiella species</i> , <i>Enterobacter species</i> , <i>Escherichia coli</i> , <i>Streptococcus faecalis</i> . Choroby przenoszone drogą płciową, wywołane przez <i>Chlamydia trachomatis</i> , kłia (<i>Treponema pallidum</i>), wrzód miękkiej (<i>Haemophilus ducreyi</i>), ziarniak pachwinowy (<i>Calymatobacterium granulomatis</i>), rzeżączka (<i>Neisseria gonorrhoeae</i>). Zakażenia tkanek miękkich, wywołane przez wrażliwe szczepy <i>Clostridium spp.</i> , <i>Propionibacterium acnes</i> . Zakażenia przewodu pokarmowego, wywołane przez enteropatogenne szczepy <i>Escherichia coli</i> (biegunka podróżnych), <i>Entamoeba histolytica</i> , <i>Shigella spp.</i> , <i>Vibrio cholerae</i> , <i>Clostridium spp.</i> Zakażenia okulistyczne - w wyniku zakażeń wywołanych przez szczepy gronkoczków i dwoinki rzeżączki, <i>Haemophilus influenzae</i> , przewlekłe zapalenie spojówek wywołane przez <i>Chlamydia trachomatis</i> (jaglica); może być leczone samą dokсорycyliną lub w połączeniu z lekami działającymi miejscowo. Borelioza z Lyme. Inne zakażenia - papuzica (<i>Chlamydia psittaci</i>), brucelloza (<i>Brucella spp.</i>) - w skojarzeniu ze streptomycyną, dżuma (<i>Yersinia pestis</i>), tularemia (<i>Francisella tularensis</i>). Zapobieganie malarii. Podejmując decyzję o leczeniu dokсорycyliną należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Polfa Terchimion SA			Polfa Terchimion SA
Doxycyclinum TZF: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. ◆	Lz	100%	95,01
Doxycycline hyclate			Polfa Terchimion SA

Dozox: tabl. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	23,96	turacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+ W: Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy wskazane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β ₂ -mimetyku i kortykosteroidu wziewnego: u pacjentów, u których objawy astmy nie udują się odpowiednio kontrolować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz stosowanego doraźnie krótko działającego β ₂ -mimetyku lub u pacjentów, u których objawy astmy udują się skutecznie kontrolować stosując kortykosteroid wziewny i długo działający β ₂ -mimetyk.	Admed	Duloxetine Sandoz: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	43,00	
		30% ⁽¹⁾	10,51				Duloxetine Sandoz: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	73,80
		bezpł.					Duloxetine Sandoz: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	112,50
		R ⁽²⁾	7,95							
		S ⁽⁴⁾	bezpł.							
Dozox: tabl. 4 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	66,76	Duexon Pro: prosz. do inhal. 100/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Admed	Duloxetine Sandoz: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	61,00	
		30% ⁽¹⁾	26,42				Duloxetine Sandoz: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	85,40
		bezpł.					Duloxetine Sandoz: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	130,00
		R ⁽²⁾	18,73							
		S ⁽⁴⁾	bezpł.							
Dozoxin (1)W: Samoistne nadciśnienie tętnicze. Leczenie klinicznych objawów łagodnego wzrostu gruczołu krokowego (ang. BPH). WP: Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Przerost gruczołu krokowego (4) Pacjenci 65+										
+pharma Polska										
Driptane®: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	22,12	Duexon Pro: prosz. do inhal. 250/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Admed	Duloxetine Sandoz GmbH				
Driptane®: tabl. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	21,88	Duexon Pro: prosz. do inhal. 500/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawkę)	Admed	Duloxetine Zentiva: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	15,53	
		30% ⁽¹⁾	9,60				Duloxetine Zentiva: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	5,34
		bezpł.								
		R ⁽²⁾	bezpł.							
		S ⁽⁴⁾	bezpł.							
Oxybutynin (1) Stwardnienie rozsiane (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+										
W: Łagodzenie objawów niestabilności pęcherza moczowego, z zaburzeniami oddawania moczu u pacjentów z pęcherzem neurogennym - hiperrefleksja wyprężacza (parcie nagłe, nietrzymanie moczu, trudności z oddawaniem moczu). Dzieci i młodzież: oxybutynina jest wskazana do stosowania u dzieci w wieku 5 lat i starszych w następujących przypadkach: Nietrzymanie moczu, nagłe parcie na mocz oraz częste oddawanie moczu w niestabilności pęcherza moczowego spowodowanej idiopatyczną nadmierną aktywnością pęcherza lub pęcherzem neurogennym (nadmierna aktywność wyprężacza). Noce mimowolne oddawanie moczu związane z nadmierną aktywnością wyprężacza, w połączeniu z terapią nielekową, kiedy zawiady inne metody leczenia.										
Mylan Healthcare										
Driptane® - (IR): tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	10,73	Fluticasone propionate + Salmeterol (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+						
Driptane® - (IR): tabl. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	X	W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat. Astma oskrzelowa. Produkt jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β ₂ -mimetyku i wziewnego kortykosteroidu: u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz krótko działającego β ₂ -mimetyku stosowanego doraźnie lub u pacjentów, u których objawy astmy można opanować kortykosteroidem wziewnym i długo działającym β ₂ -mimetykiem. Uwaga: lek 50/100 µg/dawkę nie jest przeznaczony do stosowania w przypadku ciężkiej astmy u dorosłych i dzieci. POChP. Produkt jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POChP z FEV ₁ <60 % wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostrzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.						
Oxybutynin										
Inpharm										
Droplet®: igły do penów insuliniowych 0,25x6 mm (31G) - 100 szt.	Wmo	100%	49,00	Duitam: kaps. twarde 0,5 mg + 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	44,00			
Droplet®: igły do penów insuliniowych 0,25x8 mm (31G) - 100 szt.	Wmo	100%	39,00	Duitam: kaps. twarde 0,5 mg + 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100%	99,00			
HTL Strefa										
+pharma Polska										
Drosfemine: tabl. powł. 0,02 mg + 3 mg - 28 szt.	Rx	100%	19,90	Dutasteride + Tamsulosin hydrochloride						
Ethinyloestradiol + Drospirenone										
Sun Farm										
Drosfemine forte: tabl. powł. 0,03 mg + 3 mg - 21 szt.	Rx	100%	19,90	Dukoral: konc. do sporz. roztw. doust. 3 ml + 5,6 g - 2 dawki	Rx	100%	400,68			
Ethinyloestradiol + Drospirenone										
Sun Farm										
Drosfemine mini: tabl. powł. 0,02 mg + 3 mg - 21 szt.	Rx	100%	19,90	Cholera vaccine						
Ethinyloestradiol + Drospirenone										
Sun Farm										
▼Drovelis: tabl. powł. 3 mg + 14,2 mg - 28 szt.	Rx	100%	68,56	Dulofor: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	15,64			
Drospirenone + Estetrol										
Gedeon Richter										
d-Szczepionka błonicza adsorbowana: inj. [zaw.] 5 j.m. - 5 amp. 0,5 ml	Rx	100%	4795,00	Dulofor: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	5,45			
d-Szczepionka błonicza adsorbowana: inj. [zaw.] 5 j.m. - 15 amp. 0,5 ml	Rx	100%	X	Dulofor: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	29,51			
Diphtheria toxoid										
BIOMED S.A.										
D-Szczepionka błonicza adsorbowana: inj. [zaw.] 30 j.m. - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	X	Duloxetine (1) Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych (F32.2, F32.3, F33.2, F33.3 wg ICD-10) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+						
Diphtheria toxoid										
BIOMED S.A.										
DTP-Szczepionka błonczo-tężcowa-krztusowa adsorbowana: inj. podsk. [zaw.] 0,5 ml - 25 amp. 0,5 ml	Rx	100%	X	W: Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie bólu w obwodowej neuropatii cukrzycowej. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. Dodatkowe informacje, patrz ChPL.						
Diphtheria toxoid + Tetanus vaccines + Pertussis vaccine										
BIOMED S.A.										
DT-Szczepionka błonczo-tężcowa adsorbowana: inj. podsk. [zaw.] 1 dawka - 5 amp. 0,5 ml (5 dawkę)	Rx	100%	3975,00	Duloxetine +pharma: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	15,00			
Diphtheria toxoid + Tetanus toxoid										
BIOMED S.A.										
Duac: żel (10 mg + 30 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	69,49	Duloxetine +pharma: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	16,07			
Duac: żel (10 mg + 50 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	38,99	Duloxetine +pharma: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	5,15			
Duac: żel (10 mg + 50 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	65,00	Duloxetine +pharma: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	30,22			
Benzoyl peroxide + Clindamycin										
Stiefel Laboratories Legacy										
Ducessa: krople do oczu [roztw.] (1 mg + 5 mg/ml) - 1 but. 5 ml	Rx	100%	39,00	Duloxetine +pharma: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 30 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	9,07			
Levofloxacin + Dexamethasone										
Santen Oy										
Duexon: aerozol inhal. [zaw.] 25/250 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawkę)	Rx	100%	104,52	Duloxetine (1) Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych (F32.2, F32.3, F33.2, F33.3 wg ICD-10) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+						
		C ⁽¹⁾	bezpł.	W: Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie bólu w obwodowej neuropatii cukrzycowej. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. Dodatkowe informacje, patrz ChPL.						
		DZ ⁽²⁾	bezpł.							
		R ⁽³⁾	13,73							
		S ⁽⁴⁾	bezpł.							
Duexon: aerozol inhal. [zaw.] 25/125 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawkę)	Rx	100%	87,85	Duloxetine Mylan: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	15,98			
		C ⁽¹⁾	bezpł.	Duloxetine Mylan: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 98 szt. ◆	Rx	100%	5,79			
		DZ ⁽²⁾	bezpł.	Duloxetine Mylan: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	39,45			
		R ⁽³⁾	12,73	Duloxetine Mylan: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 98 szt. ◆	Rx	100%	30,20			
		S ⁽⁴⁾	bezpł.							
Duexon: aerozol inhal. [zaw.] 25/50 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawkę)	Rx	100%	71,93	Duloxetine Mylan: kaps. dojelitowe, twarde 60 mg - 98 szt. ◆	Rx	100%	78,45			
		C ⁽¹⁾	bezpł.	Duloxetine (1) Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych (F32.2, F32.3, F33.2, F33.3 wg ICD-10) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+						
		DZ ⁽²⁾	bezpł.	W: Leczenie dużych zaburzeń depresyjnych. Leczenie bólu w obwodowej neuropatii cukrzycowej. Leczenie zaburzeń lękowych uogólnionych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.						
		R ⁽³⁾	3,20							
		S ⁽⁴⁾	bezpł.							
Fluticasone propionate + Salmeterol (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła ob										
Mylan Pharmaceuticals Ltd										

Dziurawiec fix: ziola do zaparzania 4 mg - 1 op. 20 g		OTC	100%	7,96		
Hypericum perforatum						
Polpharma						
Easiphen: płyn odżywczy [smak owoce leśne] - 18 poj. 250 ml		5z	100%	544,27	R ⁽¹⁾	3,20
Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria						
W: Do postępowania dietetycznego w potwierdzonej fenylketonurii u dzieci w wieku powyżej 8 lat i dorosłych.						
Nutricia						
Easyprip Classic: igły do penów 0,25x5 mm (31G) - 100 szt.		WM	100%	18,82	30% ⁽¹⁾	5,65
Easyprip Classic: igły do penów 0,30x8 mm (30G) - 100 szt.		WM	100%	18,82	30% ⁽¹⁾	5,65
(1) Cukrzyca wymagająca podawania insuliny, z ograniczeniem igieł na rok dla jednego pacjenta						
Sandstone Medical						
Ebetrexat: inj. [roztw.] 7,5 mg/0,375 ml - 1 amp.-strzyk.		Rx	100%	23,21	R ⁽¹⁾	3,20
Ebetrexat: inj. [roztw.] 10 mg/0,5 ml - 1 amp.-strzyk. ◆		Rx	100%	X	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ebetrexat: inj. [roztw.] 15 mg/0,75 ml - 1 amp.-strzyk. ◆		Rx	100%	X	S ⁽³⁾	bezpł.
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		
Ebetrexat: inj. [roztw.] 7,5 mg/0,375 ml - 4 amp.-strzyk. ◆		Rx	100%	88,99	R ⁽¹⁾	3,20
Ebetrexat: inj. [roztw.] 10 mg/0,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆		Rx	100%	116,19	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ebetrexat: inj. [roztw.] 15 mg/0,75 ml - 4 amp.-strzyk. ◆		Rx	100%	169,61	S ⁽³⁾	bezpł.
Ebetrexat: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 4 amp.-strzyk. ◆		Rx	100%	222,44	R ⁽¹⁾	3,41
Ebetrexat: inj. [roztw.] 25 mg/1,25 ml - 4 amp.-strzyk. ◆		Rx	100%	274,80	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ebetrexat: inj. [roztw.] 30 mg/1,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆		Rx	100%	327,19	S ⁽³⁾	bezpł.
Ebetrexat: inj. [roztw.] 7,5 mg/0,375 ml - 4 amp.-strzyk. ◆		Rx	100%	4,27	R ⁽¹⁾	5,12
Ebetrexat: inj. [roztw.] 10 mg/0,5 ml - 4 amp.-strzyk. ◆		Rx	100%	5,12	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ebetrexat: inj. [roztw.] 15 mg/0,75 ml - 4 amp.-strzyk. ◆		Rx	100%	5,12	S ⁽³⁾	bezpł.
Methotrexate (1) W: Czynne reumatoidalne zapalenie stawów u pacjentów dorosłych. Wielostawowe postacie ciężkiego czynnego młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów, jeśli leczenie NLPZ okazało się nieskuteczne. Ciężka, oporna na leczenie, prowadząca do nieprawidłowości uszycia, u dorosłych pacjentów z niewystarczającą odpowiedzią na inne rodzaje leczenia, tj.: fototerapia, fotochemioterapia (PUVA) i retinoidy oraz ciężka łuszczyca stawowa (łuszczykowe zapalenie stawów). WP: Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+						
Ebilfumin: kaps. twarde 30 mg - 10 szt.		Rx	100%	33,00		
Ebilfumin: kaps. twarde 45 mg - 10 szt.		Rx	100%	44,00		
Ebilfumin: kaps. twarde 75 mg - 10 szt.		Rx	100%	51,20		
Osetamivir						
Ebivol: tabl. 5 mg - 30 szt. (3 blistry) ◆		Rx	100%	12,91	R ⁽¹⁾	3,20
Ebivol: tabl. 5 mg - 60 szt. ◆		Rx	100%	24,29	S ⁽²⁾	bezpł.
Ebivol: tabl. 5 mg - 60 szt. ◆		Rx	100%	6,40	R ⁽¹⁾	6,40
Ebivol: tabl. 5 mg - 60 szt. ◆		Rx	100%	6,40	S ⁽²⁾	bezpł.
Nebivalol (1) W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie nadciśnienia tętniczego samotnego. Przewlekła niewydolność serca. Leczenie stabilnej, łagodnej i umiarkowanej, przewlekłej niewydolności serca jako leczenie uzupełniające standardową terapię u pacjentów w podeszłym wieku (70 lat lub więcej). Choroba wieńcowa. Leczenie objawowej, stabilnej choroby wieńcowej. (2) Pacjenci 65+						
Ebibax: tabl. powł. 10 mg - 56 szt.		Rx-z	100%	139,99		
Memantine hydrochloride						
Ecalta: inf. [rozstrz. + rozp.] 100 mg - 1 fiol. 30 ml		Rx-z	100%	X		
Anidulafungin						
Ecansya: tabl. powł. 150 mg - 60 szt. ◆		Rx-z	100%	91,58	B ⁽¹⁾	bezpł.
Ecansya: tabl. powł. 500 mg - 120 szt. ◆		Rx-z	100%	610,56	B ⁽¹⁾	bezpł.
Capecitabine (1) Chemioterapia ICD-10: C.5.a.; C.5.b.						
W: Produkt jest wskazany w leczeniu uzupełniającym po operacji raka okrężnicy w stadium III (stadium C wg Dukesa). Produkt jest wskazany w leczeniu chorych na raka jelita grubego i odbytnicy z przerzutami. Produkt jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u chorych na zaawansowanego raka żołądka w skojarzeniu ze schematami zawierającymi pochodne platyny. Produkt w skojarzeniu z docetaxelem wskazany jest w leczeniu pacjentek z miejscowo zaawansowanym rakiem piersi lub rakiem piersi z przerzutami po niepowodzeniu leczenia cytotoksycznego. Przebyte leczenie cytotoksyczne powinno zawierać antancykliny. Produkt jest również						
Edelan: krem 1 mg/g - 1 op. 30 g		Rx	100%	24,95		
Edelan: krem 1 mg/g - 1 op. 15 g		Rx	100%	14,90		
Edelan: maść 1 mg/g - 1 op. 30 g		Rx	100%	23,63		
Edelan: maść 1 mg/g - 1 op. 15 g		Rx	100%	16,03		
Mometason furoate						
Edolox: tabl. powł. 30 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	13,90		
Edolox: tabl. powł. 60 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	19,90		
Edolox: tabl. powł. 90 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	25,90		
Etoricoxib						
Edronax®: tabl. 4 mg - 20 szt.		Rx	100%	35,49		
Reboxetine						
Eduurant: tabl. powł. 25 mg - 30 szt.		Rx-z	100%	X		
Rilpivirine						
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
Efectin® ER 75: kaps. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	10,26	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Efectin® ER 75: kaps. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	44,82	S ⁽³⁾	bezpł.
Efectin® ER 150: kaps. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	14,24	30% ⁽¹⁾	14,24
Efectin® ER 150: kaps. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	14,24	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Efectin® ER 150: kaps. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	44,82	S ⁽³⁾	bezpł.
Venlafaxine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe WP: Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+						
W: Leczenie epizodów dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.						
Upjohn EESV						
Eferox: tabl. 50 µg - 50 szt.		Rx	100%	4,53	C ⁽¹⁾	4,53
Eferox: tabl. 50 µg - 50 szt.		Rx	100%	4,53	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Eferox: tabl. 50 µg - 50 szt.		Rx	100%	3,54	R ⁽³⁾	3,54
Eferox: tabl. 50 µg - 50 szt.		Rx	100%	8,17	S ⁽⁴⁾	bezpł.
Eferox: tabl. 50 µg - 100 szt.		Rx	100%	8,17	C ⁽¹⁾	bezpł.
Eferox: tabl. 50 µg - 100 szt.		Rx	100%	3,56	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Eferox: tabl. 50 µg - 100 szt.		Rx	100%	8,17	R ⁽³⁾	8,17
Eferox: tabl. 100 µg - 50 szt.		Rx	100%	8,17	C ⁽¹⁾	bezpł.
Eferox: tabl. 100 µg - 50 szt.		Rx	100%	3,56	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Eferox: tabl. 100 µg - 50 szt.		Rx	100%	3,56	S ⁽⁴⁾	bezpł.
Eferox: tabl. 100 µg - 100 szt.		Rx	100%	15,32	C ⁽¹⁾	bezpł.
Eferox: tabl. 100 µg - 100 szt.		Rx	100%	7,11	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Eferox: tabl. 100 µg - 100 szt.		Rx	100%	7,11	R ⁽³⁾	7,11
Eferox: tabl. 100 µg - 100 szt.		Rx	100%	7,11	S ⁽⁴⁾	bezpł.
Levothyroxine sodium (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Niedoczynnność tarczycy (4) Pacjenci 65+						
W: Wrodzona niedoczynnność tarczycy u niemowląt. Nabyta niedoczynnność tarczycy u dzieci, młodzieży i dorosłych.						
Aristo Pharma						
Efevelon SR: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	11,39	30% ⁽¹⁾	3,75
Efevelon SR: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	3,75	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Efevelon SR: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	24,29	S ⁽³⁾	bezpł.
Efevelon SR: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	23,60	30% ⁽¹⁾	8,31
Efevelon SR: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	8,31	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Efevelon SR: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	44,25	S ⁽³⁾	bezpł.
Efevelon SR: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	13,67	30% ⁽¹⁾	13,67
Efevelon SR: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	13,67	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Efevelon SR: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. ◆		Rx	100%	44,25	S ⁽³⁾	bezpł.
Venlafaxine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe WP: Bólowa polineuropatia cukrzycowa; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+						
W: Epizody dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie napadów paniki z agorafobią lub bez agorafobii.						
Actavis Group PTC ehf.						
Effeptora: tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◆		Rx-w	100%	568,16	R ⁽¹⁾	3,20
Effeptora: tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◆		Rx-w	100%	568,16	S ⁽²⁾	bezpł.
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx-w	100%	568,16	R ⁽¹⁾	3,20
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx-w	100%	568,16	S ⁽²⁾	bezpł.
Effentora: tabl. podopieczkowe 400 µg - 28 szt. ◆						
R ⁽¹⁾ 568,16						
R ⁽²⁾ 3,20						
S ⁽²⁾ bezpł.						
Fentanyl (1) Ból przebiegający 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 stwierdzone nieskuteczność tych leków (2) Pacjenci 65+						
W: Leczenie bólu przebiegającego (ang. BTP - breakthrough pain) u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową, którzy w ramach leczenia przewlekłego bólu nowotworowego poddawani są opioidowej terapii podtrzymującej. Ból przebiegający to przemieszczające ostre nasilenie dolegliwości bólowych, nakładające się na opanywaną ból przewlekły. Pacjenci poddani opioidowej terapii podtrzymującej, to pacjenci otrzymujący co najmniej 60 mg morfiny doustnej na dobę, co najmniej 25 µg przekształconego fentanylu na godzinę, co najmniej 30 mg oksykodonu na dobę, co najmniej 8 mg doustnego hydromorfonu na dobę, lub równoważną dawkę innego leku opioidowego przez tydzień lub dłużej.						
Teva Pharmaceuticals Polska						
Efferalgan Codeine: tabl. mus. 500 mg+ 30 mg - 16 szt. ◆		Rx	100%	20,08		
Paracetamol + Codeine phosphate						
Effortin®: krople doustne 7,5 mg/ml - 1 but. 15 ml		Rx	100%	23,66		
Etilefrine hydrochloride						
Efferalgin Codeine: tabl. mus. 500 mg+ 30 mg - 16 szt. ◆		Rx	100%	20,08		
Paracetamol + Codeine phosphate						
Effeptora: tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 400 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 400 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 400 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 400 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 400 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 400 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 400 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 400 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 400 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 400 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 400 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 200 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effeptora: tabl. podopieczkowe 100 µg - 28 szt. ◆		Rx	100%	568,16		
Effept						



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Elosone® : roztw. na skórę 1 mg/ml - 1 but. 30 ml	Rx	100%	25,00
<i>Mometason furoate</i>			
Bausch Health			
Eltroxin® : tabl. 50 µg - 100 szt.	Rx	100%	X
Eltroxin® : tabl. 100 µg - 100 szt.	Rx	100%	X
<i>Levothyroxine sodium</i>			
Aspen Pharma Trading Limited			
Emadine® 0,05% : krople do oczu [roztw.] 0,5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	43,30
<i>Emedastine</i>			
Immedica Pharma AB			
Emanera® : kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	9,27
		50% ⁽¹⁾	5,13
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	17,55
Emanera® : kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 56 szt.	Rx	50% ⁽¹⁾	9,26
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	47,30
		50% ⁽¹⁾	23,65
Emanera® : kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 84 szt.	Rx	100%	25,25
		50% ⁽¹⁾	12,82
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	17,55
Emanera® : kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt.	Rx	50% ⁽¹⁾	9,26
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	33,16
		50% ⁽¹⁾	16,58
Emanera® : kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 56 szt.	Rx	100%	25,25
		50% ⁽¹⁾	12,82
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	17,55

Enalarenal®: tabl. **5 mg** - 30 szt. ◆

Enalarenal® : tabl. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	8,17
		R ⁽¹⁾	5,21
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	7,04
Enalarenal® : tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	R ⁽¹⁾	4,19
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	13,04
		R ⁽¹⁾	7,44
Enalarenal® : tabl. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	12,49
		R ⁽¹⁾	6,95
		Dz ⁽²⁾	bezp.
Enalarenal® : tabl. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	S ⁽³⁾	bezp.
		100%	22,53
		R ⁽¹⁾	11,69
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
Enalarenal® : tabl. 20 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	2919,24
		R ⁽¹⁾	bezp.
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	2919,24
Enbrel® : inj. [roztw.] 50 mg - 4 amp.-strzyk. (+ 8 gaz. z alkoholem)	Rx	R ⁽¹⁾	583,85
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	1459,62
		R ⁽¹⁾	bezp.
Enbrel® : inj. [roztw.] 50 mg - 4 wstrzyk. (+ 8 gaz. z alkoholem)	Rx	100%	583,85
		R ⁽¹⁾	bezp.
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	1459,62
Enbrel® : inj. [prosz.+ rozp.] 10 mg/ml - 4 fioł. (+ 4 amp.-strzyk. + akces.)	Rx	100%	1459,62
		R ⁽¹⁾	bezp.
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	1459,62
Enbrel® : inj. [prosz.+ rozp.] 25 mg/ml - 4 fioł. (+ 4 amp.-strzyk. + 4 igły + 8 gaz.)	Rx	100%	1459,62
		R ⁽¹⁾	bezp.
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
		100%	1459,62

Enalapril maleate (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Leczenie objawowej niewydolności serca. Zapobieganie objawowej niewydolności serca u pacjentów z bezobjawowym zaburzeniem czynności (dysfunkcja) lewej komory serca (frakcja wyrzutowa ≤ 35%). **WP:** Niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 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+

Enbrel®: inj. [prosz.+ rozp.] **10 mg/ml** - 4 fioł. (+ 4 amp.-strzyk. + akces.)

Enbrel®: inj. [prosz.+ rozp.] **25 mg/ml** - 4 fioł. (+ 4 amp.-strzyk. + 4 igły + 8 gaz.)

Enacepril (1)W: Leczenie ciężkich postaci łuszczycy plackowatej

(2) Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym **(3)** Program lekowy: leczenie certylizumabem pegol pacjentów z ciężką, aktywną postacią spondyloartropatii osiowej (spa) bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK, Program lekowy: leczenie certylizumabem pegol pacjentów z ciężką, aktywną postacią spondyloartropatii osiowej (spa) bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK, Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plackowatej, Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plackowatej, Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczącymi o ciężkiej, aktywną postacią zeszytwniającego zapalenia stawów kregostupa (ZZSK), Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczącymi o ciężkiej, aktywną postacią zeszytwniającego zapalenia stawów kregostupa (ZZSK), Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym, Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym **(LZS)**, Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym **(LZS)**

W: Wskazania dawka 10 mg. Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów (MIZS). Leczenie wielostawowego zapalenia stawów (z obecnością lub bez obecności czynnika reumatoidalnego) oraz rozwiniętego skapostawowego zapalenia stawów u dzieci i młodzieży w wieku od 2 lat, w przypadkach niewystarczającej odpowiedzi na metotreksat lub potwierdzonej nietolerancji metotreksatu. Leczenie łuszczycowego zapalenia stawów u młodzieży w wieku od 12 lat, w przypadkach niewystarczającej odpowiedzi na metotreksat lub potwierdzonej nietolerancji metotreksatu. Leczenie zapalenia stawów na tle zapalenia przyzęścia ścięgien u młodzieży w wieku od 12 lat w przypadku niewystarczającej odpowiedzi lub potwierdzonej nietolerancji na tradycyjne leczenie. **Luszczycy zwykła (plackowata) u dzieci i młodzieży.** Leczenie dzieci i młodzieży w wieku od 6 lat z przewlekłą, ciężką postacią łuszczycy zwykłej (plackowatej), które nieadekwatnie odpowiadają na dotychczasowe leczenie lub wykazują brak tolerancji na inne terapie układowe lub fototerapie. **Wskazania dawka 25 mg i 50 mg. Reumatoidalne zapalenie stawów:** lek w połączeniu z metotreksatem jest wskazany w leczeniu reumatoidalnego zapalenia stawów u dorosłych, o przebiegu umiarkowanym do ciężkiego, w przypadkach, gdy stosowanie przeciwrheumatycznych leków modyfikujących przebieg choroby, w tym metotreksatu (o ile nie jest przeciwwskazane), jest niewystarczające. Lek może być stosowany w monoterapii w przypadku nietolerancji metotreksatu lub gdy dalsze leczenie metotreksatem jest nieodpowiednie. Lek jest również wskazany w leczeniu ciężkiego, czynnego i postępującego reumatoidalnego zapalenia stawów u dorosłych, nieleczonych wcześniej metotreksatem. Lek stosowany pojedynczo lub w połączeniu z metotreksatem powodował spowolnienie postępu związanego z uszkodzeniem struktury stawów, wykazane w badaniu rentgenowskim oraz poprawę sprawności fizycznej. **Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów (MIZS):** leczenie wielostawowego zapalenia stawów (z obecnością lub bez obecności czynnika reumatoidalnego) oraz rozwiniętego skapostawowego zapalenia stawów u dzieci i młodzieży w wieku od 2 lat, w przypadkach niewystarczającej odpowiedzi na metotreksat lub potwierdzonej nietolerancji metotreksatu. Leczenie łuszczycowego zapalenia stawów na tle zapalenia przyzęścia ścięgien u młodzieży w wieku od 12 lat w przypadku niewystarczającej odpowiedzi lub potwierdzonej nietolerancji na tradycyjne leczenie. Produkt leczniczy nie był badany u dzieci poniżej 2 r.ż. **Luszczycy zwykła (plackowata):** leczenie czynnego i postępującego łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych w przypadkach, gdy wcześniejsze leczenie lekami przeciwrheumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby, było niewystarczające. Wykazano, że lek powodował poprawę sprawności fizycznej u pacjentów z łuszczycowym zapaleniem stawów oraz spowolnienie postępu uszkodzenia stawów obwodowych, potwierdzone w badaniu rentgenowskim u pacjentów z zeszytwniającym symetrycznym podtypem choroby. **Osiowa spondyloartropatia. Zeszytwniające zapalenie stawów kręgosłupa (ZZSK):** leczenie dorosłych z ciężkim, czynnym zeszytwniającym zapaleniem stawów kregostupa w przypadkach niewystarczającej odpowiedzi na terapię konwencjonalną. Osiowa spondyloartropatia bez zmian radiograficznych: leczenie dorosłych z ciężką postacią osiowej spondyloartropatii bez zmian radiograficznych z objawowymi objawami przedmiotowymi zapalenia, w tym zwiększonym stężeniem białka C-reaktywnego

(ang. C-reactive protein, CRP) i/lub zmianami w badaniu rezonansu magnetycznego (MR), którzy wykazali niewystarczającą odpowiedź za niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ). **Luszczycy zwykła (plackowata):** leczenie dorosłych z łuszczycą zwykłą (plackowatą) o przebiegu umiarkowanym do ciężkiego, którzy nie odpowiedzieli na leczenie lub mają przeciwwskazania do leczenia, lub wykazują brak tolerancji na inne formy terapii układowej włączając cyklosporynę, metotreksat lub naświetlenie ultrafioletem A z wykorzystaniem psoralenów (PUVA). **Luszczycy zwykła (plackowata) u dzieci i młodzieży:** leczenie dzieci i młodzieży w wieku od 6 lat z przewlekłą, ciężką postacią łuszczycy zwykłej (plackowatej), które nieadekwatnie odpowiadają na dotychczasowe leczenie lub wykazują brak tolerancji na inne terapie układowe lub fototerapie.

Enacepril Adults: inj. dom. [zaw.] 1,5 µg - 1 strzyk. 0,5 ml	Rx	100%	85,00
--	----	------	-------

Enacepril K: inj. dom. [zaw.] 0,75 µg - 1 strzyk. 0,25 ml	Rx	100%	65,00
---	----	------	-------

Encephalitis tick borne vaccine	Bavarian Nordic		
Rx	100%	13,03	
	R ⁽¹⁾	7,16	
	C ⁽²⁾	bezp.	
	S ⁽³⁾	bezp.	

Encorton® : tabl. 5 mg - 20 szt. (blister)	Rx	C ⁽²⁾	bezp.
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Prednisolone (1)W: Zaburzenia endokrynologiczne. Niewydolność kory nadnerczy pierwotna (choroba Addisona) i wtórna (lekami z wyboru są hydrokortyzon i kortyzon, syntetyczne analogi mogą być stosowane z mineralokortykoidami). Zespół nadnerczowo-płciowy (wrodzony, hiperplazja nadnerczy); leczenie stosuje się w celu zahamowania wrylizacji spowodowanej nadmiernym wytwarzaniem androgenów w nadnerczach wskutek niedoboru enzymu w syntezie glikokortykoidów i mineralokortykoidów, niewystarczającej produkcji tych hormonów i pobudzania kory nadnerczy przez hormony przysadki. Zaleca się podawanie sodu; u niektórych pacjentów może być konieczne także podawanie mineralokortykoidów. Ostra niewydolność kory nadnerczy. Nieoporne zapalenie tarczycy. Hiperkalcaemia związana z chorobą nowotworową. Choroby alergiczne o ciężkim przebiegu, oporne na inne metody leczenia. Choroba porowata. Reakcje nadwrażliwości na leki. Caloroczyzn lub sezonowy alergiczny nieżyt nosa. Kolagenozy w okresach zaostżenia lub w niektórych przypadkach jako leczenie podtrzymujące. Ostre gościcowe zapalenie mięśnia sercowego. Toczeń rumieniowaty układowy. Choroby dermatologiczne. Złuszczające zapalenie skóry. Opryszczkowe pecherzowe zapalenie skóry. Ciężkie łojotokowe zapalenie skóry. Ciężkie zapalne choroby skóry. Ciężki rumień wielopostaciowy (zespół Stevens-Johnsona). Kontakcyjne zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopłytkowa (choroba Werlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe - z równoczesnym leczeniem przeciwnowotworowym lub paliatywnym. Białaczki i chłoniaki u dorosłych. Białaczka oszusta lub przewlekła. Zespół nerzycowy. Glikokortykosteroidy w leczeniu zapalenia skóry. Opryszczkowe zapalenie skóry. Atopowe zapalenie skóry. Złoty grzyb. Złoty grzyb. Pecherz. Ciężka łuszczycy. Choroby przewodu pokarmowego - w okresach zaostżenia. Ciężko zapalenie jest niewskazane. Wzróżdające zapalenie okrężnicy. Choroba Crohna-Leśniowskiego. Choroby hematologiczne. Niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna). Niedokrwistość aplastyczna wrodzona. Niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwonokrwinkowego. Malopłytkowość u dorosłych. Idiopatyczna plamica malopły

W trosce o pacjenta z migreną!

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

Encorton®: tabl. 20 mg - 20 szt.

Rx	100%	35,54
	R ⁽¹⁾	8,78
	B ⁽²⁾	4,93
	C ⁽³⁾	bezpł.
	DZ ⁽⁴⁾	bezpł.
	S ⁽⁵⁾	bezpł.

Prednison (1)W: Choroby układu endokrynnego; niewydolność kory nadnerczy pierwotna (choroba Addisona) i wtórna (lekami z wyboru są hydrokortyzon i kortyzon, syntetyczne pochodne mogą być stosowane z mineralokortykoidami); wrodzona hiperplazja nadnerczy; hiperkalcemia związana z chorobą nowotworową; zapalenie tarczycy (nieprone). Choroby alergiczne o ciężkim przebiegu, oporne na inne metody leczenia; kontaktowe zapalenie skóry; atopowe zapalenie skóry; choroba posuruczowa; reakcje nadwrażliwości na leki; calorczny lub sezonowy alergiczny nieżyt nosa. Kolagenozy (glikokortykosteroidy wskazane są w okresach zaostreżenia lub w niektórych przypadkach jako leczenie podtrzymujące); ostre reumatyczne zapalenie mięśnia sercowego; zapalenie skóra-mięśniowe (u dzieci glikokortykosteroidy mogą być lekami z wyboru); toczeń rumieniowaty układowy. Choroby skóry i błon śluzowych: złuszczone zapalenie skóry; opryszczkowe pęcherzowe zapalenie skóry; ciężkie łojotokowe zapalenie skóry; ciężki rumień wielopostaciowy (zespół Stevens-Johnsona); złaminki grzybiasty; pęcherzyca; ciężka łuszczyca. Choroby przewodu pokarmowego (w okresach zaostreżenia, długotrwałe leczenie jest nie wskazane); wrzodziejące zapalenie okrężnicy; choroba Leśniowskiego-Crohna. Choroby układu krwiotwórczego: niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna); niedokrwistość aplastyczna wrodzona; niedokrwistość wskutek wybiórczej hipoplazji układu czerwokrwinkowego; matopłytkowocyna u dorosłych; idiopatyczna trombocytopenia purpuralna (choroba Verlhofa) u dorosłych. Choroby nowotworowe (jako leczenie paliatywne, łączone z odpowiednim leczeniem przeciwnowotworowym): białaczka i chłoniak u dorosłych; ostra białaczka u dzieci; zespół nerzyczkowy; glikokortykosteroidy wskazane są w celu wywołania diurezy lub uzyskania remisji w przypadku białaczki w zespole nerzyczkowym idiopatycznym bez mocznicy lub w celu poprawy czynności nerek u chorych z tocznien rumieniowatym. W idiopatycznym zespole nerzyczkowym długotrwałe leczenie może być konieczne w celu zapobieżenia częstym nawrotom. Choroby neurologiczne: stwardnienie rozsiane w okresach zaostreżenia. Choroby oka (ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne): zapalenie tętniczkowe; zapalenie tętniczkowe i ciała wstążkowego; zapalenie naczyń i siatkówki; rozlane zapalenie błony naczyniowej tylnego odinka oka; zapalenie nerwu wzrokowego; współczulne zapalenie naczyń; zapalenie przedniego odinka oka; alergiczne zapalenie spojówek; zapalenie rogówki (nie związane z zakażeniem wirusem opryszczki lub zakażeniem grzybiczym); alergiczne owrozdzenie brzożnej rogówki. Choroby układu oddechowego: beryljoza; zespół Löfflera; zachłystowe zapalenie płuc; objawowa sarkoidoza; piorunująca lub rozlana gruźlica płuc (z jednoczesnym leczeniem przeciwgrzybiczym); astma oskrzelowa. Choroby reumatyczne (jako leczenie wspomagające w stanach zaostreżenia): zeszyliwające zapalenie stawów kręgosłupa; reumatyczne zapalenie stawów; reumatoidalne zapalenie stawów, młodzieńcze reumatoidalne zapalenie stawów (w przypadkach opornych na inne metody leczenia). Inne, nieruminalne stany zapalne układu kostno-stawowego: ostre i podostre zapalenie kałek; ostre drzwie zapalenie stawów; ostre, nieswoiste zapalenie pochwyki ścęgna; porażowe zapalenie kości i stawów; zapalenie błony maziowej u pacjentów z zapaleniem kości i stawów; zapalenie nadkłykcia. Inne: gruźlicze zapalenie opon mózgowych z blokiem podopajęczynowym (jednocześnie z leczeniem przeciwgrzybiczym); włóknista z zajęciem mięśnia sercowego lub układu nerwowego. **WP:** Eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; miastenia; zespół miasteny; miopatia zapalna; neuropatia zapalna (z wyjątkiem zespołu Guillaina - Barrego); obracająca choroby płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL; choroby autoimmunologiczne - w przypadkach innych niż określone w ChPL, stan po przeszczepie narządu, kończyny, igrzeczki, komórek lub szpiku; miopatia wrodzona u dzieci do 18 r. (2) Nowotwory złośliwe (3) Kobiety w ciąży (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+

Endofemine: tabl. 2 mg - 28 szt. Rx 100% X

Dienogest **Viatris Ltd**

Rx	100%	39,82
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	6,60
	100%	109,25
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	8,96

Endovelle: tabl. 2 mg - 28 szt. Rx 100%

Endovelle: tabl. 2 mg - 84 szt. Rx 100%

Dienogest (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Endometrioza
WZ: Leczenie endometriozy. **Exeltis Poland Sp. z o.o.**

Endoxan: inf. [prosz. do przyg. rozw.] 1 g - 1 fol. Lz 100% 58,26
B⁽¹⁾ bezpł.

Endoxan: inj. [prosz. do przyg. rozw.] 200 mg - 1 fol. Lz 100% 15,45
B⁽¹⁾ bezpł.

Endoxan: inj. [prosz. do przyg. rozw.] 200 mg - 10 fol. Lz 100%

Cyclophosphamid (1) Chemioterapia ICD-10: C.13
W: Cyklofosfamid jest stosowany w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym w wymienionych chorobach. Białaczki: ostra lub przewlekła białaczka limfoblastyczna/limfocytowa i białaczka szpikowa. Chłoniaki złośliwe: zmiarna złośliwa (choroba Hodgkina), chłoniak niezmierny, szpiczak mnogi. Złośliwe guzy łziste z przerzutami lub bez przerzutów: rak jajnika, rak piersi, drobnokomórkowy rak płuc, neuroblastoma (nerwiak niedojrzały), mięsak Ewinga, mięśniakiomiesak praknowy u dzieci, kostniakomięsak, ziarniak Wegenera. Leczenie immunosupresyjne w przeszczepach organów. Leczenie kondyjonujące, poprzedzające allogeniczny przeszczep szpiku kostnego: ciężka anemia aplastyczna, ostra białaczka szpikowa i ostra białaczka limfoblastyczna, przewlekła białaczka szpikowa.

Entecavir Accord: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. Rx 100% 223,24
B⁽¹⁾ bezpł.

Entecavir Accord: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. Rx 100% 446,47
B⁽¹⁾ bezpł.

Entecavir (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B. Program lekowy: profilaktyka reaktywacji wirusowego zapalenia wątroby typu B u świadczeniobiorców po przeszczepach lub u świadczeniobiorców otrzymujących leczenie związane z ryzykiem reaktywacji HBV (2) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B

W: Produkt leczniczy wskazany jest do leczenia przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu B (HBV) u osób dorosłych z: wyrównaną czynnością wątroby stwierdzoną czynną replikacją wirusa, trwale podwyższoną aktywnością AlAT oraz histologicznie potwierdzonym czynnym stanem zapalnym i/lub zwłóknieniem wątroby; niewyrównaną czynnością wątroby. Zarówno w przypadku wyrównanej czynności wątroby, jak i niewyrównanej czynności wątroby, wskazanie to opiera się na danych z badań klinicznych u nieotrzymujących przednio analogów nukleozydów pacjentów z zakażeniem HBV i dodatnim lub ujemnym wynikiem oznaczenia antygenu HBeAg. W przypadku pacjentów, u których leczenie wirusowego zapalenia wątroby typu B lamivudyną nie przyniosło efektów. Produkt leczniczy jest także wskazany w leczeniu przewlekłego zakażenia HBV u nieleczonych wcześniej analogami nukleozydów dzieci i młodzieży w wieku od 2 do <18 lat z wyrównaną czynnością wątroby, u których stwierdzono czynną replikację wirusa oraz trwale podwyższoną aktywnością AlAT w surowicy lub histologicznie potwierdzonym, umiarkowany do ciężkiego, stan zapalny i/lub zwłóknienie wątroby. W zakresie decyzji o rozpoczęciu leczenia u dzieci i młodzieży, szczegóły patrz ChPL.

Entecavir Aurovitas: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. Rx 100% 45,79
B⁽¹⁾ bezpł.

Entecavir Aurovitas: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. Rx 100% 91,58
B⁽²⁾ bezpł.

Entecavir (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B. Program lekowy: profilaktyka reaktywacji wirusowego zapalenia wątroby typu B u świadczeniobiorców po przeszczepach lub u świadczeniobiorców otrzymujących leczenie związane z ryzykiem reaktywacji HBV (2) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B

W: Dorosli. Leczenia przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu B (HBV) u osób dorosłych z: wyrównaną czynnością wątroby, stwierdzoną czynną replikacją wirusa, trwale podwyższoną aktywnością AlAT i histologicznie potwierdzonym czynnym stanem zapalnym i/lub zwłóknieniem wątroby; niewyrównaną czynnością wątroby. Zarówno w przypadku wyrównanej czynności wątroby, jak i niewyrównanej czynności wątroby, wskazanie to opiera się na danych z badań klinicznych u pacjentów nie otrzymujących przednio analogów nukleozydów z zakażeniem HBV i dodatnim lub ujemnym wynikiem oznaczenia antygenu HBeAg. W przypadku pacjentów, u których leczenie wirusowego zapalenia wątroby typu B lamivudyną nie przyniosło efektów, szczegóły patrz ChPL. Dzieci i młodzież. Leczenie przewlekłego

Entecavir Mylan: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. Rx 100% X
B⁽¹⁾ bezpł.

Entecavir Mylan: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. Rx 100% X
B⁽¹⁾ bezpł.

Entecavir Sandoz: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. Rx 100% X
B⁽¹⁾ bezpł.

Entecavir Sandoz: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. Rx 100% X
B⁽¹⁾ bezpł.

Entecavir Stada: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. Rx 100% X
B⁽¹⁾ bezpł.

Entecavir Stada: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. Rx 100% X
B⁽¹⁾ bezpł.

Entecavir Synoptis: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. Rx 100% X
B⁽¹⁾ bezpł.

Entecavir Synoptis: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. Rx 100% X
B⁽¹⁾ bezpł.

Entecavir Zentiva: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. Rx 100% 92,73
B⁽¹⁾ bezpł.

Entecavir Zentiva: tabl. powł. 1 mg - 30 szt. Rx 100% 185,46
B⁽¹⁾ bezpł.

Entecavir (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B. Program lekowy: profilaktyka reaktywacji wirusowego zapalenia wątroby typu B u świadczeniobiorców po przeszczepach lub u świadczeniobiorców otrzymujących leczenie związane z ryzykiem reaktywacji HBV (2) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B

W: Dorosli. Leczenie przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu B (HBV) u osób dorosłych z: wyrównaną czynnością wątroby i stwierdzoną czynną replikacją wirusa, trwale podwyższoną aktywnością aminotransferazy alanicznej (AlAT) i histologicznie potwierdzonym czynnym stanem zapalnym i/lub zwłóknieniem wątroby; niewyrównaną czynnością wątroby. Zarówno w przypadku wyrównanej czynności wątroby, jak i niewyrównanej czynności wątroby, wskazanie to opiera się na danych z badań klinicznych u pacjentów nieotrzymujących przednio analogów nukleozydów z zakażeniem HBV i dodatnim lub ujemnym wynikiem oznaczenia antygenu HBeAg. W przypadku pacjentów, u których leczenie wirusowego zapalenia wątroby typu B lamivudyną nie przyniosło efektów, szczegóły patrz ChPL. Dzieci i młodzież. Leczenie przewlekłego zakażenia HBV u nieleczonych wcześniej analogami nukleozydów dzieci i młodzieży w wieku od 2 do <18 lat z wyrównaną czynnością wątroby, u których stwierdzono czynną replikację wirusa oraz trwale podwyższoną aktywnością AlAT w surowicy lub histologicznie potwierdzonym, umiarkowany do ciężkiego, stan zapalny i/lub zwłóknienie wątroby. W zakresie decyzji o rozpoczęciu leczenia u dzieci i młodzieży, szczegóły patrz ChPL.

Entero Acidolac®: kaps. - 10 szt. Sz 100% 21,45

Saccharomyces boulardii **Polpharma**

Rx	100%	371,71
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	3,56
	S ⁽³⁾	bezpł.

Entocort®: kaps. o przedl. uwalnianiu 3 mg - 100 szt. Rx 100% 5911,75
B⁽¹⁾ bezpł.

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

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

▼Entresto: tabl. powł. 24/26 mg - 28 szt. Rx 100% 320,58

▼Entresto: tabl. powł. 49/51 mg - 56 szt. Rx 100% 633,20

▼Entresto: tabl. powł. 97/103 mg - 56 szt. Rx 100% 633,20

Sacubitril + Valsartan **Novartis Europharm Limited**

Entyvio: inf. [prosz. do przyg. konc.] 300 mg - 1 fol. 20 ml Rx 100% 5911,75
B⁽¹⁾ bezpł.

Fedolizumab (1) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (ChLC) **W:** Wrzodzące zapalenie jelita grubego. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z czynnym wrzodzącym zapaleniem jelita grubego o nasileniu umiarkowanym lub ciężkim, którzy nie reagują wystarczająco, przeszli reaktywację na leczenie lub nie tolerują leczenia konwencjonalnego lub antagonistami czynnika martwicy nowotworów-α (TNF-α). Choroba Leśniowskiego-Crohna. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z chorobą Leśniowskiego-Crohna o nasileniu umiarkowanym lub cięż-



Skuteczny przeptyw

pentoxifyline
polifilin
 prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

kim, którzy nie reagują wystarczająco, przestali reagować na leczenie lub nie tolerują leczenia konwencjonalnego lub antagonistami czynnika martwicy nowotworów- α (TNF- α). **Zapalenie błony śluzowej zbiornika jelitowego.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z umiarkowanym lub ciężkim czynnym przewlekłym zapaleniem błony śluzowej zbiornika jelitowego, w których z powodu wrzodzącego zapalenia jelita grubego wykonano proktokolektomię z zespoleniem krętniczooodbytowym, a odpowiedź na antybiotykoterapię u tych pacjentów była niewystarczająca lub przestali oni reagować na antybiotykoterapię.

Takeda Polska Sp. z o.o.

Entyvio: inj. [roztw.] 108 mg - 2 wstrzyk. 0,68 ml ◆

Vedolizumab (1) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (ChLC). **W:** Wrzodzące zapalenie jelita grubego. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z czynnym wrzodzącym zapaleniem jelita grubego o nasileniu umiarkowanym lub ciężkim, którzy nie reagują wystarczająco, przestali reagować na leczenie lub nie tolerują leczenia konwencjonalnego lub antagonistami czynnika martwicy nowotworów- α (TNF- α). **Choroba Leśniowskiego-Crohna.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z chorobą Leśniowskiego-Crohna o nasileniu umiarkowanym lub ciężkim, którzy nie reagują wystarczająco, przestali reagować na leczenie lub nie tolerują leczenia konwencjonalnego lub antagonistami czynnika martwicy nowotworów- α (TNF- α).

▼ Envarsus: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,75 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100% 123,26	100% 2955,87
		Dz ⁽¹⁾ bezp.	B ⁽¹⁾ bezp.
		R ⁽²⁾ 3,70	S ⁽³⁾ bezp.
▼ Envarsus: tabl. o przedl. uwalnianiu 1 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100% 164,08	100% 3,59
		Dz ⁽¹⁾ bezp.	R ⁽²⁾ 3,20
		R ⁽²⁾ 3,20	S ⁽³⁾ bezp.
▼ Envarsus: tabl. o przedl. uwalnianiu 1 mg - 90 szt. ◆	Rx-z	100% 489,49	100% 640,36
		Dz ⁽¹⁾ bezp.	R ⁽²⁾ 3,20
		R ⁽²⁾ 3,20	S ⁽³⁾ bezp.
▼ Envarsus: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100% 640,36	100% 3,66
		Dz ⁽¹⁾ bezp.	R ⁽²⁾ 3,66
		R ⁽²⁾ 3,66	S ⁽³⁾ bezp.

Tacrolimus (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Stan po przeszczepieniu narządu unaczynionego bądź szpiku **WP:** Stan po przeszczepieniu kości, rogówki, tkanki lub komórek; miastenia; idiopatyczny zespół nerczycowy - w przypadku nielateralnej cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; toczniowe zapalenie nerek - w przypadku nielateralnej cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę (3) Pacjenci 65+

W: Profilaktyka odrzucenia przeszczepu u dorosłych biorców allogenicznego przeszczepu nerki lub wątroby. Leczenie w przypadku odrzucenia allogenicznego przeszczepu opornego na leczenie innymi immunosupresyjnymi produktami leczniczymi u dorosłych pacjentów.

Epanutin Parentera: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 5 amp. 5 ml ◆

Phenytoin

▼ **Epclusa:** tabl. powł. 400 mg + 100 mg - 28 szt. ◆

Sofosbuvir + Velpatasvir (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu C terapia bezinterferonowa

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu C (pWZWC) u dorosłych.

Ephedrinum hydrochloricum WZF: inj. dom./podsk. [roztw.] 25 mg/ml - 10 amp. 1 ml

Ephedrine hydrochloride

Epiduo: żel (1 mg + 25 mg/g) - 1 tuba 15 g

Epiduo: żel (1 mg + 25 mg/g) - 1 poj. 15 g z pompką

Epiduo: żel (1 mg + 25 mg/g) - 1 tuba 30 g

Adapalene + Benzoyl peroxide

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

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

Benzoyl peroxide + Adapalene

Epidyolex: roztw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 100 ml + 2 strzyk. 1 ml + 2 strzyk. 5 ml ◆

Cannabidiol (1) Program lekowy: leczenie pacjentów z napadami padaczkowymi w przebiegu zespołu stwardnienia guzowatego. Program lekowy: leczenie pacjentów z zespołem Lennox-Gastaut'a lub z zespołem Dravet

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu napadów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastaut'a (LGS) lub z zespołem Dravet (DS) jako lek wspomagający w skojarzeniu z klobazamem u pacjentów w wieku 2 lat i starszych. Produkt leczniczy jest wskazany jako lek wspomagający w leczeniu napadów padaczkowych związanych z zespołem stwardnienia guzowatego (ang. tuberous sclerosis complex, TSC) u pacjentów w wieku 2 lat i starszych.

Epigapant: tabl. powł. 600 mg - 100 szt. ◆

Epigapant: tabl. powł. 800 mg - 100 szt. ◆

Gabapentin

Epilant: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆

Epilant: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆

▼ Envarsus: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,75 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100% 123,26	100% 2955,87
		Dz ⁽¹⁾ bezp.	B ⁽¹⁾ bezp.
		R ⁽²⁾ 3,70	S ⁽³⁾ bezp.
▼ Envarsus: tabl. o przedl. uwalnianiu 1 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100% 164,08	100% 3,59
		Dz ⁽¹⁾ bezp.	R ⁽²⁾ 3,20
		R ⁽²⁾ 3,20	S ⁽³⁾ bezp.
▼ Envarsus: tabl. o przedl. uwalnianiu 1 mg - 90 szt. ◆	Rx-z	100% 489,49	100% 640,36
		Dz ⁽¹⁾ bezp.	R ⁽²⁾ 3,20
		R ⁽²⁾ 3,20	S ⁽³⁾ bezp.
▼ Envarsus: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100% 640,36	100% 3,66
		Dz ⁽¹⁾ bezp.	R ⁽²⁾ 3,66
		R ⁽²⁾ 3,66	S ⁽³⁾ bezp.

Epilant: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆

Epilant: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆

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 nielateralną 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 nielateralną leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany w monoterapii w leczeniu napadów częściowych i częściowych wrotnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat z padaczką. Produkt jest przeznaczony do stosowania w terapii wspomagającej napadów częściowych lub częściowych wrotnie 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.

EpiPen Jr.: inj. [roztw.] 0,15 mg - 1 wstrzyk. 2 ml ◆

Epinephrine

EpiPen Senior: inj. [roztw.] 0,3 mg - 1 wstrzyk. 2 ml ◆

Epinephrine

Epirubicin Accord: inf./inj. [roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 10 ml ◆

Epirubicin Accord: inf./inj. [roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 5 ml ◆

Epirubicin Accord: inf./inj. [roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 25 ml ◆

Epirubicin Accord: inf./inj. [roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 50 ml ◆

Epirubicin hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.23.

W: Epirubicyna jest stosowana w leczeniu wielu stanów nowotworowych, w tym: raka piersi, raka żołądka. Korzystne działanie epirubicyny podawanej dożerowo w leczeniu: brodawkowatego raka pęcherza moczowego z komórek nabłonka przejściowego; raka *in situ* pęcherza moczowego; w profilaktyce nawrotów powierzchniowego raka pęcherza moczowego po resekcji przezocewkowej.

Epirubicin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 5 ml ◆

Epirubicin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 25 ml ◆

Epirubicin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 50 ml ◆

Epirubicin-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fioł. 100 ml ◆

Epirubicin hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.23.

W: Epirubicyna stosowana jest w leczeniu szeregu chorób nowotworowych, w tym: raka piersi, raka jajnika, raka żołądka, raka płuka, raka głowy i szyi; raka okrężnicy i odbytnicy, szpiczaka mnogiego, złośliwych chłoniaków niezłazimicyznych, ostrej białaczki. Po podawaniu epirubicyny do pęcherza moczowego stwierdzono jej korzystne działanie w leczeniu następujących chorób: raka pęcherza moczowego z komórek nabłonka przejściowego, raka *in situ* pęcherza moczowego. Dopecherozowe podanie epirubicyny po wycięciu przezocewkowym raka pęcherza moczowego stanowi element leczenia zapobiegającego wznowie procesu nowotworowego.

Equoral: kaps. elastyczne 25 mg - 50 szt. ◆

Equoral: kaps. elastyczne 50 mg - 50 szt. ◆

Equoral: kaps. elastyczne 100 mg - 50 szt. ◆

Equoral: roztw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Tipiramat (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 wrotnym 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 wrotnym uogólnieniem lub bez albo z pierwotnie uogólnionymi napadami padaczkowymi toniczno-klonicznymi oraz w leczeniu napadów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastaut'a. Tipiramat jest wskazany w zapobieganiu migrenie u dorosłych po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod leczenia. Tipiramat nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.

Tipiramat: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 200 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 400 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 600 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 800 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 1000 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 1200 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 1400 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 1600 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 1800 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 2000 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 2200 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 2400 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 2600 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 2800 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 3000 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 3200 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 3400 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 3600 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 3800 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 4000 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 4200 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 4400 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 4600 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 4800 mg - 28 szt. ◆

Tipiramat: tabl. powł. 5000 mg - 28 szt. ◆

Epitrigine 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 padaczkowym indukowanym w obrębie OUN - postępowanie wspomagające; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (4) Pacjenci 65+

W: Padaczka. Dorosli i młodzieży 13 lat i powyżej; leczenie skojarzone lub monoterapia napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych; napady związane z zespołem Lennox-Gastaut. Lamotrygina jest stosowana w leczeniu skojarzonym, ale również może być lekiem przeciwpadaczkowym (AED) rozpoczynającą terapię w zespole Lennox-Gastaut. Dorosli i młodzieży 2-12 lat; leczenie skojarzone napadów częściowych i uogólnionych, w tym napadów toniczno-klonicznych i napadów związanych z zespołem Lennox-Gastaut, monoterapia w typowych napadach nieświadomości. Zaburzenia afektywne dwubiegunowe. Pacjenci 18 lat i powyżej; zapobieganie epizodom depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi typu I, u których występują głównie epizody depresyjne. Lamotrygina nie jest wskazana w doraźnym leczeniu epizodów manii lub depresji.

Epivir: tabl. powł. 150 mg - 60 szt. ◆

Epivir: tabl. powł. 300 mg - 30 szt. ◆

Lamivudine

Eplencard: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆

Eplencard: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. ◆

Eplerenone

Eplerenon Medical Valley: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆

Eplerenon Medical Valley: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. ◆

Eplerenone

Eprocliv: tabl. powł. 50/1000 mg - 56 szt. ◆

Sitagliptin + Metformin hydrochloride (1) W doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą: cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie metforminy w maksymalnie tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA1c $\geq 7\%$ (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+

W: U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2; lek wskazany jest do stosowania, oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej dawki metforminy w monoterapii, lub u pacjentów już leczonych sytagliptyną w skojarzeniu z metforminą. Lek wskazany jest do stosowania w skojarzeniu z pochodną sulfonylo-mocznika (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki metforminy i pochodnej sulfonylomocznika. Lek jest wskazany w leczeniu potrójnie skojarzonym z agonistą receptora aktywowanego przez proliferator peroksyosomów typu gamma (PPAR γ) (np. tiazolidynedionem) oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki metforminy i agonisty receptora PPAR γ . Lek jest także wskazany do stosowania jako lek uzupełniający podanie insuliny (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym) wraz z dietą i ćwiczeniami fizycznymi w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów, u których stosowanie stałej dawki insuliny i metforminy nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii.

Equoral: kaps. elastyczne 25 mg - 50 szt. ◆

Equoral: kaps. elastyczne 50 mg - 50 szt. ◆

Equoral: kaps. elastyczne 100 mg - 50 szt. ◆

Equoral: roztw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 200 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 300 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 400 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 500 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 600 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 700 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 800 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 900 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 1000 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 1100 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 1200 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 1300 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 1400 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 1500 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 1600 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 1700 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 1800 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 1900 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 2000 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 2100 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 2200 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 2300 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 2400 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 2500 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 2600 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 2700 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 2800 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 2900 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 3000 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 3100 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆

Equoral: roztw. doust. 3



ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



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

Ciclosporin (1)W: Przeszczepianie. Przeszczepianie narządów miazszowych: zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji nerek, wątroby, serca, ściany płuc i trzustki. Leczenie odrzucenia 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 odinka oka pochodzenia niezakaźnego, gdy leczenie konwencjonalne jest nieskuteczne lub powoduje ciężkie działania niepożądane. Zapalenie błony naczyniowej oka w chorobie Behçet'a i z nawracającymi zastrzeżeniami i zajęciem siatkówki. **Zespół nerczycowy:** steroidozależny i steroidooporny zespół nerczycowy u dorosłych i dzieci, wywołany przez chorobę kłębuszków nerkowych, takie jak: nefropatie z minimalnymi zmianami, ogniskowe i segmentowe stwardnienie kłębuszków lub błoniste 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 opioidem. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alport'a z białkomocem u dzieci do 18 rż.; anemia aplastyczna u dzieci do 18 rż.; niewiście zapalenie jeli u dzieci do 18 rż.; aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; białaczka z dużych granulitarnych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonych krwinek; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; maitofylokość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kości. **rogiwki, tkankę lub komórek (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+**

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

Ciclosporin (1)W: Przeszczepianie. Przeszczepianie narządów miazszowych: zapobieganie odrzuceniu przeszczepu po alogenicznej transplantacji nerek, wątroby, serca, ściany płuc i trzustki. Leczenie odrzucenia 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 odinka oka pochodzenia niezakaźnego, gdy leczenie konwencjonalne jest nieskuteczne lub powoduje ciężkie działania niepożądane. Zapalenie błony naczyniowej oka w chorobie Behçet'a i z nawracającymi zastrzeżeniami i zajęciem siatkówki. **Zespół nerczycowy:** steroidozależny i steroidooporny zespół nerczycowy u dorosłych i dzieci, wywołany przez chorobę kłębuszków nerkowych, takie jak: nefropatie z minimalnymi zmianami, ogniskowe i segmentowe stwardnienie kłębuszków lub błoniste 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 opioidem. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alport'a z białkomocem u dzieci do 18 rż.; anemia aplastyczna u dzieci do 18 rż.; niewiście zapalenie jeli u dzieci do 18 rż.; aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; białaczka z dużych granulitarnych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonych krwinek; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; maitofylokość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kości. **rogiwki, tkankę lub komórek (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+**

Eribitux®: inf. [rozw.] 5 mg/ml - 1 fioł. 20 ml	Rx-z	100%	811,66
	B ⁽¹⁾		bezp.
Eribitux®: inf. [rozw.] 5 mg/ml - 1 fioł. 100 ml	Rx-z	100%	4058,32
	B ⁽¹⁾		bezp.

Cetuximab (1) Program lekowy: leczenie płaskonabłonkowego raka narządów głowy i szyi w skojarzeniu z radioterapią w miejscowo zaawansowanej chorobie. Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka jelita grubego. **W:** Lek jest wskazany w leczeniu pacjentów z rakiem jelita grubego z przerzutami, wykazującym ekspresję receptora nabłonkowego czynnika wzrostu (EGFR), z genem KRAS typu dzikiemu, w skojarzeniu z chemioterapią opartą na irynotekanie, w leczeniu 1-szego rzutu w skojarzeniu z FOLFOX, w monoterapii u pacjentów po niepowodzeniu leczenia chemioterapią opartą na oksaliplatinie oraz irynotekanie, i u których występuje nietolerancja irynotekanu. **Skargi, patrz ChPL.** Lek jest wskazany w leczeniu pacjentów z rakiem płaskonabłonkowym w obrębie głowy i szyi w skojarzeniu z radioterapią w miejscowo zaawansowanej chorobie, w skojarzeniu z chemioterapią opartą na platynie w chorobie nawracającej i/lub z przerzutami.

Erdomed®: kaps. 300 mg - 10 szt.	Rx	100%	15,20
	Rx	100%	25,70
Erdomed®: prosz. do przyg. zaw. doust. 35 mg/ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	22,20

Erdosteine	ANGELINI		
	Erdosol Muco: tabl. 300 mg - 20 szt.		
Erdosteine	Solinea		
	Rx-z	100%	1087,56

▼Erelzi: inj. [rozw.] 25 mg - 4 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100%	1087,56
	B ⁽¹⁾		bezp.

▼Erelzi: inj. [rozw.] 50 mg - 4 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	2175,12
	B ⁽¹⁾		bezp.

▼Erelzi: inj. [rozw.] 50 mg - 4 wstrzyk. 1 ml	Rx-z	100%	2175,12
	B ⁽¹⁾		bezp.

▼Erelzi: inj. [rozw.] 50 mg - 4 wstrzyk. 1 ml	Rx-z	100%	2175,12
	B ⁽¹⁾		bezp.

▼Erelzi: inj. [rozw.] 50 mg - 4 amp. strzyk.

Etanercept (1) Program lekowy: leczenie certolizumabem pegol pacjentów z ciężką, aktywną postacią spondyloartritis osiowej (spa) bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK, Program lekowy: leczenie certolizumabem pegol pacjentów z ciężką, aktywną postacią spondyloartritis osiowej (spa) bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK, Program lekowy: leczenie ciężkiej postaci łuszczyicy plakowatej, Program lekowy: leczenie ciężkiej postaci łuszczyicy plakowatej, Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zeszytniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZSK), Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zeszytniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZSK), Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym, Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym, Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS), Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS) (2) Program lekowy: leczenie certolizumabem pegol pacjentów z ciężką, aktywną postacią spondyloartritis osiowej (spa) bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK, Program lekowy: leczenie ciężkiej postaci łuszczyicy plakowatej, Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zeszytniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZSK), Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym, Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS)

W: Reumatoidalne zapalenie stawów. Produkt w połączeniu z metotreksatem jest wskazany w leczeniu reumatoidalnego zapalenia stawów u dorosłych, o przebiegu umiarkowanym do ciężkiego, w przypadkach, gdy stosowanie przeciwreumatycznych leków modyfikujących przebieg choroby, w tym metotreksatu (o ile nie jest przeciwwskazany), jest niewystarczające. Produkt może być stosowany w monoterapii w przypadku nietolerancji metotreksatu lub gdy dalsze leczenie metotreksatem jest nieoptymalne. Produkt jest również wskazany w leczeniu ciężkiego, czynnego i postępującego reumatoidalnego zapalenia stawów u dorosłych, nieleczonych wcześniej metotreksatem. Etanercept stosowany pojedynczo lub w połączeniu z metotreksatem powodował spowolnienie postępu związanego z uszkodzeniem struktury stawów, wykazane w badaniu rentgenowskim oraz poprawę sprawności fizycznej. **Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów (MIZS).** Leczenie wielostawowe zapalenia stawów (z obecnością lub bez obecności czynnika reumatoidalnego) oraz rozwinętego skapostawowego zapalenia stawów u dzieci i młodzieży w wieku do 12 lat, w przypadkach niewystarczającej odpowiedzi na tradycyjne leczenie. Lek nie był badany u dzieci poniżej 2 rż. **Luszczycowe zapalenie stawów.** Leczenie czynnego i postępującego łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych w przypadkach, gdy wcześniejsze stosowanie leków przeciwreumatycznych modyfikujących przebieg choroby, było niewystarczające. Wykazano, że etanercept powodował poprawę sprawności fizycznej u pacjentów z łuszczycowym zapaleniem stawów oraz spowolnienie postępu uszkodzenia stawów obwodowych, potwierdzone w badaniu rentgenowskim u pacjentów z wielostawowym symetrycznym podtypem choroby. **Osiowa spondyloartritis. Zeszytniające zapalenie stawów kregosłupa (ZZSK).** Leczenie dorosłych z ciężkim, czynnym zeszytniającym zapaleniem stawów kregosłupa w przypadkach niewystarczającej odpowiedzi na terapię konwencjonalną. **Osiowa spondyloartritis bez zmian radiologicznych.** Leczenie dorosłych z ciężką postacią osiowej spondyloartritis bez zmian radiologicznych z objaktywnymi objawami przedmiotowymi zapalenia, w tym zwiększonym stężeniem białka C-reaktywnego (ang. CRP) i/lub zmianami w badaniu rezonansu magnetycznego (MR), którzy wykazali niewystarczającą odpowiedź na NLPZ. **Luszczyca zwykła (plakowata).** Leczenie dorosłych z łuszczycą zwykłą (plakowatą) o przebiegu umiarkowanym do ciężkiego, którzy nie odpowiedzieli na leczenie lub mają przeciwwskazania do leczenia, lub wykazują brak tolerancji na inne formy terapii układowej włączając cyklosporynę, metotreksat lub światłoleczenie ultrafioletem A z wykorzystaniem psoralenów (PUVA). **Luszczyca zwykła (plakowata) u dzieci i młodzieży.** Leczenie dzieci i młodzieży w wieku do 6 lat z przewlekłą, ciężką postacią łuszczyicy zwykłej (plakowatej), które nieadekwatnie odpowiadają na dotychczasowe leczenie lub wykazują brak tolerancji na inne terapie układowe lub fototerapie.

Erfin®: tabl. 250 mg - 14 szt.	Rx	100%	27,39
	B ⁽¹⁾	50%	15,10
	Dz ⁽²⁾		bezp.
	S ⁽³⁾		bezp.

Terbinafine (1)W: Zakażenia grzybicze skóry (pachwin, innych pc., stóp, owłosionej skóry głowy) wywołane przez dermatofity z rodzaju *Trichophyton*, *Microsporum canis* i *Epidermophyton floccosum*, gdy leczenie jest uzasadnione ze względu na umiejscowienie i rozległość zakażenia. Grzybica paznokci wywołana przez dermatofity. Uwaga: terbinafina stosowana doustnie nie jest skuteczna w leczeniu łupieżu pstrego. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ergotaminum Filiform®: tabl. draż. 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	6,24
	B ⁽¹⁾	50%	3,12
	Dz ⁽²⁾		bezp.
	S ⁽³⁾		bezp.

Ergotamine (1)W: Zapobieganie i zwalczanie naczyniowych bólów głowy, włączając z bólami migrenowymi i bólami klasteryowymi. (2) Pacjenci 65+

▼Eridege: kaps. twarde 150 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	13733,31
	B ⁽¹⁾		bezp.

Vismodegib (1) Program lekowy: leczenie chorych na zaawansowanego raka podstawonabłonkowego skóry vismodegibem. **W:** Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych, u których stwierdzono: objawowe raka podstawonabłonkowego z przerzutami; miejscowo zaawansowanego raka podstawonabłonkowego niespełniającego kryteriów leczenia chirurgicznego lub radioterapii.

▼Erleada: tabl. powł. 60 mg - 120 szt. ◆	Rx-z	100%	13122,84
	B ⁽¹⁾		bezp.

Apalutamid (1) Program lekowy: leczenie opornego na kastrację raka gruczołu krokowego. **W:** Produkt lekacyjny jest wskazany: u dorosłych mężczyzn w leczeniu opornego na kastrację raka gruczołu krokowego bez przerzutów (ang. non-metastatic castration resistant prostate cancer, nmCRPC), z dużym ryzykiem wystąpienia przerzutów; u

dorosłych mężczyzn w leczeniu raka gruczołu krokowego z przerzutami, wrażliwego na hormony (ang. metastatic hormone sensitive prostate cancer, mHSPC) w skojarzeniu z terapią supresji androgenowej (ang. Androgen Deprivation Therapy, ADT).

Erlis: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	76,61
	Rx	100%	39,72
	Rx	100%	31,35
	Rx	100%	46,71
	Rx	100%	77,18

Tadalafil			
Polpharma			
Erlotinib Krka: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
Erlotinib Krka: tabl. powł. 150 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
Erlotinib hydrochloride			
Krka			

Erlotinib Zentiva: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	744,12
	B ⁽¹⁾		bezp.

Erlotinib Zentiva: tabl. powł. 150 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	1116,18
	B ⁽¹⁾		bezp.

Erlotinib (1) Chemioterapia ICD-10: C.81.

W: Niedrobnokomórkowy rak płuca (NDRP). Produkt lekacyjny wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, z aktywującymi mutacjami EGFR. Produkt lekacyjny także wskazany w terapii podtrzymującej u pacjentów z miejscowo zaawansowanym NDRP lub z NDRP z przerzutami, z aktywującymi mutacjami EGFR, u których nastąpiła stabilizacja choroby po chemioterapii pierwszego rzutu. Produkt lekacyjny także wskazany w leczeniu pacjentów z miejscowo zaawansowanym NDRP lub NDRP z przerzutami, u których doszło do niepowodzenia leczenia po uprzednim zastosowaniu co najmniej jednego schematu chemioterapii. Zastosowanie produktu leczniczego pacjentów z nowotworami bez mutacji aktywujących EGFR jest wskazane tylko wtedy, gdy inne opcje leczenia uznane są za nieoptymalne. Przy przepisywaniu produktu leczniczego wiaź pod uwagę czynnik związane z wydłużeniem przeżycia. Nie wykazano korzyści, co do czasu przeżycia ani innych istotnych klinicznie skutków leczenia u pacjentów z nowotworami, w których w badaniu immunohistochemicznym (IHC) nie stwierdzano ekspresji receptora dla nasokórnego czynnika wzrostu (EGFR). **Rak trzustki.** Produkt lekacyjny wskazany w leczeniu pacjentów z rakiem trzustki z przerzutami. Przy przepisywaniu produktu leczniczego wiaź pod uwagę czynnik związane z wydłużeniem przeżycia. Nie wykazano korzyści co do czasu przeżycia u pacjentów z chorobą miejscowo zaawansowaną.

Ertapenem Fresenius Kabi: inf./inj. [konc. do przyg. roztw.] 1 g - 10 fioł. ◆	Rx	100%	X
	Fresenius Kabi		

Ertapenem	Ertapenem		
	Eusa Pharma		

Erythromycinum Intravenosum TZF: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 300 mg - 1 fioł. prosz.	Lz	100%	-
	Polfa Tarchomin SA		

Erythromycin	Polfa Tarchomin SA		
	Erythromycinum TZF: tabl. powł. 200 mg - 16 szt.		
Rx	100%	17,20	

▼Esbriet: kaps. twarde 267 mg - 63 szt. ◆	Rx-z	100%	X
	Rx-z	100%	X

▼Esbriet: kaps. twarde 267 mg - 252 szt. ◆	Rx-z	100%	1845,99
	Rx-z	100%	7383,96

▼Esbriet: tabl. powł. 267 mg - 252 szt. ◆	Rx-z	100%	7383,96
	Rx-z	100%	7383,96

▼Esbriet: tabl. powł. 801 mg - 84 szt. ◆	Rx-z	100%	7383,96
	Rx-z	100%	7383,96

Escapelle®: tabl. 1500 µg - 1 szt.	Rx	100%	58,45
	Gedeon Richter		

Escipram: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,90
	G.L. Pharma Poland		

Escitalopram	Escitalopram Actavis: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.		
	Rx	100%	24,00

Escitalopram Actavis: tabl. powł. 15 mg - 28 szt.	Rx	100%	31,28
	Rx	100%	46,90

Escitalopram Actavis: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,50
	Rx	100%	14,90

Escitalopram Aurovitas: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,00
	Rx	100%	22,00

Escitalopram Aurovitas: tabl. powł. 15 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,31
	Rx	100%	18,15

Escitalopram Bluefish: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,31
	Rx	100%	18,15

Escitalopram Bluefish: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,31
	Rx	100%	18,15

Escitalopram Genoptim: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	17,27
	Synoptis Pharma		

Escitil: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,56
	Rx	100%	47,12

Escitil: tabl. powł. 10 mg - 56 szt.	Rx	100%	50,54
	Rx	100%	101,08

Escitil: tabl. powł. 20 mg - 56 szt.	Rx	100%	101,08
	Rx	100%	101,08

Ezetimibe (1) Leczenie uzupełniające w trakcie leczenia statyną lub włączane jednocześnie ze statyną albo leczenie w przypadku stwierdzenia nietolerancji (o najmniejszej 2 statyn - jednej w najmniejszej początkowej dawce na dobę i drugiej w dowolnej dostępnej dawce przez okres leczenia nie krótszy niż 3 miesiące, w celu zapobiegania zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego lub kolejnego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako co najmniej duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka (2) Pacjenci 65+

W: Hipocholesterolemia pierwotna. Lek podawany w skojarzeniu z inhibitorem re-

duktazy HMG-CoA (statyna) jest wskazany do stosowania jako produkt leczniczy wspomagający wraz z dietą u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których nie jest możliwe odpowiednie zmniejszenie stężenia lipidów przy zastosowaniu samej statyny. Lek w monoterapii jest wskazany do stosowania jako produkt leczniczy wspomagający wraz z dietą u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których stosowanie statyny jest niewskazane lub lek ten nie jest tolerowany. **Zapobieganie wystąpieniu incydentów sercowo-naczyniowych.** Lek podawany dodatkowo u pacjentów wcześniej leczonych statyną lub włączany do leczenia jednocześnie ze statyną jest wskazany do stosowania, w celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia incydentów sercowo-naczyniowych u pacjentów z chorobą wieńcową (ang. CHD) i ostrym zespołem wieńcowym w wywiadzie (ang. ACS). Homozygotyczna hipercholesterolemia rodzinna. Lek w skojarzeniu ze statyną jest wskazany do stosowania jako produkt leczniczy wspomagający wraz z dietą u pacjentów z homozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną. U pacjentów mogą być również stosowane dodatkowe metody leczenia (np. afereza LDL).

○ Esogno: tabl. powł. 1 mg - 7 szt. ◆	Rx	100%	14,00
○ Esogno: tabl. powł. 1 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	29,00
○ Esogno: tabl. powł. 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	43,00
○ Esogno: tabl. powł. 3 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	31,00
○ Esogno: tabl. powł. 3 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	49,00

Esopiclone G.L. Pharma Poland

Esomeprazole Adamed: inj./inf. [prosz. do przyg. rozw.] 40 mg - 1 fiol.	Rx	100%	28,33
---	----	------	-------

Esomeprazole Adamed

Esomeprazole Polpharma: inj./inf. [prosz. do przyg. rozw.] 40 mg - 10 fiol. ◆	Rx	100%	237,60
---	----	------	--------

Esomeprazole Polpharma

Espiro: tabl. powł. 25 mg - 30 szt.	Rx	100%	35,85
Espiro: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	43,03

Eplerenone Polpharma

Estalis® 50/140: system transdermalny 50 µg+ 140 µg - 8 szt.	Rx	100%	X
Estalis® 50/250: system transdermalny 50 µg+ 250 µg - 8 szt.	Rx	100%	X

Estradiol + Norethisterone (stałe dawki) Novartis Pharma

○ Estazolam Espefa: tabl. 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	12,49
○ Estazolam Espefa: tabl. 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,35

Estazolam Espefa

○ Estazolam Polfarmex: tabl. 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	12,84
○ Estazolam Polfarmex: tabl. 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	15,87

Estazolam Polfarmex

tabl. 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	10,48
tabl. 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	10,92

Estazolam Polfa Tarchomin SA

Estmar: tabl. 0,02 mg+ 0,15 mg - 21 szt.	Rx	100%	14,90
Estmar: tabl. 0,03 mg+ 0,15 mg - 21 szt.	Rx	100%	14,90

Ethinylestradiol + Desogestrel Zentivo

Estraderm® MX 25: system transdermalny 25 µg/24 h - 6 szt.	Rx	100%	15,24
Estraderm® MX 50: system transdermalny 50 µg/24 h - 6 szt.	Rx	100%	18,49
Estraderm® MX 100: system transdermalny 100 µg/24 h - 6 szt.	Rx	100%	26,15

Estradiol hemihydrate Merus Labs

Estreva®: żel 1 mg/g - 1 tuba 50 g z dozownikiem	Rx	100%	34,00
--	----	------	-------

Estradiol hemihydrate Theromex Ireland Limited

	Rx	100%	16,23
	Rx	30% ⁽¹⁾	4,87
		S ⁽²⁾	bezpł.

Estrofem®: tabl. powł. **2 mg** - 28 szt.

	Rx	100%	13,65
	Rx	30% ⁽¹⁾	7,97
		S ⁽²⁾	bezpł.

Estrofem® mite: tabl. powł. **1 mg** - 28 szt.

	Rx	100%	13,65
	Rx	30% ⁽¹⁾	7,97
		S ⁽²⁾	bezpł.

Estradiol hemihydrate (1)W: Hormonalna terapia zastępcza (HTZ) w celu leczenia objawów spowodowanych niedoborem estrogenów u kobiet w 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+

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

	Rx	100%	74,89
--	----	------	-------

Exemestane Krka

	Rx	100%	17,36
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,99
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etform: tabl. powł. **1000 mg** - 60 szt.

	Rx	100%	30,94
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,40
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etform: tabl. powł. **1000 mg** - 120 szt.

	Rx	100%	10,54
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,95
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etform 500: tabl. powł. **500 mg** - 60 szt.

	Rx	100%	11,53
	Rx	B ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ethambutol Teva: kaps. **250 mg** - 250 szt. ◆

Ethambutol (1)Gruźlica, w tym również gruźlica wielolekooporna i inne mykobakteriozy (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

W: W skojarzeniu z innymi lekami przeciwgruźliczymi: gruźlica płuc i opłucnej (zakazania pierwotne i wtórne); gruźlica pozapłucna (opon mózgowo-rdzeniowych, kości i stawów, narządów moczowo-płciowych, zwojów nerwowych). Lek można stosować tylko w leczeniu gruźlicy wywołanej przez drobnoustroje wrażliwe na etambutol.

Teva Pharmaceuticals Polska

	Rx	100%	8,36
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,01
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

	Rx	100%	10,54
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,95
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

	Rx	100%	11,53
	Rx	B ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etiagen: tabl. powł. **500 mg** - 90 szt.

	Rx	100%	15,50
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,02
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etiagen: tabl. powł. **850 mg** - 60 szt.

	Rx	100%	14,95
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,91
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etiagen: tabl. powł. **21,76**

	Rx	100%	5,99
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,99
		S ⁽³⁾	bezpł.

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 dostępnymi lekami przeciw cukrzycowymi 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-go rzutu po niepowodzeniu leczenia samą dietą, wykazano zmniejszenie częstości powikłań cukrzycy.

Sandoz GmbH

	Rx	100%	6,76
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,07
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu **500 mg** - 30 szt.

	Rx	100%	12,68
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,09
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu **500 mg** - 60 szt.

	Rx	100%	24,81
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	12,44
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu **500 mg** - 120 szt.

	Rx	100%	9,69
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,05
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu **750 mg** - 30 szt.

	Rx	100%	18,84
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	10,36
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu **750 mg** - 60 szt.

	Rx	100%	36,54
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	17,98
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu **750 mg** - 120 szt.

	Rx	100%	12,68
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,09
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu **1000 mg** - 30 szt.

	Rx	100%	24,81
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	12,44
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu **1000 mg** - 60 szt.

	Rx	100%	47,92
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	23,18
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu **1000 mg** - 120 szt.

	Rx	100%	12,68
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,09
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu **1000 mg** - 30 szt.

	Rx	100%	24,81
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	12,44
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etform SR: tabl. o przedl. uwalnianiu **1000 mg** - 60 szt.

	Rx	100%	47,92
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	23,18
		S ⁽³⁾	bezpł.

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 dostępnymi lekami przeciw cukrzycowymi lub z insuliną. Zapobieganie cukrzycy typu 2 u pacjentów ze stanem przedcukrzycowym.

Sandoz GmbH

	Rx	100%	111,53
	Rx	B ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

	Rx	100%	10,54
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,95
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

	Rx	100%	11,53
	Rx	B ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etiagen: tabl. powł. **500 mg** - 90 szt.

	Rx	100%	15,50
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,02
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etiagen: tabl. powł. **850 mg** - 60 szt.

	Rx	100%	14,95
	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,91
		S ⁽³⁾	bezpł.

Etiagen XR: tabl. o przedl. uwalnianiu **50 mg** - 30 szt. ◆

	Rx	100%	X
--	----	------	---

Etiagen XR: tabl. o przedl. uwalnianiu **200 mg** - 30 szt. ◆

Naszym wyborem enarenal

enalapril maleas

<p>Etopozyd Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 5 ml ◆</p> <p>Etopozyd Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 10 ml ◆</p> <p>Etopozyd Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 12,5 ml ◆</p> <p>Etopozyd Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 20 ml ◆</p> <p>Etoposide (1) Chemioterapia ICD-10: C.24.</p> <p>W: Etopozyd wskazany jest do stosowania u osób dorosłych w leczeniu: opornego nienasieniakowego raka jądra razem z innymi lekami przeciwnowotworowymi; drobnokomórkowego raka płuc razem z innymi lekami przeciwnowotworowymi; ostrej białaczki monocytowej (AML 5) i ostrej białaczki mielomonocytozowej (AML 4) w przypadku niepowodzenia standardowej terapii (razem z innymi lekami przeciwnowotworowymi).</p> <p>Accord Healthcare</p>	<p>Lz 100% 21,75</p> <p>g⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Lz 100% 31,94</p> <p>g⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Lz 100% -</p> <p>g⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Lz 100% 63,99</p> <p>g⁽¹⁾ bezpł.</p>	<p>leku 1-ego wyboru w leczeniu astmy u dzieci. WP: Bradykardia u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p>AstraZeneca</p>	<p>100% 14,66</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 6,22</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>100% 16,02</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 7,11</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p>
<p>Etopro®: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Etopro®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Etopro®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Etopro®: tabl. powł. 200 mg - 28 szt. ◆</p> <p>Topiramate (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Pacientka oporna na leczenie WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+</p> <p>W: Monoterapia częściowych napadów padaczkowych, z wtórnym uogólnieniem lub bez oraz pierwotnie uogólnionych napadów kloniczno-tonicznych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 lat. Terapia uzupełniająca u dzieci (w wieku 2 lat i powyżej), młodzieży i osób dorosłych z częściowymi napadami padaczkowymi z wtórnym uogólnieniem lub bez albo z pierwotnie uogólnionymi napadami padaczkowymi toniczno-klonicznymi oraz w leczeniu napadów padaczkowych związanych z zespołem Lennox-Gastaut. Topiramate jest wskazany w zapobieganiu migrenie u dorosłych po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod leczenia. Topiramate nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.</p> <p>Bausch Health</p>	<p>Rx 100% 10,76</p> <p>DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 5,34</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 20,53</p> <p>DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 6,49</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 39,23</p> <p>DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 7,96</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 73,40</p> <p>DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 7,66</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p>	<p>Euthyrox® N 25: tabl. 25 µg - 50 szt.</p> <p>Euthyrox® N 25: tabl. 25 µg - 100 szt.</p> <p>Euthyrox® N 50: tabl. 50 µg - 50 szt.</p> <p>Euthyrox® N 50: tabl. 50 µg - 100 szt.</p> <p>Euthyrox® N 75: tabl. 75 µg - 50 szt.</p> <p>Euthyrox® N 75: tabl. 75 µg - 100 szt.</p> <p>Euthyrox® N 88 µg: tabl. 88 µg - 50 szt.</p> <p>Euthyrox® N 100: tabl. 100 µg - 50 szt.</p> <p>Euthyrox® N 100: tabl. 100 µg - 100 szt.</p> <p>Euthyrox® N 112 µg: tabl. 112 µg - 50 szt.</p> <p>Euthyrox® N 125: tabl. 125 µg - 50 szt.</p> <p>Euthyrox® N 125: tabl. 125 µg - 100 szt.</p> <p>Euthyrox® N 137 µg: tabl. 137 µg - 50 szt.</p> <p>Euthyrox® N 150: tabl. 150 µg - 50 szt.</p> <p>Euthyrox® N 150: tabl. 150 µg - 100 szt.</p>	<p>Rx 100% 6,82</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 6,82</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 9,51</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 8,52</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 7,66</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 6,67</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 13,73</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 8,91</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 8,75</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 5,67</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 15,26</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 8,02</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 9,28</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 5,11</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 9,38</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 4,56</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 16,80</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 7,16</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 10,14</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 4,74</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 10,90</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 4,87</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 20,66</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 8,89</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 11,45</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 4,87</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 12,41</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 5,33</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 22,57</p> <p>c⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Rx DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>R⁽³⁾ 10,67</p> <p>S⁽⁴⁾ bezpł.</p>	<p>Euthyrox® N 175: tabl. 175 µg - 50 szt.</p> <p>Euthyrox® N 200: tabl. 200 µg - 50 szt.</p> <p>Levothyroxine sodium (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Niedoczynność tarczycy (4) Pacjenci 65+</p> <p>W: Dawka 100 µg, 150 µg, 200 µg. Leczenie wola obojętnego. Zapobieganie nawrotom po chirurgicznym usunięciu wola obojętnego, w zależności od stopnia zachowanej czynności tarczycy po operacji. Terapia substytucyjna w niedoczynności tarczycy. Terapia supresyjna w raku tarczycy. Zastosowanie diagnostyczne w testach zahamowania czynności tarczycy. Dawka 100 µg; suplementacja skojarzona ze stosowaniem leków przeciwtarczycowych w trakcie leczenia nadczynności tarczycy. Dawka 88 µg, 112 µg, 137 µg. Leczenie wola obojętnego, głównie u dorosłych, u których stosowanie jodu nie jest wskazane. Zapobieganie nawrotom po chirurgicznym usunięciu wola obojętnego, w zależności od stopnia zachowanej czynności tarczycy po operacji. Terapia substytucyjna w niedoczynności tarczycy. Terapia supresyjna w raku tarczycy. Suplementacja skojarzona ze stosowaniem leków przeciwtarczycowych w trakcie leczenia nadczynności tarczycy. Dawka 25 µg, 50 µg, 75 µg, 125 µg, 175 µg. Leczenie wola obojętnego. Zapobieganie nawrotom po chirurgicznym usunięciu wola obojętnego, w zależności od stopnia zachowanej czynności tarczycy po operacji. Terapia substytucyjna w niedoczynności tarczycy. Terapia supresyjna w raku tarczycy. Dawka 25 µg, 50 µg, 75 µg; suplementacja skojarzona ze stosowaniem leków przeciwtarczycowych w trakcie leczenia nadczynności tarczycy.</p> <p>Merck</p> <p>Euvax B®: inj. dom. [zaw.] 10 µg - 1 fioł. 0,5 ml Rx 100% 39,00</p> <p>Euvax B®: inj. dom. [zaw.] 20 µg - 1 fioł. 1 ml Rx 100% 45,52</p> <p>Hepatitis B vaccine LG Life Sciences Poland</p> <p>Evastix: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 10 szt. Rx 100% X</p> <p>Evastix: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 30 szt. Rx 100% 26,50</p> <p>Evastix: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 10 szt. Rx 100% X</p> <p>Evastix: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 30 szt. Rx 100% 28,30</p> <p>Ebastine Aurovitas</p> <p>EverCare: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt. WM 100% 38,80</p> <p>30%⁽¹⁾ 11,64</p> <p>R⁽³⁾ 3,20</p> <p>Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej WILLCARE POLSKA SP. Z O.O.</p> <p>Everchek: test paskowy - 50 szt. WM 100% 37,77</p> <p>30%⁽¹⁾ 11,33</p> <p>R⁽³⁾ 3,20</p> <p>Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej Coel</p> <p>Everolimus Accord: tabl. 2,5 mg - 30 szt. Rx-z 100% X</p> <p>Everolimus Accord: tabl. 5 mg - 30 szt. Rx-z 100% 4207,14</p> <p>Everolimus Accord: tabl. 10 mg - 30 szt. Rx-z 100% 8414,28</p> <p>Everolimus (1) Chemioterapia ICD-10: C.91.a.; C.91.b.</p> <p>W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka piersi z ekspresją receptorów hormonalnych, bez nadekspresji HER2/neu, w skojarzeniu z eksemestaniem u kobiet po menopauzie bez objawowego zajęcia narządów wewnętrznych, po wystąpieniu wznowy lub progresji po leczeniu niesteroidowymi inhibitorami aromatazy. Lek jest wskazany w leczeniu nieoperacyjnych lub z przerzutami wysoko lub średnio zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki u dorosłych pacjentów z chorobą o przebiegu postępującym. Lek jest wskazany w leczeniu nieoperacyjnych lub z przerzutami, wysoko zróżnicowanych (stopień G1 lub G2), hormonalnie nieczynnych nowotworów neuroendokrynnych układu pokarmowego lub płuc u dorosłych pacjentów z chorobą o przebiegu postępującym. Lek jest wskazany w leczeniu pacjentów z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym, u których postęp choroby nastąpił w trakcie lub po przebytej terapii anti-VEGF (czynniki wzrostu śródbłonna naczyniowego).</p> <p>Accord Healthcare</p> <p>Everolimus Stada: tabl. 5 mg - 30 szt. Rx 100% 2404,08</p> <p>Everolimus Stada: tabl. 5 mg - 90 szt. Rx 100% X</p> <p>Everolimus Stada: tabl. 10 mg - 30 szt. Rx 100% 4808,16</p> <p>Everolimus Stada: tabl. 10 mg - 90 szt. Rx 100% X</p> <p>Everolimus (1) Chemioterapia ICD-10: C.91.a.; C.91.b.</p> <p>W: Zaawansowany rak piersi z ekspresją receptorów hormonalnych. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka piersi z ekspresją receptorów hormonalnych, bez nadekspresji receptorów HER2/neu, w skojarzeniu z eksemestaniem u kobiet po menopauzie bez objawowego zajęcia narządów wewnętrznych, po wystąpieniu wznowy lub progresji choroby po leczeniu niesteroidowymi inhibitorami aromatazy. Nowotwór neuroendokrynny trzustki. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nieoperacyjnych lub rozsiażonych nowotworów neuroendokrynnych trzustki o wysokim lub pośrednim stopniu zróżnicowania, u dorosłych pacjentów z chorobą o przebiegu postępującym. Rak nerkwokomórkowy. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu pacjentów z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym, u których postęp choroby nastąpił w trakcie lub po przebytej terapii anti-VEGF (czynniki wzrostu śródbłonna naczyniowego).</p> <p>STADA Poland Sp. z o.o.</p> <p>Everolimus Vipharm: tabl. 5 mg - 30 szt. Rx 100% 2404,08</p> <p>Everolimus Vipharm: tabl. 10 mg - 30 szt. Rx 100% 4808,16</p> <p>Everolimus (1) Chemioterapia ICD-10: C.91.a.; C.91.b.</p> <p>W: Zaawansowany rak piersi z ekspresją receptorów hormonalnych. Produkt leczniczy</p>
<p>Etoricoxib Teva: tabl. powł. 30 mg - 14 szt. ◆</p> <p>Etoricoxib Teva: tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Etoricoxib Teva: tabl. powł. 60 mg - 14 szt. ◆</p> <p>Etoricoxib Teva: tabl. powł. 60 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Etoricoxib Teva: tabl. powł. 90 mg - 14 szt. ◆</p> <p>Etoricoxib Teva: tabl. powł. 90 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Etoricoxib Teva Pharmaceuticals Polska</p> <p>Etruzil: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.</p> <p>Etruzil: tabl. powł. 2,5 mg - 90 szt.</p> <p>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 (możliwie wcześniejsze stosowanie hormonoterapii uzupełniającej wczesnego raka piersi) w przypadkach innych niż w CHPL (2) Pacjenci 65+</p> <p>W: Leczenie uzupełniające u kobiet po menopauzie z inwazyjnym rakiem piersi we wczesnym stadium zaawansowania, z obecnością receptorów hormonalnych. Przedłużone leczenie uzupełniające hormonozależnego inwazyjnego raka piersi u kobiet po menopauzie, które otrzymały wcześniejszą standardową terapię uzupełniającą tamoksyfemem przez 5 lat. Leczenie pierwszego rzutu u kobiet po menopauzie z zaawansowanym, hormonozależnym rakiem piersi. Zaawansowany rak piersi u kobiet po menopauzie naturalnej lub wywołanej sztucznie, leczonych wcześniej antyestrogenami, u których doszło do nawrotu lub progresji choroby. Leczenie neoadjuwantowe u kobiet po menopauzie z HER2-ujemnym rakiem piersi z obecnością receptorów hormonalnych, które nie kwalifikują się do chemioterapii i u których nie ma wskazań do natychmiastowej operacji. Nie wykazano skuteczności leku u pacjentek z rakiem piersi bez receptorów hormonalnych.</p> <p>Egis</p>	<p>Rx 100% 8,96</p> <p>Rx 100% 16,73</p> <p>Rx 100% 15,41</p> <p>Rx 100% 27,48</p> <p>Rx 100% 19,12</p> <p>Rx 100% 34,65</p> <p>Rx 100% 61,54</p> <p>g⁽¹⁾ 4,82</p> <p>S⁽²⁾ bezpł.</p> <p>100% 156,03</p> <p>g⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>S⁽²⁾ bezpł.</p> <p>Rx 100% 23,00</p> <p>Rx 100% 235,50</p> <p>Rx 100% 202,60</p> <p>100% 8,71</p> <p>R⁽¹⁾ 5,21</p> <p>DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 11,47</p> <p>R⁽¹⁾ 4,63</p> <p>DZ⁽²⁾ bezpł.</p> <p>S⁽³⁾ bezpł.</p>	<p>Etoricoxib Orion Corporation</p> <p>Eucreas: tabl. powł. 50/1000 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Eucreas: tabl. powł. 50/850 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Vildagliptin + Metformin hydrochloride Novartis Europharm Limited</p> <p>Euphyllin® Long: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 200 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Euphyllin® Long: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 300 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Theophylline (1) W: Zapobieganie i leczenie zaburzeń oddechowych spowodowanych zwężeniem dróg oddechowych (skurcz oskrzeli) w przebiegu astmy oskrzelowej i POChP. Uwaga: produkty o zmodyfikowanym uwalnianiu zawierające teofilinę, tj.: ten preparat, nie są przeznaczone do doraźnego leczenia stanu astmatycznego (ciężkiego napadu astmy oskrzelowej) lub nagłego skurczu oskrzeli (napady duszności spowodowane zwężeniem oskrzeli). Teofiliny nie należy stosować jako</p>	<p>Orion Corporation</p> <p>Novartis Europharm Limited</p>	<p>Euthyrox® N 150: tabl. 150 µg - 50 szt.</p> <p>Euthyrox® N 150: tabl. 150 µg - 100 szt.</p>

czy jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka piersi z ekspresją receptorów hormonalnych, bez nadekspresji HER2/neu, w skojarzeniu z eksemestanem u kobiet po menopauzie bez objawowego zajęcia narządów wewnętrznych, po wystąpieniu wznowy lub progresji po leczeniu niesteroidowym inhibitorem aromatazy. Nowotwory neuroendokrynne trzustki. Lek jest wskazany w leczeniu nieoperacyjnych lub z przerzutami wysoko lub średnio zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki u dorosłych pacjentów z chorobą o przebiegu postępującym. Nowotwory neuroendokrynne układu pokarmowego lub płuc. Lek jest wskazany w leczeniu nieoperacyjnych lub z przerzutami, wysoko zróżnicowanych (stadium G1 lub G2), hormonalnie nieczynnych nowotworów neuroendokrynnych układu pokarmowego lub płuc u dorosłych pacjentów z chorobą o przebiegu postępującym. Rak nerwowokomórkowy. Lek jest wskazany w leczeniu pacjentów z zaawansowanym rakiem nerwowokomórkowym, u których postęp choroby nastąpił w trakcie lub po przebytej terapii anty-VEGF (czynnik wzrostu śródbłonna naczyniowego). Viptherm

Evertas: system transdermalny 4,6 mg/24 h - 30 szt. ◆	Rx	100%	69,04
	Rx	30% ⁽¹⁾	58,81
Evertas: system transdermalny 9,5 mg/24 h - 30 szt. ◆	Rx	100%	140,83
	Rx	30% ⁽¹⁾	119,70
Evertas: system transdermalny 13,3 mg/24 h - 30 szt. ◆	Rx	100%	177,57
	Rx	30% ⁽¹⁾	147,98

Rivastigmine (1) Choroba Alzheimera (2) Pacjenci 65+

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

Evertas - (R): system transdermalny 9,5 mg/24 h - 30 szt. ◆	Rx	100%	131,15
	Rx	30% ⁽¹⁾	110,02

Rivastigmine (1) Choroba Alzheimera (2) Pacjenci 65+

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

Evertas - (R): system transdermalny 9,5 mg/24 h - 30 szt. ◆	Rx	100%	131,03
	Rx	30% ⁽¹⁾	109,90

Rivastigmine (1) Choroba Alzheimera (2) Pacjenci 65+

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

▼Eviplera: tabl. powł. 200 mg+ 25 mg+ 245 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
	Rx-z	100%	X

Rilpivirine + Emtricitabine + Tenofovir disoproxil Gilead Sciences Poland

Evista: tabl. powł. 60 mg - 28 szt.

Raloxifene Daiichi Sankyo Europe

Evra®: system transdermalny, plaster 6 mg+ 0,6 mg - 3 szt.

Ethinylestradiol + Norelgestromin Gedeon Richter

▼Evrysti: prosz. do sporz. roztw. doustnego 0,75 mg/ml - but. 80 ml

Risdiplam (1) Program lekowy: leczenie rdzeniowego zaniku mięśni

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu rdzeniowego zaniku mięśni 5q (SMA) u pacjentów w wieku 2 m-cy i starszych, z klinicznym rozpoznaniem SMA typu 1, typu 2 lub typu 3 lub posiadających od jednej do czterech kopii genu SMN2.

Exacyl®: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 5 amp. 5 ml ◆

Tranexamic acid CHEPLAPHARM

Exacyl®: tabl. powł. 500 mg - 20 szt. ◆

Tranexamic acid CHEPLAPHARM

Exacyl®: roztw. doust. 100 mg/ml - 5 amp. 10 ml ◆

Tranexamic acid CHEPLAPHARM

Examedin® Fast: test paskowy - 50 szt.

Glukoza w krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięcia insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej Aifarm Farmacja Polska

Exbol: tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg - 30 szt. ◆

Exbol: tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg - 60 szt. ◆

Exbol: tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg - 90 szt. ◆

Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1) W: Lek wskazany jest w objawowym leczeniu bólu o umiarkowanym i dużym nasileniu. Lek powinien być podawany wyłącznie pacjentom, u których leczenie bólu o umiarkowanym i dużym nasileniu wymaga zastosowania skojarzenia tramadolu i paracetamolu. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Exelon®: kaps. 1,5 mg - 28 szt. ◆

Exelon®: kaps. 3 mg - 28 szt. ◆

Exelon®: kaps. 3 mg - 56 szt. ◆

Exelon®: kaps. 4,5 mg - 28 szt. ◆

Exelon®: kaps. 4,5 mg - 56 szt. ◆

Exelon®: kaps. 6 mg - 28 szt. ◆

Exelon®: kaps. 6 mg - 56 szt. ◆

Exelon®: roztw. doust. 2 mg/ml - 1 but. 120 ml ◆

Rivastigmine Novartis Europharm Limited

Exelon®: system transdermalny 4,6 mg/24 h - 30 sasz. ◆

Exelon®: system transdermalny 9,5 mg/24 h - 30 sasz. ◆

Exelon®: system transdermalny 13,3 mg/24 h - 30 sasz. ◆

Rivastigmine (1) Choroba Alzheimera (2) Pacjenci 65+

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

Exferana: tabl. powł. 180 mg - 30 szt.

Exferana: tabl. powł. 360 mg - 30 szt.

Deferasirox Viptherm

Exforge®: tabl. powł. 5/80 mg - 28 szt.

Exforge®: tabl. powł. 5/160 mg - 28 szt.

Exforge®: tabl. powł. 10/160 mg - 14 szt.

Exforge®: tabl. powł. 10/160 mg - 28 szt.

Amlodipine + Valsartan Novartis Europharm Limited

Exforge® HCT: tabl. powł. 5/160/25 mg - 14 szt.

Exforge® HCT: tabl. powł. 5/160/12,5 mg - 14 szt.

Exforge® HCT: tabl. powł. 10/160/25 mg - 14 szt.

Exforge® HCT: tabl. powł. 10/160/12,5 mg - 14 szt.

Amlodipine + Valsartan + Hydrochlorothiazide Novartis Europharm Limited

▼Exjade: tabl. do przyg. zaw. doust. 125 mg - 28 szt.

▼Exjade: tabl. do przyg. zaw. doust. 250 mg - 28 szt.

▼Exjade: tabl. do przyg. zaw. doust. 500 mg - 28 szt.

Deferasirox Novartis Europharm Limited

Exoderil®: krem 10 mg/g - 1 tuba 15 g

Nafifine Sandoz GmbH

Explemed: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆

Explemed: tabl. 15 mg - 56 szt. ◆

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

W: Lek jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych i u młodzieży w wieku 15 lat i starszej. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I oraz w zapobieganiu nowym epizodom maniakalnym u dorosłych, u których występują głównie epizody maniakalne i którzy odpowiadają na leczenie aripiprazolem. Lek jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego typu I u młodzieży w wieku 13 lat i starszej, w leczeniu trwającym do 12 tyg.

Extavia®: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 250 µg/ml - 5 fioł. + 5 amp.-strzyk.

Extavia®: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 250 µg/ml - 15 fioł. + 15 amp.-strzyk.

Interferon beta-1b Novartis Europharm Limited

Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 2x45 cm - 1 szt.

Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 4,5x30 cm - 1 szt.

Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 4,5x10 cm - 1 szt.

Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 5x5 cm - 1 szt.

Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 10x10 cm - 1 szt.

Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 15x15 cm - 1 szt.

Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 20x30 cm - 1 szt.

Exufiber Ag+: opatrunek specjalistyczny 20x4,5 cm - 1 szt.

Emplastr antimiticobiotica (1) Rany przewlekłe z równoczesnym ubytkiem tkankowym (tj. rany głębokie) z cechami infekcji, ze średnim i dużym wysiękiem o różnej etiologii

W: Powierzchniowe rany ostre i przewlekłe, rany głębokie z cechami infekcji lub zagrożone infekcją (tunele, kieszenie, przetoki). Do ran ze średnim oraz dużym wysiękiem tj. owrzodzenia podudzi, owrzodzenia w zespolo stopy cukrzycowej, rany głębokie z kieszeniami, tunelami.

▼Exviera: tabl. powł. 250 mg - 56 szt.

Dasabuvir AbbVie Polska

▼Eylea: inj. [roztw.] 40 mg/ml - 1 fioł. 100 µl ◆

Aftibercept (1) Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (AMD)

W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych w celu leczenia: neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (ang. AMD); zaburzeń widzenia spowodowanych obrzękiem plamki żółtej wtórnym do niedrożności naczyń żylnych siatkówki (tj. galeji, ang. BRVO, lub żyły środkowej, ang. CRVO); zaburzeń widzenia spowodowanych cukrzycowym obrzękiem plamki żółtej (ang. DME); zaburzeń widzenia spowodowanych neowaskularyzacją podsiatkówkową (ang. CNV) wtórną do krótkowzroczności (CNV wtórna do krótkowzroczności).

Ezechron: tabl. 10 mg - 28 szt.

Ezechron: tabl. 10 mg - 56 szt.

Ezetimibe (1) Leczenie uzupełniające w trakcie leczenia statyną lub łączone jednocześnie ze statyną albo leczenie w przypadku stwierdzenia nietolerancji o najmniej 2 statyn - jednej w najmniejszej początkowej dawce na dobę i drugiej w dowolnej dostępnej dawce przez okres leczenia nie krótszy niż 3 miesiące, w celu zapobiegania zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego lub kolejnego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako co najmniej duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka (2) Pacjenci 65+

W: Hipercholesterolemia pierwotna. Preparat podawany w skojarzeniu z inhibitorem reduktazy HMG-CoA (statyna) jest wskazany jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodziną lub nierodzinną), u których nie jest możliwe odpowiednie zmniejszenie stężenia lipidów przy zastosowaniu samej statyny. Preparat w monoterapii jest wskazany jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodziną lub nierodzinną), u których stosowanie statyny jest niewskazane lub lek ten nie jest tolerowany. Zapobieganie wystąpieniu incydentów sercowo-naczyniowych. Preparat podawany jako lek uzupełniający pacjentom w trakcie leczenia statyną lub łączone jednocześnie ze statyną jest wskazany do stosowania, w celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia incydentów sercowo-naczyniowych u pacjentów z chorobą wieńcową (ang. CHD) i ostrym zespołem wieńcowym w wywiadzie (ang. ACS). Homozygotyczna hipercholesterolemia rodzinna. Preparat w skojarzeniu ze statyną jest wskazany jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z homozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną. U pacjentów mogą być również stosowane dodatkowe metody leczenia (np. afera LDL).

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 28 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 56 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 28 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 56 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 28 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 56 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 28 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 56 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 28 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 56 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 28 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 56 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 28 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 56 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 28 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 56 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 28 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 56 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 28 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 56 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 28 szt.

Ezechron Duo: tabl. 5/10 mg - 56 szt.

Rosuvastatin + Ezetimibe (1) Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym; leczenie substytucyjne pierwotnej hipercholesterolemii (2) Pacjenci 65+

W: Pierwotna hipercholesterolemia. Produkt leczniczy, jako uzupełnienie diety, jest wskazany do leczenia substytucyjnego u dorosłych, u których uzyskano odpowiednią kontrolę hipercholesterolemii stosując jednocześnie pojedyncze substancje czynne w osobnych produktach leczniczych, ale w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym. Stosowanie produktu leczniczego jest wskazane do zmniejszenia ryzyka zdarzeń sercowo-naczyniowych, jako leczenie substytucyjne u pacjentów z chorobą niedokrwienią serca (ang. CHD) i ostrym zespołem wieńcowym (OZW) w wywiadzie, u których uzyskano odpowiednią kontrolę choroby stosując jednocześnie pojedyncze substancje czynne w osobnych produktach leczniczych, ale w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym.

Ezen: tabl. 10 mg - 28 szt.

Ezen: tabl. 10 mg - 56 szt.

Ezetimibe (1) Leczenie uzupełniające w trakcie leczenia statyną lub łączone jednocześnie ze statyną albo leczenie w przypadku stwierdzenia nietolerancji o najmniej 2 statyn - jednej w najmniejszej początkowej dawce na dobę i drugiej w dowolnej dostępnej dawce przez okres leczenia nie krótszy niż 3 miesiące, w celu zapobiegania zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego lub kolejnego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako co najmniej duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka (2) Pacjenci 65+

W: Hipercholesterolemia pierwotna. Produkt leczniczy podawany w skojarzeniu z inhibitorem reduktazy HMG-CoA (statyna) jest wskazany jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodziną lub nierodzinną), u których nie jest możliwe odpowiednie zmniejszenie stężenia lipidów przy zastosowaniu samej statyny. Lek w monoterapii jest wskazany jako produkt leczniczy wspomagający dietę u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodziną lub nierodzinną), u których stosowanie statyny jest niewskazane lub lek ten nie jest tolerowany. Zapobieganie wystąpieniu incydentów sercowo-naczyniowych. Produkt leczniczy podawany dodatkowo u pacjentów stosujących statyną lub łączone z statyną jest wskazany do stosowania, w celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia incydentów sercowo-naczyniowych u pacjentów z chorobą wieńcową (ang. CHD) i ostrym zespołem wieńcowym w wywiadzie (ang. ACS). Homoz-



METRONIDAZOL
METRONIDAZOL
METRONIDAZOL

METRONIDAZOL
POLPHARMA
Metronidazolium

**ZAKODOWANY DO WALKI
Z ZAKAŻENIEM**

ygoczną hipercholesterolemię rodzinną (ang. HoFH). Produkt leczniczy w skojarzeniu ze statyną jest wskazany jako produkt leczniczy wspomagający wraz z dietą u pacjentów z homozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną. U pacjentów mogą być również stosowane wspomagające metody leczenia (np. afereza LDL).

Zentiva	
Ezetimibe Aurovitas: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% X
Ezetimibe	
	100% 13,26
Ezetimibe Genoptim: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx 30% ⁽¹⁾ 3,98
	S ⁽²⁾ bezpl.

Ezetimibe (1) Leczenie uzupełniające w trakcie leczenia statyną lub włączone jednocześnie ze statyną albo leczenie w przypadku stwierdzenia nielipidacji co najmniej 2 statyn – jedną w najmniejszej początkowej dawce na dobę i drugiej w dowolnej dostępnej dawce przez okres leczenia nie krótszy niż 3 miesiące, w celu zapobiegania zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego lub kolejnego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako co najmniej duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka (2) Pacjenci 65+.

W: Hipercholesterolemia pierwotna. Produkt leczniczy podawany w skojarzeniu z inhibitorem reduktazy HMG-CoA (statyna) jest wskazany jako lek wspomagający wraz z dietą u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których nie jest możliwe odpowiednie zmniejszenie stężenia lipidów przy zastosowaniu samej statyny. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany jako lek wspomagający wraz z dietą u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których stosowanie statyny jest niewskazane lub lek ten nie jest tolerowany. **Zapobieganie incydem sercowo-naczyniowym.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako lek uzupełniający dla trwającej terapii statyną lub jednocześnie ze statyną od początku terapii w celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia incydentów sercowo-naczyniowych u pacjentów z chorobą wieńcową (coronary heart disease, CHD) oraz ostrym zespołem wieńcowym (acute coronary syndrome, ACS) w wywiadzie. **Homozygotyczna hipercholesterolemia rodzinną.** Produkt leczniczy w skojarzeniu ze statyną jest wskazany jako lek wspomagający wraz z dietą u pacjentów z homozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną. U pacjentów mogą być również stosowane dodatkowe metody leczenia (np. afereza LDL). **Homozygotyczna sosterolemia (fosterolemia).** Produkt leczniczy jest wskazany jako lek wspomagający wraz z dietą u pacjentów z homozygotyczną sosterolemią rodzinną.

▼Ezielen: roztw. doust. [konc.] (17,51 g+ 3,276 g+ 3,13 g)/but. - 2 but. + 1 kubek Rx 100% 72,00

Potassium sulfate + Sodium sulfate + Magnesium sulphate Ipsen Poland

▼Ezielen - (IR): roztw. doust. [konc.] (17,51 g+ 3,276 g+ 3,13 g)/but. - 2 but. + 1 kubek Rx 100% 53,00

Magnesium sulphate + Potassium sulfate + Sodium sulfate Pharmapoint

Ezoleta: tabl. 10 mg - 30 szt. Rx 100% 14,23

Ezoleta: tabl. 10 mg - 30 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 4,27

Ezoleta: tabl. 10 mg - 30 szt. S⁽²⁾ bezpl.

Ezetimibe (1) Leczenie uzupełniające w trakcie leczenia statyną lub włączone jednocześnie ze statyną albo leczenie w przypadku stwierdzenia nielipidacji co najmniej 2 statyn – jedną w najmniejszej początkowej dawce na dobę i drugiej w dowolnej dostępnej dawce przez okres leczenia nie krótszy niż 3 miesiące, w celu zapobiegania zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko pierwszego lub kolejnego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako co najmniej duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka (2) Pacjenci 65+.

W: Hipercholesterolemia pierwotna. Produkt leczniczy podawany w skojarzeniu z inhibitorem reduktazy HMG-CoA (statyna) jest wskazany jako lek wspomagający wraz z dietą u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których nie jest możliwe odpowiednie zmniejszenie stężenia lipidów poprzez stosowanie statyny w monoterapii. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany jako lek wspomagający wraz z dietą u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których stosowanie statyny jest niewskazane lub nie jest tolerowane. **Zapobieganie wystąpieniu incydentów sercowo-naczyniowych.** Produkt leczniczy podawany dodatkowo u pacjentów wcześniej leczonych statyną lub włączony do leczenia jednocześnie ze statyną jest wskazany w celu zmniejszenia ryzyka incydentów sercowo-naczyniowych u pacjentów z chorobą wieńcową (ang. CHD) i ostrym zespołem wieńcowym w wywiadzie (ang. ACS). **Homozygotyczna hipercholesterolemia rodzinną (ang. HoFH).** Produkt leczniczy w skojarzeniu ze statyną jest wskazany jako lek wspomagający wraz z dietą u pacjentów z homozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną. U pacjentów mogą być również stosowane dodatkowe metody leczenia (np. afereza LDL).

Ezom: krem 1 mg/g - 1 tuba 30 g Rx 100% 24,39

Mometason furoate Glenmark

Ezom: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. (140 dawk) Rx 100% 19,99

Mometason furoate Glenmark

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

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

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

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

Falcimar: tabl. powł. 250 mg+ 100 mg - 12 szt. Rx 100% 106,92

Proguanil hydrochloride + Atovaquone Imed

Falsigra: tabl. powł. 100 mg - 4 szt. Rx 100% 27,76

Sildenafil Polfarmex

Famogast®: tabl. powł. 40 mg - 30 szt. Rx 100% 14,20

Famogast®: tabl. powł. 40 mg - 30 szt. Rx R⁽¹⁾ 4,03

Famogast®: tabl. powł. 40 mg - 30 szt. Rx DZ⁽²⁾ bezpl.

Famogast®: tabl. powł. 40 mg - 30 szt. Rx S⁽³⁾ bezpl.

Famogast®: tabl. powł. 40 mg - 60 szt. Rx 100% 25,84

Famogast®: tabl. powł. 40 mg - 60 szt. Rx R⁽¹⁾ 5,76

Famogast®: tabl. powł. 40 mg - 60 szt. Rx DZ⁽²⁾ bezpl.

Famogast®: tabl. powł. 40 mg - 60 szt. Rx S⁽³⁾ bezpl.

Famotidine (1)W: Choroba wrzodowa dwunastnicy. Zapobieganie nawrotom choroby wrzodowej dwunastnicy po wyleczeniu jej aktywnej postaci. Stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego (zespół Zollingera-Ellisona). Choroba wrzodowa żołądka. Leczenie choroby refluksowej przełyku. Zapobieganie nawrotom choroby refluksowej przełyku oraz wystąpieniu nadżerek lub owrzodzeń w przebiegu choroby refluksowej przełyku. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Famotydyna Ranigast: tabl. powł. 20 mg - 20 szt. OTC 100% 19,35

Famotydyna Ranigast: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. OTC 100% 22,11

Famotidine Polpharma

▼Fampyra: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 28 szt. Rx-z 100% 560,00

▼Fampyra: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 56 szt. Rx-z 100% 1037,12

Fampridine Biogen

Fanipos: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawk) Rx 100% 27,30

Fanipos: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawk) Rx 100% 16,22

Fanipos: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawk) Rx 50%⁽¹⁾ 9,79

Fanipos: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawk) Rx DZ⁽²⁾ bezpl.

Fanipos: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawk) Rx S⁽³⁾ bezpl.

Fanipos: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 2 poj. (120 dawk) Rx 100% 31,22

Fanipos: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 2 poj. (120 dawk) Rx 50%⁽¹⁾ 18,36

Fanipos: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 2 poj. (120 dawk) Rx DZ⁽²⁾ bezpl.

Fanipos: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 2 poj. (120 dawk) Rx S⁽³⁾ bezpl.

Fluticasone propionate (1)W: Preparat jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym kataru siennego) oraz całorocznego zapalenia błony śluzowej nosa u dorosłych i dzieci powyżej 4. rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Faringan: tabl. do ssania 5 mg + 1,5 mg - 20 szt. OTC 100% 13,00

Chlorhexidine dihydrochloride + Benzocaine Solinco

Farmorubicin® PFS: inf./inj. [roztw.] 2 mg/ml - 1 fl. 5 ml Rx 100% X

Farmorubicin® PFS: inf./inj. [roztw.] 2 mg/ml - 1 fl. 25 ml Rx 100% X

Epirubicin hydrochloride Pfizer

▼Fasena: inj. [roztw.] 30 mg - 1 amp.-strzyk. 1 ml Rx-z 100% 9851,77

▼Fasena: inj. [roztw.] 30 mg - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 9851,77

▼Fasena: inj. [roztw.] 30 mg - 1 wstrzyk. 1 ml Rx-z 100% 9851,77

Benralizumab (1) Program lekowy: leczenie ciężkiej astmy alergicznej

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w podtrzymującym leczeniu uzupełniającym dorosłych pacjentów z nieodpowiednio kontrolowaną ciężką astmą oszroniową, pomimo stosowania dużych dawek kortykosteroidów wziewnych w skojarzeniu z długodziałającymi β-mimetykami.

Faslodex: inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 1 amp.-strzyk. 5 ml (+ igła z syst. osł.) Rx 100% X

Faslodex: inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-strzyk. 5 ml (+ igła z syst. osł.) Rx 100% X

Fulvestrant AstraZeneca

Fastum: żel 25 mg/g - 1 op. 100 g (dozownik) Rx 100% 30,70

Fastum: żel 25 mg/g - 1 op. 100 g Rx 100% 30,80

Fastum: żel 25 mg/g - 1 op. 50 g Rx 100% 19,24

Ketoprofen Menarini International

Fastum - (IR): żel 25 mg/g - 1 op. 120 g Rx 100% 26,00

Ketoprofen Dolфарма

Fastum - (IR): żel 25 mg/g - 1 op. 120 g Rx 100% 24,29

Ketoprofen Pretium Farm

Fasturtec: inf. doz. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1,5 mg - 3 fl. 1,5 mg+ 3 amp. rozp. Rx-z 100% 731,53

Rasburicase (1) Chemioterapia ICD-10: C.0.11. Rx-z 100% 731,53

W: Leczenie i zapobieganie ostrej hiperurykemii, w celu zapobiegania ostrej niewydolności nerek, u pacjentów z nowotworem złośliwym układu krwiotwórczego z dużą całkowitą masą nowotworu i z ryzykiem szybkiego rozpadu lub zmniejszenia masy nowotworu po rozpoczęciu chemioterapii.

Sanofi Winthrop Industrie

Faxigen XL: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. Rx 100% 11,02

Faxigen XL: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 3,38

Faxigen XL: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. Rx DZ⁽²⁾ bezpl.

Faxigen XL: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. Rx S⁽³⁾ bezpl.

Faxigen XL: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. Rx 100% 20,62

Faxigen XL: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 6,19

Faxigen XL: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. Rx DZ⁽²⁾ bezpl.

Faxigen XL: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. Rx S⁽³⁾ bezpl.

Faxigen XL: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. Rx 100% 38,30

Faxigen XL: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 11,49

Faxigen XL: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. Rx DZ⁽²⁾ bezpl.

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

Mylan Ireland Limited

Faxolet ER: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 28 szt. Rx 100% 13,10

Faxolet ER: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 5,46

Faxolet ER: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 28 szt. Rx DZ⁽²⁾ bezpl.

Faxolet ER: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 28 szt. Rx S⁽³⁾ bezpl.

Faxolet ER: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. Rx 100% 24,62

Faxolet ER: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 9,33

Faxolet ER: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. Rx DZ⁽²⁾ bezpl.

Faxolet ER: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. Rx S⁽³⁾ bezpl.

Faxolet ER: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. Rx 100% 47,11

Faxolet ER: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 16,53

Faxolet ER: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. Rx DZ⁽²⁾ bezpl.

Faxolet ER: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. Rx 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 „Umiarkowane do ciężkich epizodów depresyjnych”). Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie zaburzeń lękowych o charakterze fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii. Adomed

Febrofen®: kaps. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 20 szt. Rx 100% 18,51

Febrofen®: kaps. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 20 szt. Rx 50%⁽¹⁾ 11,70

Febrofen®: kaps. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 20 szt. Rx DZ⁽²⁾ bezpl.

Febrofen®: kaps. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 20 szt. Rx 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+

Febuxostat Accord: tabl. powł. 80 mg - 28 szt. Rx 100% X

Febuxostat Accord: tabl. powł. 120 mg - 28 szt. Rx 100% X

Febuxostat Accord Healthcare

Febuxostat Aurovitas: tabl. powł. 80 mg - 28 szt. Rx 100% 33,86

Febuxostat Aurovitas: tabl. powł. 80 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 19,72

Febuxostat Aurovitas: tabl. powł. 80 mg - 28 szt. Rx S⁽²⁾ bezpl.

Febuxostat Aurovitas: tabl. powł. 80 mg - 28 szt. Rx 100% 49,94

Febuxostat Aurovitas: tabl. powł. 120 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 28,72

Febuxostat Aurovitas: tabl. powł. 120 mg - 28 szt. Rx 50%⁽²⁾ 34,79

Febuxostat Aurovitas: tabl. powł. 120 mg - 28 szt. Rx S⁽²⁾ bezpl.

Febuxostat (1) Leczenie przewlekłej hiperurykemii u dorosłych pacjentów w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczanowych, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych (2) Pacjenci 65+ (3) Zapobieganie i leczenie przewlekłej hiperurykemii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych

W: Dawka 80 mg. Leczenie przewlekłej hiperurykemii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczanowych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. **Dawka 120 mg.** Leczenie przewlekłej hiperurykemii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczanowych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu przewlekłej hiperurykemii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza (ang. TLS). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

W: Dawka 80 mg. Leczenie przewlekłej hiperurykemii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczanowych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu przewlekłej hiperurykemii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza (ang. T.L.S). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

Febuxostat (1) Leczenie przewlekłej hiperurykemii u dorosłych pacjentów w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczanowych, gdy leczenie allopurinolem jest przeciwwskazane lub nie może być kontynuowane z powodu wystąpienia działań niepożądanych (2) Pacjenci 65+ (3) Zapobieganie i leczenie przewlekłej hiperurykemii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza (ang. T.L.S). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

W: Dawka 80 mg. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłej hiperurykemii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczanowych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. **Dawka 120 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłej hiperurykemii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczanowych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu hiperurykemii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza (ang. T.L.S). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

W: Dawka 80 mg. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłej hiperurykemii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczanowych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych. **Dawka 120 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłej hiperurykemii w chorobach, w których wystąpiło już odkładanie się złogów moczanowych (w tym guzki dnawe i/lub zapalenie stawów dnawe czynne lub w wywiadzie). Produkt leczniczy jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu hiperurykemii u dorosłych pacjentów poddawanych chemioterapii z powodu nowotworów krwi z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia zespołu rozpadu guza (ang. T.L.S). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.

Febuxostat Krka: tabl

Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Femoston® conti: tabl. powł. 1 mg+ 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,53
		30% ⁽¹⁾	15,17
		S ⁽²⁾	bezpł.

Estradiol + Dydrogesterone (1)W: Hormonalna terapia zastępcza (HTZ) do leczenia objawów niedoboru estrogenów u kobiet po menopauzie, w których od ostatniej miesiączki upłynęło co najmniej 12 m-cy. Zapobieganie osteoporozie u kobiet po menopauzie z wysokim ryzykiem złamań, w których występują objawy nietolerancji innych leków stosowanych w leczeniu osteoporoz lub, w których stosowanie takich leków jest przeciwwskazane. Pacjenci w podeszłym wieku: doświadczenia dotyczące leczenia kobiet w wieku powyżej 65 lat są ograniczone. (2) Pacjenci 65+

Femoston® mini: tabl. powł. 0,5 mg+ 2,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	30,82
--	----	------	-------

Estradiol + Dydrogesterone

Fenacil®: krople doustne 40 mg/g - 1 op. 10 g	Rx	100%	X
---	----	------	---

Chlorpromazine hydrochloride

Fenardin®: kaps. twarde 160 mg - 30 szt.	Rx	100%	21,43
		30% ⁽¹⁾	8,13
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fenofibrate (1)W: Lek jest wskazany do stosowania jako dodatek do diety oraz innych, terapii niefarmakologicznych (np. ćwiczenia fizyczne, utrata mc.) w następujących przypadkach: leczenie ciężkiej hipertriglicydemii z niskim poziomem cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) lub bez; mieszana hiperlipidemia, jeżeli stosowanie statyn jest przeciwwskazane lub nie są one tolerowane; mieszana hiperlipidemia u pacjentów należących do grupy wysokiego ryzyka wystąpienia schorzeń sercowo-naczyniowych, jako dodatek do leczenia statynami, jeżeli stężenie triglicydów oraz cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) nie są w wystarczającym stopniu kontrolowane. (2) Pacjenci 65+

Fenardin®: kaps. twarde 267 mg - 30 szt.	Rx	100%	27,96
		30% ⁽¹⁾	10,21
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fenofibrate (1)W: Preparat jest wskazany do stosowania jako dodatek do diety oraz innych, terapii niefarmakologicznych (np. ćwiczenia fizyczne, utrata mc.) w następujących przypadkach: leczenie ciężkiej hipertriglicydemii z niskim poziomem cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) lub bez; mieszana hiperlipidemia, jeżeli stosowanie statyn jest przeciwwskazane lub nie są one tolerowane. (2) Pacjenci 65+

Fendrix: inj. dom. [zaw.] - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx	100%	X
---	----	------	---

Hepatitis A vaccine

Fenta MX 25: system transdermalny 25 µg/h - 5 szt. (5,78 mg w plasterze)	Rx-w	100%	X
--	------	------	---

Fenta MX 50: system transdermalny 50 µg/h - 5 szt. (11,56 mg w plasterze)	Rx-w	100%	X
---	------	------	---

Fenta MX 75: system transdermalny 75 µg/h - 5 szt. (17,34 mg w plasterze)	Rx-w	100%	X
---	------	------	---

Fenta MX 100: system transdermalny 100 µg/h - 5 szt. (23,12 mg w plasterze)	Rx-w	100%	X
---	------	------	---

Fentanyl

Fentanyl Actavis: system transdermalny 25 µg/h - 10 szt. (4,125 mg w plasterze)	Rx-w	100%	71,43
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	3,20

Fentanyl Actavis: system transdermalny 50 µg/h - 5 szt. (8,25 mg w plasterze)	Rx-w	100%	69,26
		DZ ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl Actavis: system transdermalny 50 µg/h - 10 szt. (8,25 mg w plasterze)	Rx-w	100%	132,22
		DZ ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl Actavis: system transdermalny 75 µg/h - 5 szt. (12,375 mg w plasterze)	Rx-w	100%	99,12
		DZ ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl Actavis: system transdermalny 75 µg/h - 10 szt. (12,375 mg w plasterze)	Rx-w	100%	191,31
		DZ ⁽¹⁾	4,80
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl Actavis: system transdermalny 100 µg/h - 5 szt. (16,5 mg w plasterze)	Rx-w	100%	251,09
		DZ ⁽¹⁾	6,40
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl Actavis: system transdermalny 100 µg/h - 10 szt. (16,5 mg w plasterze)	Rx-w	100%	502,18
		DZ ⁽¹⁾	12,80
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Neuralgia popopłaskowa przewlekła. Nowotwory złośliwe. Wielobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgia (3) Pacjenci 65+

W: Dorosli: produkt jest wskazany w ciężkim przewlekłym bólu, który może być odpowiednio leczony opioidowymi lekami przeciwbólowymi. Dzieci: długoterminowe kontrolowanie ciężkiego przewlekłego bólu u dzieci od 2 roku życia leczonych opioidami.

Fentanyl Kalceks: inj. [roztw.] 0,05 mg/ml - 50 amp. 2 ml	Rx-w	100%	X
---	------	------	---

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl WZF: inj. [roztw.] 50 µg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	X
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		S ^{(2)</}	

W trosce o pacjenta z migreną!

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

Finlepsin 200 retard: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 50 szt. ◆	Rx 100% 19,29 R ⁽¹⁾ 10,04 B ⁽²⁾ 7,16 C ⁽³⁾ bezpl. DZ ⁽⁴⁾ bezpl. S ⁽⁵⁾ bezpl.	Lek powinien być stosowana u pacjentów z przerostem prostaty (objętość prostaty ponad ok. 40 ml). Finazyry: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 1 amp.-stryk. 3 ml ◆ icatibant (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostрых zagrażających życiu napadów obrzęku naczyńioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczyńioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esteraazy C1. Leczenie ostрых, zagrażających życiu napadów obrzęku naczyńioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczyńioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esteraazy C1 (3) Pacjenci 65+ W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostрых napadów dziedzicznego obrzęku naczyńioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z nie doбором inhibitora esteraazy C1. ▼ Firdapse: tabl. 10 mg - 100 szt. ◆ Amifamprydine (1) Program lekowy: leczenie amifamprydyną pacjentów z zespołem miastycznym Lamberta-Eaton W: Objawowe leczenie zespołu miastycznego Lamberta-Eaton (ang. Lambert-Eaton myasthenic syndrome, LEMS) u osób dorosłych.	Flexbumin 200 g/l: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 1 wor. 100 ml Rx 100% 451,71 Flexbumin 200 g/l: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 12 wor. 100 ml Rx 100% X Albumin human Shire Flexove: tabl. 625 mg - 60 szt. Rx 100% 67,73 Glucosamine STADA Poland Sp. z o.o. ▼ Flibaxi: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 100 mg - 1 fiol. Rx-z 100% 995,98 Infliximab (1) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (chC). Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plakowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS). W: Reumatoidalne zapalenie stawów (RZS). Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w ograniczaniu objawów podmiotowych i przedmiotowych oraz poprawy sprawności fizycznej; u dorosłych pacjentów z aktywną postacią choroby niedostatecznie reagujących na leczenie przeciwreumatycznymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs), w tym metotreksatem. Dorosłych pacjentów z ciężką, aktywną postacią choroby, którzy wcześniej nie byli leczeni metotreksatem lub innymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (DMARDs). W tych grupach pacjentów, badania radiologiczne wykazywały zmniejszenie postępu uszkodzenia stawów. Choroba Crohna u dorosłych. Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu umiarkowanej do ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli na pełny i właściwy schemat leczenia kortykosteroidami i/lub środkami immunosupresyjnymi lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Leczenie czynnej postaci choroby Crohna z przetokami u dorosłych pacjentów, którzy nie reagowali na prawidłowo prowadzone standardowe leczenie (w tym antybiotyk, drenaż i leczenie immunosupresyjne). Choroba Crohna u dzieci. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, które nie zareagowały na konwencjonalne leczenie, w tym leczenie kortykosteroidami, leczenie immunomodulacyjne i podstawowe leczenie dietetyczne, lub u których występowała nietolerancja czy też przeciwwskazania do takich sposobów leczenia. Infliksymb badano wyłącznie w skojarzeniu ze standardowym leczeniem immunosupresyjnym. Wrzodzące zapalenie jelita grubego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-merkaptopuryną (6-MP) lub azatiopryną (AZA), lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Wrzodzące zapalenie jelita grubego u dzieci i młodzieży. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-MP lub AZA, lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Zesztywniające zapalenie stawów kregosłupa. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli na konwencjonalne leczenie. Łuszczycowe zapalenie stawów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu aktywnej i postępującej postaci łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych, kiedy odpowiedź na poprzednie leczenie lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (DMARD) była niewystarczająca. Produkt leczniczy należy podawać w skojarzeniu z metotreksatem lub sam u pacjentów, u których leczenie metotreksatem było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. W badaniach radiologicznych, u pacjentów z wielostawową symetryczną postacią łuszczycowego zapalenia stawów wykazano, że leczenie infliksymbem poprawia aktywność fizyczną oraz zmniejsza szybkość postępu uszkodzeń stawów obwodowych. Łuszczycy. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej łuszczycy plakowatej u dorosłych pacjentów, którzy przestali reagować na leczenie, mają przeciwwskazania, lub nie tolerują innych schematów leczenia ogólnego w tym leczenia cyklosporyną, metotreksatem lub psolaremem w połączeniu z promieniowaniem UVA (PUVA).
Finlepsin 400 retard: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 30 szt. ◆ Finlepsin 400 retard: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 50 szt. ◆	Rx 100% 23,08 B ⁽²⁾ 8,52 C ⁽³⁾ bezpl. DZ ⁽⁴⁾ bezpl. R ⁽⁶⁾ 11,40 S ⁽⁵⁾ bezpl. Rx 100% 37,56 B ⁽²⁾ 13,39 C ⁽³⁾ bezpl. DZ ⁽⁴⁾ bezpl. R ⁽⁶⁾ 16,27 S ⁽⁵⁾ bezpl.	▼ Firdapse: tabl. 10 mg - 100 szt. ◆ Amifamprydine (1) Program lekowy: leczenie amifamprydyną pacjentów z zespołem miastycznym Lamberta-Eaton W: Objawowe leczenie zespołu miastycznego Lamberta-Eaton (ang. Lambert-Eaton myasthenic syndrome, LEMS) u osób dorosłych.	Flexbumin 200 g/l: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 1 wor. 100 ml Rx 100% 451,71 Flexbumin 200 g/l: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 12 wor. 100 ml Rx 100% X Albumin human Shire Flexove: tabl. 625 mg - 60 szt. Rx 100% 67,73 Glucosamine STADA Poland Sp. z o.o. ▼ Flibaxi: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 100 mg - 1 fiol. Rx-z 100% 995,98 Infliximab (1) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (chC). Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plakowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS). W: Reumatoidalne zapalenie stawów (RZS). Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w ograniczaniu objawów podmiotowych i przedmiotowych oraz poprawy sprawności fizycznej; u dorosłych pacjentów z aktywną postacią choroby niedostatecznie reagujących na leczenie przeciwreumatycznymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs), w tym metotreksatem. Dorosłych pacjentów z ciężką, aktywną postacią choroby, którzy wcześniej nie byli leczeni metotreksatem lub innymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (DMARDs). W tych grupach pacjentów, badania radiologiczne wykazywały zmniejszenie postępu uszkodzenia stawów. Choroba Crohna u dorosłych. Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu umiarkowanej do ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli na pełny i właściwy schemat leczenia kortykosteroidami i/lub środkami immunosupresyjnymi lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Leczenie czynnej postaci choroby Crohna z przetokami u dorosłych pacjentów, którzy nie reagowali na prawidłowo prowadzone standardowe leczenie (w tym antybiotyk, drenaż i leczenie immunosupresyjne). Choroba Crohna u dzieci. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, które nie zareagowały na konwencjonalne leczenie, w tym leczenie kortykosteroidami, leczenie immunomodulacyjne i podstawowe leczenie dietetyczne, lub u których występowała nietolerancja czy też przeciwwskazania do takich sposobów leczenia. Infliksymb badano wyłącznie w skojarzeniu ze standardowym leczeniem immunosupresyjnym. Wrzodzące zapalenie jelita grubego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-merkaptopuryną (6-MP) lub azatiopryną (AZA), lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Wrzodzące zapalenie jelita grubego u dzieci i młodzieży. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-MP lub AZA, lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Zesztywniające zapalenie stawów kregosłupa. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli na konwencjonalne leczenie. Łuszczycowe zapalenie stawów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu aktywnej i postępującej postaci łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych, kiedy odpowiedź na poprzednie leczenie lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (DMARD) była niewystarczająca. Produkt leczniczy należy podawać w skojarzeniu z metotreksatem lub sam u pacjentów, u których leczenie metotreksatem było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. W badaniach radiologicznych, u pacjentów z wielostawową symetryczną postacią łuszczycowego zapalenia stawów wykazano, że leczenie infliksymbem poprawia aktywność fizyczną oraz zmniejsza szybkość postępu uszkodzeń stawów obwodowych. Łuszczycy. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej łuszczycy plakowatej u dorosłych pacjentów, którzy przestali reagować na leczenie, mają przeciwwskazania, lub nie tolerują innych schematów leczenia ogólnego w tym leczenia cyklosporyną, metotreksatem lub psolaremem w połączeniu z promieniowaniem UVA (PUVA).
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 abstinencyjnym w warunkach szpitalnych. W przypadku zmiany z postaci farmaceutycznej o naltymichastowym uwalnianiu na tabl. o przedłużonym uwalnianiu należy się upewnić, że odpowiednio stężenia karbamazepiny są uzyskiwane w osoczu. WP: Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przetrzucami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowym przetrzucami do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Kobiety w ciąży (4) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (5) Pacjenci 65+ (6) Padaczka WP: Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przetrzucami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowym przetrzucami 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.	Rx 100% 19,29 R ⁽¹⁾ 10,04 B ⁽²⁾ 7,16 C ⁽³⁾ bezpl. DZ ⁽⁴⁾ bezpl. S ⁽⁵⁾ bezpl.	▼ Firdapse: tabl. 10 mg - 100 szt. ◆ Amifamprydine (1) Program lekowy: leczenie amifamprydyną pacjentów z zespołem miastycznym Lamberta-Eaton W: Objawowe leczenie zespołu miastycznego Lamberta-Eaton (ang. Lambert-Eaton myasthenic syndrome, LEMS) u osób dorosłych.	Flexbumin 200 g/l: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 1 wor. 100 ml Rx 100% 451,71 Flexbumin 200 g/l: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 12 wor. 100 ml Rx 100% X Albumin human Shire Flexove: tabl. 625 mg - 60 szt. Rx 100% 67,73 Glucosamine STADA Poland Sp. z o.o. ▼ Flibaxi: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 100 mg - 1 fiol. Rx-z 100% 995,98 Infliximab (1) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (chC). Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plakowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS). W: Reumatoidalne zapalenie stawów (RZS). Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w ograniczaniu objawów podmiotowych i przedmiotowych oraz poprawy sprawności fizycznej; u dorosłych pacjentów z aktywną postacią choroby niedostatecznie reagujących na leczenie przeciwreumatycznymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs), w tym metotreksatem. Dorosłych pacjentów z ciężką, aktywną postacią choroby, którzy wcześniej nie byli leczeni metotreksatem lub innymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (DMARDs). W tych grupach pacjentów, badania radiologiczne wykazywały zmniejszenie postępu uszkodzenia stawów. Choroba Crohna u dorosłych. Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu umiarkowanej do ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli na pełny i właściwy schemat leczenia kortykosteroidami i/lub środkami immunosupresyjnymi lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Leczenie czynnej postaci choroby Crohna z przetokami u dorosłych pacjentów, którzy nie reagowali na prawidłowo prowadzone standardowe leczenie (w tym antybiotyk, drenaż i leczenie immunosupresyjne). Choroba Crohna u dzieci. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, które nie zareagowały na konwencjonalne leczenie, w tym leczenie kortykosteroidami, leczenie immunomodulacyjne i podstawowe leczenie dietetyczne, lub u których występowała nietolerancja czy też przeciwwskazania do takich sposobów leczenia. Infliksymb badano wyłącznie w skojarzeniu ze standardowym leczeniem immunosupresyjnym. Wrzodzące zapalenie jelita grubego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-merkaptopuryną (6-MP) lub azatiopryną (AZA), lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Wrzodzące zapalenie jelita grubego u dzieci i młodzieży. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-MP lub AZA, lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Zesztywniające zapalenie stawów kregosłupa. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli na konwencjonalne leczenie. Łuszczycowe zapalenie stawów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu aktywnej i postępującej postaci łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych, kiedy odpowiedź na poprzednie leczenie lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (DMARD) była niewystarczająca. Produkt leczniczy należy podawać w skojarzeniu z metotreksatem lub sam u pacjentów, u których leczenie metotreksatem było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. W badaniach radiologicznych, u pacjentów z wielostawową symetryczną postacią łuszczycowego zapalenia stawów wykazano, że leczenie infliksymbem poprawia aktywność fizyczną oraz zmniejsza szybkość postępu uszkodzeń stawów obwodowych. Łuszczycy. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej łuszczycy plakowatej u dorosłych pacjentów, którzy przestali reagować na leczenie, mają przeciwwskazania, lub nie tolerują innych schematów leczenia ogólnego w tym leczenia cyklosporyną, metotreksatem lub psolaremem w połączeniu z promieniowaniem UVA (PUVA).
Finospir: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆ Finospir: tabl. 25 mg - 100 szt. ◆ Finospir: tabl. 50 mg - 30 szt. ◆ Finospir: tabl. 50 mg - 100 szt. ◆ Finospir: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 9,42 30% ⁽¹⁾ 5,21 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl. Rx 100% 20,98 30% ⁽¹⁾ 6,97 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl. Rx 100% 13,10 30% ⁽¹⁾ 4,69 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl. Rx 100% 36,74 30% ⁽¹⁾ 11,02 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl. Rx 100% 22,96 30% ⁽¹⁾ 6,89 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.	Fitolizyna®: pasta do stos. w j. ustnej - 1 tuba 100 g OTC 100% 21,70 Prep. żoż. Polpharma Fitolizyna® Nefrocaps Forte: kaps. - 30 szt. SD 100% 33,68 Prep. żoż. Polpharma Flamexin®: tabl. 20 mg - 20 szt. Rx 100% 30,66 Piroxicam Chiesi Polano Flarex®: krople do oczu [zaw.] 1 mg/ml - 1 but. 5 ml Rx 100% 26,20 Fluorometholone acetate Immedica Pharma AB Flebogamma DIF: inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fiol. 50 ml Rx-z 100% X Flebogamma DIF: inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fiol. 400 ml Rx-z 100% X Flebogamma DIF: inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fiol. 200 ml Rx-z 100% 2564,35 B ⁽²⁾ bezpl. Flebogamma DIF: inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fiol. 100 ml Rx-z 100% 1282,18 B ⁽²⁾ bezpl. Flebogamma DIF: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fiol. 200 ml Rx-z 100% X Flebogamma DIF: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fiol. 50 ml Rx-z 100% X Flebogamma DIF: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fiol. 100 ml Rx-z 100% X Immunoglobulin normal human (1) Program lekowy: leczenie pierwotnych niedoborów odporności (PNO) u pacjentów dorosłych, Program lekowy: leczenie pierwotnych niedoborów odporności u dzieci, Program lekowy: leczenie przelecezniami immunoglobulin w chorobach neurologicznych W: Leczenie substytucyjne u dorosłych, dzieci i młodzieży (2-18 lat) w: pierwotnych niedoborach odporności (ang. PID), w których występują zaburzenia wytwarzania przeciwciał; wtórnych niedoborach odporności (ang. SID) u pacjentów, u których występują ciężkie lub nawracające zakażenia, leczenie przeciwdrobnoustrojowe jest nieskuteczne oraz obserwuje się potwierdzone niepowodzenie wytworzenia swoistych przeciwciał (ang. PSAF = niepowodzenie uzyskania co najmniej dwukrotnego zwiększenia miana przeciwciał IgG po podaniu szerepianek przeciwko pneumokokom zawierających antygeny polisacharydowe i polipeptydowe) albo miano IgG w surowicy wynosi <4 g/l. Leczenie immunomodulacyjne u dorosłych, dzieci i młodzieży (2-18 lat) w: immunologicznej płamicy małopłytkowej (ITP) u pacjentów o dużym ryzyku krwawienia lub przed zabiegiem operacyjnym, kiedy niezbędna jest korekcja liczby płytek; zespół Guillain-Barré; choroba Kawasaki (w połączeniu z kwasem acetylosalicylowym; przewlekłej zapalnej poliradikuloneuropatii demielinizacyjnej (ang. CIDP); wleokniogłówny neuropatii ruchowej (ang. MNN).	Flexbumin 200 g/l: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 1 wor. 100 ml Rx 100% 451,71 Flexbumin 200 g/l: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 12 wor. 100 ml Rx 100% X Albumin human Shire Flexove: tabl. 625 mg - 60 szt. Rx 100% 67,73 Glucosamine STADA Poland Sp. z o.o. ▼ Flibaxi: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 100 mg - 1 fiol. Rx-z 100% 995,98 Infliximab (1) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (chC). Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plakowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS). W: Reumatoidalne zapalenie stawów (RZS). Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w ograniczaniu objawów podmiotowych i przedmiotowych oraz poprawy sprawności fizycznej; u dorosłych pacjentów z aktywną postacią choroby niedostatecznie reagujących na leczenie przeciwreumatycznymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs), w tym metotreksatem. Dorosłych pacjentów z ciężką, aktywną postacią choroby, którzy wcześniej nie byli leczeni metotreksatem lub innymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (DMARDs). W tych grupach pacjentów, badania radiologiczne wykazywały zmniejszenie postępu uszkodzenia stawów. Choroba Crohna u dorosłych. Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu umiarkowanej do ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli na pełny i właściwy schemat leczenia kortykosteroidami i/lub środkami immunosupresyjnymi lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Leczenie czynnej postaci choroby Crohna z przetokami u dorosłych pacjentów, którzy nie reagowali na prawidłowo prowadzone standardowe leczenie (w tym antybiotyk, drenaż i leczenie immunosupresyjne). Choroba Crohna u dzieci. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, które nie zareagowały na konwencjonalne leczenie, w tym leczenie kortykosteroidami, leczenie immunomodulacyjne i podstawowe leczenie dietetyczne, lub u których występowała nietolerancja czy też przeciwwskazania do takich sposobów leczenia. Infliksymb badano wyłącznie w skojarzeniu ze standardowym leczeniem immunosupresyjnym. Wrzodzące zapalenie jelita grubego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-merkaptopuryną (6-MP) lub azatiopryną (AZA), lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Wrzodzące zapalenie jelita grubego u dzieci i młodzieży. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-MP lub AZA, lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Zesztywniające zapalenie stawów kregosłupa. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli na konwencjonalne leczenie. Łuszczycowe zapalenie stawów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu aktywnej i postępującej postaci łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych, kiedy odpowiedź na poprzednie leczenie lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (DMARD) była niewystarczająca. Produkt leczniczy należy podawać w skojarzeniu z metotreksatem lub sam u pacjentów, u których leczenie metotreksatem było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. W badaniach radiologicznych, u pacjentów z wielostawową symetryczną postacią łuszczycowego zapalenia stawów wykazano, że leczenie infliksymbem poprawia aktywność fizyczną oraz zmniejsza szybkość postępu uszkodzeń stawów obwodowych. Łuszczycy. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej łuszczycy plakowatej u dorosłych pacjentów, którzy przestali reagować na leczenie, mają przeciwwskazania, lub nie tolerują innych schematów leczenia ogólnego w tym leczenia cyklosporyną, metotreksatem lub psolaremem w połączeniu z promieniowaniem UVA (PUVA).
Finpros: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx 100% 28,45 R ⁽¹⁾ 4,93 S ⁽²⁾ bezpl.	Finprolactone (1) W: Leczenie przewlekłej skurczowej niewydolności serca (grupa III-IV NYHA) jako uzupełnienie standardowego leczenia. Leczenie obrzęków spowodowanych zespołem nerczycowym, gdy inne sposoby leczenia obrzęków nie przyniosły skutku, w szczególności w przypadku podejrzenia hiperaldosteronizmu. Leczenie puchliny brzusznej i obrzęków związanych z niewyrównaną morską wodą wroby lub nadciśnieniem wrotnym i innymi chorobami wrotnymi, gdy inne sposoby leczenia obrzęków nie przyniosły skutku, w szczególności w przypadku podejrzenia hiperaldosteronizmu. W leczeniu nadciśnienia jako lek dodatkowy u pacjentów nie reagujących dostatecznie na inne leki przeciwnadciśnieniowe. Pierwotny hiperaldosteronizm. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; pozwalająca dysfunkcja skurczowa lewej komory (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Flexbumin 200 g/l: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 1 wor. 100 ml Rx 100% 451,71 Flexbumin 200 g/l: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 12 wor. 100 ml Rx 100% X Albumin human Shire Flexove: tabl. 625 mg - 60 szt. Rx 100% 67,73 Glucosamine STADA Poland Sp. z o.o. ▼ Flibaxi: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 100 mg - 1 fiol. Rx-z 100% 995,98 Infliximab (1) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (chC). Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plakowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS). W: Reumatoidalne zapalenie stawów (RZS). Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w ograniczaniu objawów podmiotowych i przedmiotowych oraz poprawy sprawności fizycznej; u dorosłych pacjentów z aktywną postacią choroby niedostatecznie reagujących na leczenie przeciwreumatycznymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs), w tym metotreksatem. Dorosłych pacjentów z ciężką, aktywną postacią choroby, którzy wcześniej nie byli leczeni metotreksatem lub innymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (DMARDs). W tych grupach pacjentów, badania radiologiczne wykazywały zmniejszenie postępu uszkodzenia stawów. Choroba Crohna u dorosłych. Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu umiarkowanej do ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli na pełny i właściwy schemat leczenia kortykosteroidami i/lub środkami immunosupresyjnymi lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Leczenie czynnej postaci choroby Crohna z przetokami u dorosłych pacjentów, którzy nie reagowali na prawidłowo prowadzone standardowe leczenie (w tym antybiotyk, drenaż i leczenie immunosupresyjne). Choroba Crohna u dzieci. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, które nie zareagowały na konwencjonalne leczenie, w tym leczenie kortykosteroidami, leczenie immunomodulacyjne i podstawowe leczenie dietetyczne, lub u których występowała nietolerancja czy też przeciwwskazania do takich sposobów leczenia. Infliksymb badano wyłącznie w skojarzeniu ze standardowym leczeniem immunosupresyjnym. Wrzodzące zapalenie jelita grubego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-merkaptopuryną (6-MP) lub azatiopryną (AZA), lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Wrzodzące zapalenie jelita grubego u dzieci i młodzieży. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-MP lub AZA, lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Zesztywniające zapalenie stawów kregosłupa. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli na konwencjonalne leczenie. Łuszczycowe zapalenie stawów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu aktywnej i postępującej postaci łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych, kiedy odpowiedź na poprzednie leczenie lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (DMARD) była niewystarczająca. Produkt leczniczy należy podawać w skojarzeniu z metotreksatem lub sam u pacjentów, u których leczenie metotreksatem było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. W badaniach radiologicznych, u pacjentów z wielostawową symetryczną postacią łuszczycowego zapalenia stawów wykazano, że leczenie infliksymbem poprawia aktywność fizyczną oraz zmniejsza szybkość postępu uszkodzeń stawów obwodowych. Łuszczycy. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej łuszczycy plakowatej u dorosłych pacjentów, którzy przestali reagować na leczenie, mają przeciwwskazania, lub nie tolerują innych schematów leczenia ogólnego w tym leczenia cyklosporyną, metotreksatem lub psolaremem w połączeniu z promieniowaniem UVA (PUVA).
Finxata: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 28,38 R ⁽¹⁾ 6,64 S ⁽²⁾ bezpl.	Finprolactone (1) W: Leczenie przewlekłej skurczowej niewydolności serca (grupa III-IV NYHA) jako uzupełnienie standardowego leczenia. Leczenie obrzęków spowodowanych zespołem nerczycowym, gdy inne sposoby leczenia obrzęków nie przyniosły skutku, w szczególności w przypadku podejrzenia hiperaldosteronizmu. Leczenie puchliny brzusznej i obrzęków związanych z niewyrównaną morską wodą wroby lub nadciśnieniem wrotnym i innymi chorobami wrotnymi, gdy inne sposoby leczenia obrzęków nie przyniosły skutku, w szczególności w przypadku podejrzenia hiperaldosteronizmu. W leczeniu nadciśnienia jako lek dodatkowy u pacjentów nie reagujących dostatecznie na inne leki przeciwnadciśnieniowe. Pierwotny hiperaldosteronizm. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; pozwalająca dysfunkcja skurczowa lewej komory (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Flexbumin 200 g/l: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 1 wor. 100 ml Rx 100% 451,71 Flexbumin 200 g/l: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 12 wor. 100 ml Rx 100% X Albumin human Shire Flexove: tabl. 625 mg - 60 szt. Rx 100% 67,73 Glucosamine STADA Poland Sp. z o.o. ▼ Flibaxi: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 100 mg - 1 fiol. Rx-z 100% 995,98 Infliximab (1) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (chC). Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plakowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZSK). Program lekowy: leczenie reumatoidal



ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



Flxitide®: aerozol wziewny bezfreonowy [zaw.] 250 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawek)	Rx	100%	63,53
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Flxitide®: aerozol wziewny bezfreonowy [zaw.] 250 µg/dawkę - 1 poj. (120 dawek)	Rx	100%	101,19
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

W: Dawka 50 µg i 125 µg. Produkt leczniczy, aerozol inhalacyjny, zawieszina jest wskazany zapobiegawczo w astmie oskrzelowej; u dorosłych: astma łagodna - u pacjentów, którzy wymagają codziennego objawowego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela; astma umiarkowana - niestabilna lub nasilająca się astma, mimo regularnego stosowania leków zapobiegających napadom astmy lub tylko rozszerzających oskrzela; astma ciężka - u pacjentów z ciężką postacią przewlekłej astmy oskrzelowej oraz wymagających stosowania doustnych steroidów w celu opanowania objawów astmy. Rozpoczęcie stosowania flutykazonu propionianu w wielu osobach pozwala zmniejszyć dawki albo całkowicie odstawić steroidy stosowane doustnie; u dzieci wymagających zapobiegawczego podawania leków, w tym u pacjentów nieskutecznie leczonych innymi dostępnymi lekami stosowanymi zapobiegawczo. **Dawka 250 µg.** Produkt leczniczy, aerozol wziewny, zawieszina jest wskazany w astmie oskrzelowej - zapobiegawczo: astma łagodna - u pacjentów, którzy wymagają codziennego objawowego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela; astma umiarkowana - niestabilna lub nasilająca się astma, mimo regularnego stosowania leków zapobiegających napadom astmy lub tylko rozszerzających oskrzela; astma ciężka - u pacjentów z ciężką postacią przewlekłej astmy oskrzelowej oraz wymagających stosowania doustnych steroidów w celu opanowania objawów astmy. Rozpoczęcie stosowania flutykazonu propionianu w wielu osobach pozwala zmniejszyć dawki albo całkowicie odstawić steroidy stosowane doustnie; przewlekłej obturacyjnej chorobie płuc (POChP); flutykazonu propionianu wskazany jest w leczeniu POChP, w skojarzeniu z długo działającym β₂-agonistą, takim jak salmeterol. Do stosowania w tym wskazaniu odpowiedni jest tylko lek, aerozol inhalacyjny, zawieszina o mocy 250 µg/dawkę inhalacyjną.

Flxitide®: zaw. do inhal. z nebulizatora 0,5 mg/2 ml -10 poj. 2 ml	Rx	100%	36,53
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Flxitide®: zaw. do inhal. z nebulizatora 2 mg/2 ml -10 poj. 2 ml	Rx	100%	85,08
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Flxitide® Dysk: prosz. do inhal. 50 µg/dawkę -1 poj. (60 dawek)	Rx	100%	19,75
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Flxitide® Dysk: prosz. do inhal. 100 µg/dawkę -1 poj. (60 dawek)	Rx	100%	30,14
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Flxitide® Dysk: prosz. do inhal. 250 µg/dawkę -1 poj. (60 dawek)	Rx	100%	60,16
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Flxitide® Dysk: prosz. do inhal. 500 µg/dawkę -1 poj. (60 dawek)	Rx	100%	105,24
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

W: Dawka 50 µg, 100 µg, 250 µg i 500 µg. Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy jest wskazany zapobiegawczo: u dorosłych: astma łagodna - u pacjentów, którzy wymagają codziennego objawowego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela; astma umiarkowana - niestabilna lub nasilająca się astma, mimo regularnego stosowania leków zapobiegających napadom astmy lub tylko rozszerzających oskrzela; astma ciężka - u pacjentów z ciężką postacią przewlekłej astmy oskrzelowej oraz wymagających stosowania doustnych steroidów w celu opanowania objawów astmy. Rozpoczęcie wziewnego stosowania flutykazonu propionianu w wielu osobach pozwala zmniejszyć dawki albo całkowicie odstawić steroidy stosowane doustnie; u dzieci wymagających zapobiegawczego podawania leków, w tym u pacjentów nieskutecznie leczonych innymi dostępnymi lekami stosowanymi zapobiegawczo. Przewlekła obturacyjna choroba płuc (POChP). Flutykazonu propionianu wskazany jest w leczeniu POChP, w skojarzeniu z długo działającym β₂-agonistą, takim jak salmeterol. Do stosowania w tym wskazaniu odpowiednie są tylko produkty lecznicze, proszek do inhalacji o mocy 250 µg/dawkę inhalacyjną i 500 µg/dawkę inhalacyjną. **Dawka 2 mg/2 ml, 0,5 mg/2 ml.** Dorosli i młodzież w wieku powyżej 16 lat: zapobiegawczo, w ciężkiej astmie oskrzelowej, u pacjentów wymagających stosowania dużych dawek steroidów wziewnych lub doustnych. Rozpoczęcie stosowania flutykazonu propionianu w wielu osobach pozwala zmniejszyć dawki albo całkowicie odstawić steroidy stosowane doustnie. Dzieci w wieku 4-16 lat: leczenie zaostriżenia astmy oskrzelowej.

Flonidan®: tabl. 10 mg - 10 szt.	Rx	100%	11,75
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Flonidan®: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,62
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Flonidan®: tabl. 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	31,78
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Flonidan®: tabl. 10 mg - 90 szt.	Rx	100%	48,48
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Flonidan®: zaw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 120 ml	Rx	100%	13,65
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		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 r.ż.; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quincke'a - u pacjentów powyżej 2 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Floxa®: krople do oczu 3 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	20,00
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Floxa®: maść do oczu 3 mg/g - 1 tuba 3 g	Rx	100%	20,00
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Offloxacin (IR): krople do oczu [roztw.] 3 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	15,00
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Offloxacin Neo: krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	39,62
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Floxitrat: tabl. powł. 400 mg - 5 szt.	Rx	100%	24,00
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Floxitrat: tabl. powł. 400 mg - 7 szt.	Rx	100%	35,00
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Floxitrat: tabl. powł. 400 mg - 10 szt.	Rx	100%	42,00
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluanxol®: tabl. powł. 0,5 mg - 50 szt. ♦	Rx	100%	18,18
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluanxol®: tabl. powł. 3 mg - 50 szt. ♦	Rx	100%	3,20
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

W: Dawka 0,5 mg. Zaburzenia psychiczne bez zaburzeń depresyjnych. Doradzenie w zaburzeniach depresyjnych innych, niż w przebiegu psychozy. **Dawka 3 mg.** Leczenie schizofrenii.

Fluanxol® Depot: inj. [roztw. olejowy] 20 mg/ml - 1 amp. 1 ml ♦	Rx	100%	16,94
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

W: Leczenie podtrzymujące schizofrenii i innych psychoz, zwłaszcza z takimi objawami, jak omamy, urojenia i zaburzenia myślenia, którym towarzyszy apatia, utrata energii, depresja i wycofanie.

Fluarix® Tetra: inj. [zaw.] - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx	100%	X
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Flucinar®: maść 0,25 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	17,63
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Flucinar®: żel 0,25 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	18,05
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Flucinar® N: maść (0,25 mg+ 5 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	17,70
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluocast®: kaps. 50 mg - 7 szt.	Rx	100%	13,64
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluocast®: kaps. 50 mg - 14 szt.	Rx	100%	26,32
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluocast®: kaps. 100 mg - 7 szt.	Rx	100%	14,35
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluocast®: kaps. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,32
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluocast®: kaps. 150 mg - 1 szt.	Rx	100%	6,34
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluocast®: kaps. 150 mg - 3 szt.	Rx	100%	13,22
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluocast®: kaps. 200 mg - 12 szt.	Rx	100%	40,73
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluocast®: kaps. twarde 200 mg - 7 szt.	Rx	100%	42,67
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluconazole (1)W: Leczenie zakażeń grzybiczych. Produkt jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w leczeniu następujących zakażeń: kryptokokowe zapalenie opon mózgowych; kokcydiodiomikoza; inwazyjne kandydozy; opon mózgowych; drożdżakowe zapalenie gardła, przełyku, występowanie drożdżaków w moczu oraz przewlekłe drożdżakowe zakażenia skóry i błon śluzowych; przewlekłe zanikowe drożdżakowe zapalenie jamy ustnej (związane ze stosowaniem protez zębowych), jeśli higiena jamy ustnej lub leczenie miejscowe są niewystarczające; drożdżakowa pochwy, ostro lub nawracająca, gdy leczenie miejscowe jest niewystarczające; drożdżakowe zapalenie łożyski, gdy leczenie miejscowe jest niewystarczające; grzybicze skóry, w tym stóp, tułowia, podudzi, łupież psty, zakażenia drożdżakowe skóry właściwej, gdy zalecane jest podjęcie leczenia ogólnoustrojowego; grzybicza paznokci (onychomikoza), gdy uzna się, że inne leki są nieodpowiednie. Produkt jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w zapobieganiu następującym zakażeniom: nawroty kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u pacjentów z podwyższonym ryzykiem nawrotów; nawroty drożdżakowe zapalenia błony śluzowej jamy ustnej, gardła i przełyku u pacjentów zakażonych HIV, u których jest zwiększone ryzyko nawrotów; nawroty drożdżycy pochwy (4 lub więcej zakażeń w ciągu roku); zakażenia grzybicze u pacjentów z przedłużającą się neutropenią (np. u pacjentów z nowotworami krwi, otrzymujących chemioterapię lub u pacjentów po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych). Produkt jest wskazany do stosowania w następujących zakażeniach u noworodków, niemowląt, dzieci i młodzieży w wieku 0-17 lat. Leczenie drożdżakowego zakażenia błon śluzowych (jamy ustnej, gardła i przełyku), inwazyjnej kandydozy i kryptokokowego zapalenia opon mózgowych oraz w zapobieganiu zakażeniom drożdżakami u pacjentów z osłabioną odpornością. Preparat można stosować jako leczenie podtrzymujące w celu zapobiegania nawrotom kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u dzieci z wysokim ryzykiem nawrotów. Leczenie można rozpocząć przed otrzymaniem wyników posiewu lub innych badań laboratoryjnych. Jednakże po ich otrzymaniu należy odpowiednio dostosować dostępne leczenie. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego zastosowania leków przeciwgrzybiczych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Fluconazole Aurovitas: kaps. twarde 100 mg - 7 szt.	Rx	100%	18,96
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluconazole Aurovitas: kaps. twarde 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	32,90
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluconazole Aurovitas: kaps. twarde 200 mg - 7 szt.	Rx	100%	17,62
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluconazole Aurovitas: kaps. twarde 100 mg - 7 szt.	Rx	100%	18,96
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluconazole Aurovitas: kaps. twarde 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	32,90
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluconazole Aurovitas: kaps. twarde 200 mg - 7 szt.	Rx	100%	17,62
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluconazole Aurovitas: kaps. twarde 100 mg - 7 szt.	Rx	100%	18,96
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluconazole Aurovitas: kaps. twarde 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	32,90
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluconazole Aurovitas: kaps. twarde 200 mg - 7 szt.	Rx	100%	17,62
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Fluconazole Aurovitas: kaps. twarde 100 mg - 7 szt.	Rx	100%	18,96
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

||
||
||

stosowania zabiegów przeczyszczających. Dzieci i młodzież w wieku 8 lat i powyżej. Epizody depresji umiarkowane do ciężkich, jeśli objawy depresji nie ustępują po 4-6 sesjach psychoterapii. U dzieci i młodych osób z depresją o nasileniu do umiarkowanego do ciężkiego leczenie przeciwdepresyjne należy stosować tylko w połączeniu z jednoczesną terapią psychologiczną.

Foam Lite Convatec: opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny **5,5x12 cm** - 1 szt.

Foam Lite Convatec: opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny **8x8 cm** - 1 szt.

Foam Lite Convatec: opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny **10x10 cm** - 1 szt.

Foam Lite Convatec: opatrunek piankowy z silikonową warstwą kontaktową, przylepny **15x15 cm** - 1 szt.

Emplastri microfibrificum cellulosae (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa

Fokusin®: kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde **0,4 mg** - 30 szt.

Fokusin®: kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde **0,4 mg** - 90 szt.

Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+
W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

Fokusin® - (IR): kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde **0,4 mg** - 30 szt.

Fokusin® - (IR): kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde **0,4 mg** - 90 szt.

Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+
W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

Fokusin® - (IR): kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde **0,4 mg** - 30 szt.

Fokusin® - (IR): kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde **0,4 mg** - 90 szt.

Tamsulosin hydrochloride (1)Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+
W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

Folacid: tabl. **5 mg** - 30 szt.

Folacid: tabl. **15 mg** - 30 szt.

Folic acid

Fomicyt - import docelowy: inf. [prosz. do przyg. rozw.] **40 mg/ml** - 10 fioł. 100 ml

Fosfomicyn

Fonix Ból Uszu: spray - 15 ml

Fonix Higiena Uszu: spray - 30 ml

Foradii®: prosz. do inhal. [kaps.] **12 µg/dawkę** - 60 szt.

Foradii®: prosz. do inhal. [kaps.] **12 µg/dawkę** - 180 szt.

Formoterol (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asta-
ma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekle obturacyjna choroba płuc (4)Pa-
cjenci 65+

W: Zapobieganie i leczenie zwichnięcia oskrzeli u pacjentów z astmą oskrzelową, jako uzupełnienie terapii kortykosteroidami podawanymi wlewnie; zapobieganie skurczowi oskrzeli wywołanemu przez alergeny wziewne, zimne powietrze lub wysiłek fizyczny; zapobieganie i leczenie zwichnięcia oskrzeli u pacjentów z odwracalną lub nieodwracalną POCChP, w tym z przewlekłym zapaleniem oskrzeli i rozemdu płuc. Wykazano, że lek poprawia jakość życia u pacjentów z POCChP.

Forastmin®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] **12 µg/dawkę** - 60 szt.

Forastmin®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] **12 µg/dawkę** - 180 szt.

Formoterol (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asta-
ma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekle obturacyjna choroba płuc (4)Pa-
cjenci 65+

W: Lek jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami, którzy wymagają również stosowania długodziałającego β_2 -mimetyku zgodnie z obecnie obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi leczenia. Lek jest również wskazany w celu zmniejszenia obturacji dróg oddechowych u pacjentów z POCChP, którzy wymagają długotrwałego leczenia produktem rozszerzającym oskrzela.

Formoterol (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asta-
ma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekle obturacyjna choroba płuc (4)Pa-
cjenci 65+

W: Lek jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami, którzy wymagają również stosowania długodziałającego β_2 -mimetyku zgodnie z obecnie obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi leczenia. Lek jest również wskazany w celu zmniejszenia obturacji dróg oddechowych u pacjentów z POCChP, którzy wymagają długotrwałego leczenia produktem rozszerzającym oskrzela.

Formoterol (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asta-
ma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekle obturacyjna choroba płuc (4)Pa-
cjenci 65+

W: Lek jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami, którzy wymagają również stosowania długodziałającego β_2 -mimetyku zgodnie z obecnie obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi leczenia. Lek jest również wskazany w celu zmniejszenia obturacji dróg oddechowych u pacjentów z POCChP, którzy wymagają długotrwałego leczenia produktem rozszerzającym oskrzela.

Formoterol (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asta-
ma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekle obturacyjna choroba płuc (4)Pa-
cjenci 65+

W: Lek jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami, którzy wymagają również stosowania długodziałającego β_2 -mimetyku zgodnie z obecnie obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi leczenia. Lek jest również wskazany w celu zmniejszenia obturacji dróg oddechowych u pacjentów z POCChP, którzy wymagają długotrwałego leczenia produktem rozszerzającym oskrzela.

Formoterol (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asta-
ma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekle obturacyjna choroba płuc (4)Pa-
cjenci 65+

W: Lek jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami, którzy wymagają również stosowania długodziałającego β_2 -mimetyku zgodnie z obecnie obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi leczenia. Lek jest również wskazany w celu zmniejszenia obturacji dróg oddechowych u pacjentów z POCChP, którzy wymagają długotrwałego leczenia produktem rozszerzającym oskrzela.

Formoterol (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asta-
ma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekle obturacyjna choroba płuc (4)Pa-
cjenci 65+

W: Lek jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami, którzy wymagają również stosowania długodziałającego β_2 -mimetyku zgodnie z obecnie obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi leczenia. Lek jest również wskazany w celu zmniejszenia obturacji dróg oddechowych u pacjentów z POCChP, którzy wymagają długotrwałego leczenia produktem rozszerzającym oskrzela.

Formoterol (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asta-
ma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekle obturacyjna choroba płuc (4)Pa-
cjenci 65+

W: Lek jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami, którzy wymagają również stosowania długodziałającego β_2 -mimetyku zgodnie z obecnie obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi leczenia. Lek jest również wskazany w celu zmniejszenia obturacji dróg oddechowych u pacjentów z POCChP, którzy wymagają długotrwałego leczenia produktem rozszerzającym oskrzela.

Formoterol (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asta-
ma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekle obturacyjna choroba płuc (4)Pa-
cjenci 65+

W: Lek jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami, którzy wymagają również stosowania długodziałającego β_2 -mimetyku zgodnie z obecnie obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi leczenia. Lek jest również wskazany w celu zmniejszenia obturacji dróg oddechowych u pacjentów z POCChP, którzy wymagają długotrwałego leczenia produktem rozszerzającym oskrzela.

Formoterol (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asta-
ma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekle obturacyjna choroba płuc (4)Pa-
cjenci 65+

W: Lek jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami, którzy wymagają również stosowania długodziałającego β_2 -mimetyku zgodnie z obecnie obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi leczenia. Lek jest również wskazany w celu zmniejszenia obturacji dróg oddechowych u pacjentów z POCChP, którzy wymagają długotrwałego leczenia produktem rozszerzającym oskrzela.

Formoterol (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asta-
ma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekle obturacyjna choroba płuc (4)Pa-
cjenci 65+

W: Lek jest wskazany do stosowania w leczeniu astmy u pacjentów leczonych wziewnymi kortykosteroidami, którzy wymagają również stosowania długodziałającego β_2 -mimetyku zgodnie z obecnie obowiązującymi wytycznymi dotyczącymi leczenia. Lek jest również wskazany w celu zmniejszenia obturacji dróg oddechowych u pacjentów z POCChP, którzy wymagają długotrwałego leczenia produktem rozszerzającym oskrzela.

Formoterol (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asta-
ma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekle obturacyjna choroba płuc (4)Pa-
cjenci 65+

Forastmin®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] **12 µg/dawkę** - 120 szt.

Forastmin®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] **12 µg/dawkę** - 180 szt.

Formoterol (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asta-
ma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekle obturacyjna choroba płuc (4)Pa-
cjenci 65+

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

Formetic: tabl. powł. **500 mg** - 30 szt.

Formetic: tabl. powł. **500 mg** - 60 szt.

Formetic: tabl. powł. **500 mg** - 90 szt.

Formetic: tabl. powł. **500 mg** - 120 szt.

Formetic: tabl. powł. **850 mg** - 30 szt.

Formetic: tabl. powł. **850 mg** - 60 szt.

Formetic: tabl. powł. **850 mg** - 90 szt.

Formetic: tabl. powł. **850 mg** - 120 szt.

Formetic: tabl. powł. **1000 mg** - 30 szt.

Formetic: tabl. powł. **1000 mg** - 60 szt.

Formetic: tabl. powł. **1000 mg** - 90 szt.

Formetic: tabl. powł. **1000 mg** - 120 szt.

Metformin hydrochloride (1)Zespół policystycznych jajników (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca WP: Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (4)Pacjenci 65+ (5)Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy), gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi, Zespół policystycznych jajników (6)Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy), gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można

100% **116,28**

c⁽¹⁾ **bezpł.**

DZ⁽²⁾ **bezpł.**

R⁽³⁾ **6,40**

S⁽⁴⁾ **bezpł.**

100% **169,78**

c⁽¹⁾ **bezpł.**

DZ⁽²⁾ **bezpł.**

R⁽³⁾ **9,60**

S⁽⁴⁾ **bezpł.**

100% **5,13**

c⁽¹⁾ **2,41**

30%⁽¹⁾ **bezpł.**

DZ⁽²⁾ **bezpł.**

R⁽³⁾ **4,44**

S⁽⁴⁾ **bezpł.**

100% **9,36**

30%⁽¹⁾ **3,91**

DZ⁽²⁾ **bezpł.**

R⁽³⁾ **4,77**

S⁽⁴⁾ **bezpł.**

100% **12,55**

30%⁽¹⁾ **4,37**

DZ⁽²⁾ **bezpł.**

R⁽³⁾ **4,07**

S⁽⁴⁾ **bezpł.**

100% **16,14**

30%⁽¹⁾ **5,24**

DZ⁽²⁾ **bezpł.**

R⁽³⁾ **3,77**

S⁽⁴⁾ **bezpł.**

100% **7,39**

DZ⁽²⁾ **bezpł.**

R⁽³⁾ **3,97**

S⁽⁴⁾ **bezpł.**

100% **13,93**

DZ⁽²⁾ **bezpł.**

R⁽³⁾ **3,89**

S⁽⁴⁾ **bezpł.**

100% **20,57**

DZ⁽²⁾ **bezpł.**

R⁽³⁾ **4,80**

S⁽⁴⁾ **bezpł.**

100% **26,47**

30%⁽¹⁾ **7,94**

DZ⁽²⁾ **bezpł.**

R⁽³⁾ **5,44**

S⁽⁴⁾ **bezpł.**

100% **8,61**

30%⁽¹⁾ **3,16**

DZ⁽²⁾ **bezpł.**

R⁽³⁾ **4,02**

S⁽⁴⁾ **bezpł.**

100% **16,88**

30%⁽¹⁾ **5,98**

DZ⁽²⁾ **bezpł.**

R⁽³⁾ **4,51**

S⁽⁴⁾ **bezpł.**

100% **23,95**

30%⁽¹⁾ **7,60**

DZ⁽²⁾ **bezpł.**

R⁽³⁾ **5,39**

S⁽⁴⁾ **bezpł.**

100% **30,55**

30%⁽¹⁾ **9,17**

DZ⁽²⁾ **bezpł.**

R⁽³⁾ **6,40**

S⁽⁴⁾ **bezpł.**

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 dietą nie przyniosło oczekiwanych rezultatów. Stan przedcukrzycowy: nieprawidłowa glikemia na czczo (ang. IFG) i/lub nieprawidłowa tolerancja glukozy (ang. IGT), gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwej kontroli glikemii. Zespół policystycznych jajników (ang. PCOS). Dawka 850 mg. Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwej kontroli glikemii. U dorosłych 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 dietą 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.

100% **140,98**

c⁽¹⁾ **bezpł.**

R⁽²⁾ **4,80**

S⁽³⁾ **bezpł.**

Beclomethasone dipropionate + Formoterol fumarate dihydric (1)Kobie-
ty w ciąży (2)Asta. Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekle obturacyjna cho-
roba płuc (3)Pacjenci 65+

W: Astma. Produkt leczniczy jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wziewnego kortykosteroidu i długodziałającego β_2 -agonisty); u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wziewnych oraz stosowanego doraźnie szybko działającego, wziewnego β_2 -agonisty lub; u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wziewnych, jak i długodziałającego β_2 -agonisty lub; u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wziewnych, jak i długodziałającego β_2 -agonisty. POCChP. Leczenie objawowe pacjentów z ciężką postacią przewlekłej obturacji choroby płuc (POChP) (wartość FEV₁ <50% wartości należnej) oraz nawracającymi w przeszłości zaostriżeniami, u których występują wyraźne objawy choroby pomimo regularnego leczenia długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela.

100% **140,98**

c⁽¹⁾ **bezpł.**

R⁽²⁾ **4,80**

S⁽³⁾ **bezpł.**

Formodual: aerozol inhal. [roztw.]

(100 µg+ 6 µg/dawkę - 1 poj. 180 dawek

Beclomethasone dipropionate + Formoterol fumarate dihydric (1)Kobie-
ty w ciąży (2)Asta. Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekle obturacyjna cho-
roba płuc (3)Pacjenci 65+

W: Astma. Produkt leczniczy jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (wziewnego kortykosteroidu i długodziałającego β_2 -agonisty); u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wziewnych oraz stosowanego doraźnie szybko działającego, wziewnego β_2 -agonisty lub; u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wziewnych, jak i długodziałającego β_2 -agonisty. POCChP. Leczenie objawowe pacjentów z ciężką postacią przewlekłej obturacji choroby płuc (POChP) (wartość FEV₁ <50% wartości należnej) oraz nawracającymi w przeszłości zaostriżeniami, u których występują wyraźne objawy choroby pomimo regularnego leczenia długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela.

METRONIDAZOL
METRONIDAZOL
METRONIDAZOL

METRONIDAZOL
POLPHARMA
Metronidazolium

**ZAKODOWANY DO WALKI
Z ZAKAŻENIEM**

(z frakcją wyrzutową z LVEF ≤40%) lub - pomimo zastosowania terapii opartej na ACEI (lub ARB/ARNI) i lekach z grupy β-adrenolityków oraz jeśli wskazane diuretykach (z frakcją wyrzutową z LVEF 41-50%) (2) Pacjenci 65+

W: Czynnika typu 2. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów i dzieci w wieku 10 lat i starszych w leczeniu niewystarczająco kontrolowanej cukrzycy typu 2, jako leczenie wspomagające dietę i ćwiczenia fizyczne: w monoterapii, gdy stosowanie metforminy nie jest właściwe ze względu na brak tolerancji, w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi przyjmowanymi w leczeniu cukrzycy typu 2. Wyniki badań dotyczące terapii skojarzonych, wpływu na kontrolę glikemii, zdarzeń w obrębie układu sercowo-naczyniowego i nerek oraz analizowanych populacji, szczegóły patrz ChPL. **Niewydolność serca.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych w leczeniu objawowej przewlekłej niewydolności serca. **Przewłoka serca.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych w leczeniu przewlekłej choroby nerek. **AstroZeneca**

Foscan®: inj. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 1 ml Rx-z 100% X

Temoporfin biolitec

Rx	100%	165,91
	C ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	29,73
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	165,91
	C ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	29,73
	S ⁽³⁾	bezpł.

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

W: Dawka (100 µg + 6 µg)/dawkę. Astma. Lek jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (zawierającego kortykosteroid i długo działającego beta₂-agonisty): u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wziewnych oraz stosowanego doraźnie szybko działającego, wziewnego beta₂-agonisty lub u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wziewnych, jak i długo działających beta₂-agonistów, POCChP. Leczenie objawowe pacjentów z ciężką postacią POCChP (wartość FEV₁ <50% wartości należnej) oraz nawracającymi w przeszłości zaostrzeniami, u których występują wyraźne objawy choroby pomimo regularnego leczenia długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela. **Dawka (200 µg + 6 µg)/dawkę.** Produkt leczniczy jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (zawierającego kortykosteroid i długo działającego beta₂-agonisty): u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wziewnych oraz stosowanego doraźnie szybko działającego, wziewnego beta₂-agonisty lub u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wziewnych, jak i długo działających beta₂-agonistów. Produkt leczniczy jest przeznaczony do stosowania u dorosłych.

Rx	100%	165,91
	30% ⁽¹⁾	67,22
	C ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	X
	30% ⁽¹⁾	320,41
	C ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	123,04
	30% ⁽¹⁾	123,04
	C ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

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

W: Astma. Lek jest wskazany w regularnym leczeniu astmy, wymagającym zastosowania produktu złożonego (zawierającego kortykosteroid i długo działającego beta₂-agonisty): u pacjentów z niewystarczającą kontrolą objawów choroby za pomocą kortykosteroidów wziewnych oraz stosowanego doraźnie krótko działającego beta₂-agonisty lub u pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę objawów choroby za pomocą zarówno kortykosteroidów wziewnych, jak i długo działających beta₂-agonistów. Produkt jest wskazany do stosowania u osób dorosłych. **POCChP.** Leczenie objawowe pacjentów z ciężką postacią POCChP (wartość FEV₁ <50% wartości należnej) oraz nawracającymi w przeszłości zaostrzeniami, u których występują wyraźne objawy choroby pomimo regularnego leczenia długo działającymi lekami rozszerzającymi oskrzela. **Chiesi Farmaceutici**

Rx	100%	75,66
	R ⁽¹⁾	3,20

Rx	100%	669,60
	R ⁽¹⁾	669,60

Urofollitropin (1) Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rękujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulootropowy - FSH) poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli. Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu, rękujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulootropowy - FSH) poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu) - refundacja do 3 cykli

W: Brak owulacji (włączając zespół policystycznych jajników, PCOS) u kobiet, które nie odpowiadały na leczenie cytrynianem klomifenu. Stymulacja wielopęcherzykowa u pacjentek poddawanych wspomaganiu rozrodu (ART) jak np. zapłodnienie *in vitro* (IVF), transfer gamety do jajowodu (GIFT) i transfer zygoty do jajowodu (ZIFT). **IBSA Poland**

OTC	100%	21,44
	OTC	28,08

Dimetindene maleate Polpharma

Rx	100%	54,27
	R ⁽¹⁾	54,27

Rx	100%	108,00
	R ⁽¹⁾	108,00

Rx	100%	158,45
	R ⁽¹⁾	158,45

Rx	100%	98,49
	R ⁽¹⁾	98,49

Rx	100%	131,86
	R ⁽¹⁾	131,86

Rx	100%	158,45
	R ⁽¹⁾	158,45

Rx	100%	178,63
	R ⁽¹⁾	178,63

Rx	100%	13,22
	R ⁽¹⁾	13,22

Rx	100%	79,59
	C ⁽¹⁾	48,43
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	100,66
	C ⁽¹⁾	58,05
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	100,66
	C ⁽¹⁾	58,05
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	187,30
	C ⁽¹⁾	98,87
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	187,30
	C ⁽¹⁾	98,87
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	26,45
	R ⁽¹⁾	26,45

Rx	100%	148,33
	C ⁽¹⁾	82,81
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	187,30
	C ⁽¹⁾	98,87
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	187,30
	C ⁽¹⁾	98,87
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	41,36
	R ⁽¹⁾	41,36

Rx	100%	195,27
	R ⁽¹⁾	195,27

Nadroparin calcium (1) W: Profilaktyka żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej w chirurgii i w chirurgii ortopedycznej. Profilaktyka zakrzepicy żyłnej u pacjentów u nieruchomych z przyczyn innych niż zabieg chirurgiczny w przypadku wysokiego ryzyka wystąpienia powikłań zakrzepowo-zatorowych (np. ciężkie zaostrzenie przewłok obturacyjnych choroby płuc, niewydolność serca, ciężkie zakażenia). Zapobieganie wykrzepianiu w układzie krążenia pozaustrojowego podczas hemodializy, leczenia zakrzepicy żył głębokich z towarzyszącą zatorowością płucną lub bez zatorowości. Leczenie niestabilnej dławicy piersiowej i zawału mięśnia sercowego bez 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 leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia postmowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepiających u kobiet ciężarnych 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)

Rx	100%	41,36
	R ⁽¹⁾	41,36

Rx	100%	195,27
	R ⁽¹⁾	195,27

Rx	100%	224,38
	C ⁽¹⁾	91,21
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	298,46
	C ⁽¹⁾	120,90
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	360,25
	R ⁽¹⁾	360,25

Rx	100%	224,38
	R ⁽¹⁾	224,38

Rx	100%	91,21
	R ⁽¹⁾	91,21

Rx	100%	224,38
	C ⁽¹⁾	91,21
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	298,46
	C ⁽¹⁾	120,90
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	360,25
	R ⁽¹⁾	360,25

Rx	100%	224,38
	R ⁽¹⁾	224,38

Rx	100%	91,21
	R ⁽¹⁾	91,21

Rx	100%	224,38
	C ⁽¹⁾	91,21
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	298,46
	C ⁽¹⁾	120,90
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	360,25
	R ⁽¹⁾	360,25

Rx	100%	224,38
	R ⁽¹⁾	224,38

Rx	100%	91,21
	R ⁽¹⁾	91,21

Rx	100%	224,38
	C ⁽¹⁾	91,21
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	298,46
	C ⁽¹⁾	120,90
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	360,25
	R ⁽¹⁾	360,25

Nadroparin calcium (1) W: Leczenie żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej. **WP:** Zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowo-zatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 rż. - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia postmowa 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)

Rx	100%	224,38
	R ⁽¹⁾	224,38

Rx	100%	298,46
	C ⁽¹⁾	120,90
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	360,25
	R ⁽¹⁾	360,25

(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 odpowiednią częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; terapia postmowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne - w przypadkach innych niż określone w ChPL; unieruchomienie kończyn dolnej w opatrunku gipsowym lub ortezie z powodu izolowanych obrażeń kończyn dolnej (przez cały okres unieruchomienia, o ile związane jest to ze wzrostem ryzyka wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej u kobiet w ciąży - w przypadkach innych niż określone w ChPL; krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze) - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Rx	100%	14,99
	R ⁽¹⁾	14,99

Rx	100%	33,55
	R ⁽¹⁾	33,55

Rx	100%	20,70
	R ⁽¹⁾	20,70

Rx	100%	50,69
	R ⁽¹⁾	50,69

Rx	100%	70,00
	R ⁽¹⁾	70,00

Rx	100%	20,14
	R ⁽¹⁾	20,14

Rx	100%	17,43
	R ⁽¹⁾	17,43

Rx	100%	20,29
	50% ⁽¹⁾	11,25
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	28,07
	50% ⁽¹⁾	14,04
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	50,90
	50% ⁽¹⁾	25,45
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	25,45
	R ⁽¹⁾	25,45

Rx	100%	25,79
	50% ⁽¹⁾	11,25
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rx	100%	30,95
	R ⁽¹⁾	30,95

Rx	100%	44,84
	R ⁽¹⁾	44,84

Clarithromycin (1) W: Tabl. powł. Kларыtromycyna w postaci tabl. jest wskazana w leczeniu następujących zakażeń, wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na klaritromycynę: zapalenie migdałków i gardła wywołane przez paciorkowca (klaritytromycyna jest zwykle efektywna w eradykacji *Streptococcus pyogenes*; jednakże brak danych potwierdzających efektywność klaritromycyny w zapobieganiu gorączce reumacyjnej); ostre zapalenie zatok szczykowych (wywołane przez *Haemophilus influenzae*, *Moraxella catarrhalis* lub *Streptococcus pneumoniae*); ostre zapalenie ucha środkowego (wywołane przez *Haemophilus influenzae*, *Moraxella catarrhalis* lub *Streptococcus pneumoniae*); zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (wywołane przez *Haemophilus influenzae*, *Moraxella catarrhalis* lub *Streptococcus pneumoniae*); zapalenie płuc (wywołane przez *Mycoplasma pneumoniae*, *Streptococcus pneumoniae* lub *Chlamydia pneumoniae*); niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich (wywołane przez *Streptococcus aureus* lub *Streptococcus pyogenes*); uogólnione zakażenia mykobakteriami *Mycobacterium avium* lub *Mycobacterium intracellulare* (kompleks *Mycobacter*



Fulium-D3: kaps. miękkie 20 000 IU - 4 szt.	Rx	100%	25,00
Fultium-D3: kaps. miękkie 20 000 IU - 6 szt.	Rx	100%	35,00
Colcalciferyl	Stada Arzneimittel		
Fulvestrant EVER Pharma: inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-strzyk. 5 ml	Rx	100%	549,50
Fulvestrant (1) Chemioterapia ICD-10: C.27.	W: Produkt leczniczy jest wskazany: w monoterapii do leczenia raka piersi z obecnymi receptorami estrogenowymi, miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami, u kobiet po menopauzie; wcześniej nieleczonych terapią hormonalną lub; z nawrotem choroby podczas lub po zakończeniu leczenia uzupełniającego lekiem z grupy antyestrogenów lub, gdy nastąpiła progresja choroby podczas leczenia lekiem z grupy antyestrogenów. W skojarzeniu z palbocycykiem w leczeniu miejscowo zaawansowanego lub rozlanego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych (ang. HR), bez nadmiernej ekspresji receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (ang. HER2) u kobiet, które wcześniej otrzymały leczenie hormonalne. U kobiet przed menopauzą i w okresie okolomenopauzalnym leczenie skojarzone z palbocycykiem należy stosować jednocześnie z agonistą hormonu uwalniającego hormon luteinizujący (ang. LHRH).		
Fulvestrant Glenmark: inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-strzyk. 5 ml (+2 igły)	Rx	100%	X
Fulvestrant	Glenmark		
Fulvestrant Mylan: inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-strzyk. 5 ml (+2 igły)	Rx	100%	X
Fulvestrant	Mylan Pharmaceuticals Ltd		
Fulvestrant Pharmascience: inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-strzyk. 5 ml (+2 igły) ◆	Rx	100%	651,39
Fulvestrant (1) Chemioterapia ICD-10: C.27.	W: Produkt jest wskazany: w monoterapii do leczenia raka piersi z obecnymi receptorami estrogenowymi, miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami, u kobiet po menopauzie; wcześniej nieleczonych terapią hormonalną lub; z nawrotem choroby podczas lub po zakończeniu leczenia uzupełniającego lekiem z grupy antyestrogenów. W skojarzeniu z palbocycykiem w leczeniu miejscowo zaawansowanego lub rozlanego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych (ang. hormone receptor, HR), bez nadmiernej ekspresji receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (ang. HER2) u kobiet, które wcześniej otrzymały leczenie hormonalne. U kobiet przed menopauzą i w okresie okolomenopauzalnym leczenie skojarzone z palbocycykiem należy stosować jednocześnie z agonistą hormonu uwalniającego hormon luteinizujący (ang. LHRH).		
Fulvestrant Stada: inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-strzyk. 5 ml	Rx	100%	538,06
Fulvestrant (1) Chemioterapia ICD-10: C.27.	W: Stosowanie produktu leczniczego wskazane jest: w monoterapii do leczenia raka piersi z obecnymi receptorami estrogenowymi, miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami, u kobiet po menopauzie; wcześniej nieleczonych terapią hormonalną lub; z nawrotem choroby podczas lub po zakończeniu leczenia uzupełniającego lekiem z grupy antyestrogenów lub, gdy nastąpiła progresja choroby podczas leczenia lekiem z grupy antyestrogenów; w skojarzeniu z palbocycykiem w leczeniu miejscowo zaawansowanego lub rozlanego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych (ang. hormone receptor, HR-dodatniego) i bez nadmiernej ekspresji receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (ang. HER2) u kobiet, które wcześniej otrzymały leczenie hormonalne. U kobiet przed menopauzą i w okresie okolomenopauzalnym leczenie skojarzone z palbocycykiem należy stosować jednocześnie z agonistą hormonu uwalniającego hormon luteinizujący (ang. LHRH).		
Fulvestrant SUN: inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-strzyk. 5 ml (+2 igły)	Rx	100%	549,50
Fulvestrant (1) Chemioterapia ICD-10: C.27.	W: Produkt leczniczy jest wskazany: w monoterapii do leczenia raka piersi z obecnymi receptorami estrogenowymi, miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami, u kobiet po menopauzie; wcześniej nieleczonych terapią hormonalną lub; z nawrotem choroby podczas lub po zakończeniu leczenia uzupełniającego lekiem z grupy antyestrogenów lub, gdy nastąpiła progresja choroby podczas leczenia lekiem z grupy antyestrogenów. W skojarzeniu z palbocycykiem w leczeniu miejscowo zaawansowanego lub rozlanego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych (ang. HR), bez nadmiernej ekspresji receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (ang. HER2) u kobiet, które wcześniej otrzymały leczenie hormonalne. U kobiet przed menopauzą i w okresie okolomenopauzalnym leczenie skojarzone z palbocycykiem należy stosować jednocześnie z agonistą hormonu uwalniającego hormon luteinizujący (ang. LHRH).		
Fulvestrant Teva: inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-strzyk. 5 ml (+2 igły)	Rx	100%	X
Fulvestrant	Teva Pharmaceuticals Polska		
Fulvestrant Vipham: inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 1 amp.-strzyk. z zabezpiez.	Rx	100%	269,03
Fulvestrant Vipham: inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-strzyk. z zabezpieczeniem	Rx	100%	538,06
Fulvestrant (1) Chemioterapia ICD-10: C.27.	W: Produkt jest wskazany: w monoterapii do leczenia raka piersi z obecnymi receptorami estrogenowymi, miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami, u kobiet po menopauzie; wcześniej nieleczonych terapią hormonalną lub; z nawrotem choroby podczas lub po zakończeniu leczenia uzupełniającego lekiem z grupy antyestrogenów lub, gdy nastąpiła progresja choroby podczas leczenia lekiem z grupy antyestrogenów; w skojarzeniu z palbocycykiem w leczeniu miejscowo zaawansowanego lub rozlanego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych (ang. HR), bez nadmiernej ekspresji receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (ang. HER2) u kobiet, które wcześniej otrzymały leczenie hormonalne. U kobiet przed menopauzą i w okresie okolomenopauzalnym leczenie skojarzone z palbocycykiem należy stosować jednocześnie z agonistą hormonu uwalniającego hormon luteinizujący (ang. LHRH).		
Fulvestrant Accord: inj. [roztw.] 250 mg/5 ml - 2 amp.-strzyk. 5 ml (+2 igły)	Rx	100%	547,21
Fulvestrant (1) Chemioterapia ICD-10: C.27.	W: Produkt leczniczy jest wskazany: w monoterapii do leczenia raka piersi z obecnymi receptorami estrogenowymi, miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami, u kobiet po menopauzie; wcześniej nieleczonych terapią hormonalną lub; z nawrotem choroby podczas lub po zakończeniu leczenia uzupełniającego lekiem z grupy antyestrogenów lub, gdy nastąpiła progresja choroby podczas leczenia lekiem z grupy antyestrogenów. W skojarzeniu z palbocycykiem w leczeniu miejscowo zaawansowanego		

wanego lub rozlanego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych (ang. HR), bez nadmiernej ekspresji receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2 (ang. HER2) u kobiet, które wcześniej otrzymały leczenie hormonalne. U kobiet przed menopauzą i w okresie okolomenopauzalnym leczenie skojarzone z palbocycykiem należy stosować jednocześnie z agonistą hormonu uwalniającego hormon luteinizujący (ang. LHRH).	Accord Healthcare		
Funtrol: lakier do paznokci leczniczy 50 mg/ml - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	55,00
Funtrol: lakier do paznokci leczniczy 50 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	86,00
Amorolfine	Aristo Pharma		
Furaginum Adamed: tabl. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	2,84
Furagin (1)W: Leczenie ostrej i przewlekłej niepowikłanych zakażeń dolnych dróg moczowych wywołanych przez pałeczki okrężnicy (<i>Escherichia coli</i>). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Adamed		
Furaginum Teva: tabl. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	2,84
Furaginum Teva: tabl. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	4,88
Furagin (1)W: Leczenie niepowikłanych zakażeń dolnych dróg moczowych, w tym nawracających zakażeń układu moczowego u kobiet, wywołanych przez drobnoustroje <i>Escherichia coli</i> . (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Teva Pharmaceuticals Polska		
Furazek: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	10,85
Furazidin (1)W: Leczenie niepowikłanych zakażeń dolnych dróg moczowych, w tym nawracających zakażeń układu moczowego u kobiet wywołanych przez drobnoustroje <i>Escherichia coli</i> . (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Adamed		
Furocef: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,60
Furocef: tabl. powł. 500 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	23,95
Cefuroxime (1)W: Produkt jest wskazany w leczeniu poniżej wymienionych zakażeń u dorosłych i dzieci o mc. powyżej 40 kg: ostre paciorkowcowe zapalenie migdałki i gardła; ostre bakteryjne zapalenie zatok; ostre zapalenie ucha środkowego; zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; niepowikłane zakażenia skóry i tkanki miękkiej; leczenie wczesnej postaci choroby z Lyme (boreliozy). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Kriko		
Furosemide Kabi: inj. [roztw.] 20 mg/2 ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	X
Furosemide Kabi: inj. [roztw.] 20 mg/2 ml - 50 amp. 2 ml	Rx	100%	X
Furosemide Kalceks: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	X
Furosemid Medreg: tabl. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	3,20
Furosemide (1)W: Leczenie obrzęku pochodzenia sercowego. Leczenie obrzęku pochodzenia wątrobowego. Leczenie obrzęku pochodzenia nerkowego (w przypadku zespołu nercyowego niezbędne jest leczenie pierwotnej choroby). Naciśnienie tętnicze. Produkt leczniczy jest wskazany dla dorosłych, młodzieży i dzieci. WP: Objawowe przerywy w OUN - profilaktyka i leczenie wspomagające (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	MedReg		
Furosemidum Aurovitas: tabl. 40 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	9,23
Furosemide (1)W: Furosemid jest silnym lekiem moczopędnym o szybkim działaniu. Furosemid w postaci tab. stosuje się w celu: leczenia retencji płynów z powiększeniem włośniczek i obrzękiem nerek; leczenia łagodnego do umiarkowanego nadciśnienia tętniczego. WP: Objawowe przerywy 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
Furosemide (1)W: Obrzęki, będące objawem chorób układu krążenia (np. zastoinowa niewydolność serca); obrzęki na skutek retencji płynów w przypadku przewlekłych chorób nerek (w zespole nercyowym); obrzęki na skutek retencji płynów w przypadku chorób wątroby; nadciśnienie tętnicze łagodne lub umiarkowane. WP: Objawowe przerywy 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
Furosemide (1)W: Leczenie obrzęków. Lek stosowany jest u dorosłych i dzieci w leczeniu obrzęków związanych z zastoinową niewydolnością krążenia, z marskością wątroby i chorobami nerek, gdy wskazane jest zastosowanie leków moczopędnych o silnym i szybkim działaniu. Leczenie nadciśnienia tętniczego. Lek stosuje się w leczeniu nadciśnienia tętniczego u dorosłych, głównie w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi. WP: Objawowe przerywy w OUN - profilaktyka i leczenie wspomagające (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Polpharma		
Furosemidum Polpharma: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 5 amp.	Rx	100%	18,01
Furosemidum Polpharma: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 50 amp.	Rx	100%	158,08
Furosemide	Polpharma		
Fusacid®: krem 20 mg/g - 1 tuba 5 g	Rx	100%	17,70
Fusacid®: krem 20 mg/g - 1 tuba 20 g	Rx	100%	29,50
Fusid acid	Chem-Elektromet		
Fusacid® H: krem (20 mg+ 10 mg/g) - 1 op. 20 g	Rx	100%	32,00
Fusidic acid + Hydrocortison acetate	Chem-Elektromet		
Fucitamil plus: krem (1 mg+ 20 mg/g) - 1 tuba 30 g	Rx	100%	42,00
Betamethasone + Fusidic acid	Sun Farm		
Fuzeon: inj. [rosz. + rozp. do przyg. roztw.] 90 mg/ml - 60 fiol. prodz. + 60 fiol. rozp.	Rx	100%	X
Enfuvirtide	Roche Registration		
Gabacol: kaps. twarde 100 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	X
Gabacol: kaps. twarde 100 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	X
Gabacol: kaps. twarde 300 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	X
Gabacol: kaps. twarde 300 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	X
Gabacol: kaps. twarde 400 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	X
Gabacol: kaps. twarde 400 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	X
Gabapentin	Accord Healthcare		
Gabagamma 100: kaps. 100 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	17,83
Gabapentin	Wörweg Pharma		
Gabapentin Aurovitas: kaps. twarde 100 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	17,37
Gabapentin Aurovitas: kaps. twarde 300 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	47,25
Gabapentin Aurovitas: kaps. twarde 400 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	61,21
Gabapentin Aurovitas: kaps. twarde 400 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	3,20
Gabapentin (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Padaczka oporna na leżenie 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 przebywym półpaścu u dorosłych.		
Gabapentin Teva 100 mg: kaps. twarde 100 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	21,38
Gabapentin Teva 300 mg: kaps. twarde 300 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	50,68
Gabapentin Teva 400 mg: kaps. twarde 400 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	67,28
Gabapentin Teva 600 mg: tabl. powł. 600 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	100,47
Gabapentin Teva 800 mg: tabl. powł. 800 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	133,90
Gabapentin (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Padaczka oporna na leżenie 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 przebywym półpaścu u dorosłych.		



METRONIDAZOL
METRONIDAZOL
METRONIDAZOL

METRONIDAZOL
POLPHARMA
Metronidazolium

**ZAKODOWANY DO WALKI
Z ZAKAŻENIEM**

Genotropin® 16: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 16 j.m. (5,3 mg) - 1 fiol. 2-kom. (+ rozp.)	Rx	100%	504,74
Genotropin® 16: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 16 j.m. (5,3 mg) - 5 wstrzyk. GoQuick	Rx	100%	2311,14
Genotropin® 36: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 36 j.m. (12 mg) - 1 fiol. 2-kom. (+ rozp.)	Rx	100%	1136,70
Genotropin® 36: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 36 j.m. (12 mg) - 5 wstrzyk. GoQuick	Rx	100%	5233,01

Somatropin (1) Leczenie ciężkiego niedoboru hormonu wzrostu u pacjentów dorosłych oraz u młodzieży po zakończeniu terapii promującej wzrastanie. Program lekowy: leczenie dzieci z zespołem Pradera-Williego, Program lekowy: leczenie niskorosłych dzieci z przewlekłą niewydolnością nerek (PNN), Program lekowy: leczenie niskorosłych dzieci z somatropinową niedoczynnością przysadki, Program lekowy: leczenie niskorosłych dzieci z zespołem Turnera (ZT)

W: Dzieci. Zaburzenia wzrostu związane z niewystarczającym wydzieleniem hormonu wzrostu i zaburzenia wzrostu związane z zespołem Turnera lub przewlekłą niewydolnością nerek. Zaburzenia wzrostu (obecny wzrost <2,5 SD i wzrost standaryzowany wzrostem rodziców <-1 SD) u dzieci z opóźnieniem wzrastania wewnątrzmacicznego (SGA), z masą i/lub długością urodzeniową poniżej -2 SD, które nie odrobiły niedoboru wzrostu (HV SD <0 w ciągu ostatniego roku) do wieku 4 lat lub później. Zespół Pradera-Williego w celu zwiększenia wzrostu i poprawy budowy ciała (zmniejszenie masy tkanki tłuszczowej). Rozpoznanie zespołu Pradera-Williego powinno być potwierdzone przez odpowiednie badania genetyczne. **Dorośli.** Terapia zastępcza u osób dorosłych z wyraźnym niedoborem hormonu wzrostu. Niedobór hormonu wzrostu nabyty w wieku dorosłym: Ciężki niedobór hormonu wzrostu w wieku dorosłym definiuje się na podstawie stwierdzonej patologii podwzgórzowo-przysadkowej i stwierdzonego niedoboru co najmniej jednego hormonu przysadkowego innego niż prolaktyna. U pacjentów z tym zaburzeniem należy wykonać jeden dynamiczny test diagnostyczny w celu rozpoznania lub wykluczenia niedoboru hormonu wzrostu. Niedobór hormonu wzrostu nabyty w dzieciństwie: Pacjenci z niedoborem hormonu wzrostu w dzieciństwie w wyniku wrodzonych, genetycznych, nabytych lub idiopatycznych przyczyn. U pacjentów z niedoborem GH o początku w dzieciństwie należy ponownie ocenić zdolność wydzielniczą hormonu wzrostu po zakończeniu wzrostu. U pacjentów z dużym prawdopodobieństwem wrzutowego niedoboru GH, tj. z wrodzonej przyczyny lub niedoboru GH wtórnego do choroby lub urazu przysadki/podwzgórza, stężenie insulinopodobnego czynnika wzrostu I (IGF-I) w teście SDS <-2 po leczeniu hormonem wzrostu przez co najmniej 4 tyg. należy uznać za wystarczający dowód głębokiego niedoboru GH. Wszyscy pozostali pacjenci będą wymagali testu IGF-I i jednego testu stymulacji hormonu wzrostu.

GensuCare: test paskowy - 50 szt.	WM	100%	38,80
		30% ⁽¹⁾	11,64
		R ⁽²⁾	3,20

Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Gensulin M30 (30/70): inj. zawiesina [M30] 100 j.m./ml - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	65,34
---	----	------	--------------

Gensulin M30 (30/70): inj. zawiesina [M30] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	100,78
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	4,00
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Gensulin M30 (30/70): inj. zawiesina [M30] 100 j.m./ml - 10 wkł. 3 ml	Rx	100%	185,80
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	8,00
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Gensulin M40 (40/60): inj. zawiesina [M40] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	100,78
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	4,00
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Gensulin M40 (40/60): inj. zawiesina [M40] 100 j.m./ml - 10 wkł. 3 ml	Rx	100%	185,80
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	8,00
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Gensulin M50 (50/50): inj. zawiesina [M50] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	104,40
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	7,62
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Gensulin M50 (50/50): inj. zawiesina [M50] 100 j.m./ml - 10 wkł. 3 ml	Rx	100%	185,80
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	8,00
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Insulin human/Insulin isophanic human (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4) Pacjenci 65+

W: Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny w celu utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Cukrzyca u kobiet w ciąży. **Bioton**

Gensulin N: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	65,34
---	----	------	--------------

Gensulin N: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	104,40
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	7,62
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Gensulin N: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 10 wkł. 3 ml	Rx	100%	185,80
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	8,00
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Insulin isophanic human (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4) Pacjenci 65+

W: Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny w celu utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Cukrzyca u kobiet w ciąży. **Bioton**

Gensulin R: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	65,34
---	----	------	--------------

Gensulin R: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	104,40
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	7,62
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Gensulin R: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 10 wkł. 3 ml	Rx	100%	185,80
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	8,00
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Gensulin N: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 10 wkł. 3 ml	Rx	100%	185,80
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	8,00
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Insulin isophanic human (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4) Pacjenci 65+

W: Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny w celu utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Cukrzyca u kobiet w ciąży. **Bioton**

Gensulin R: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	65,34
---	----	------	--------------

Gensulin R: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	104,40
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	7,62
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Gensulin R: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 10 wkł. 3 ml	Rx	100%	185,80
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	8,00
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Insulin human (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4) Pacjenci 65+

W: Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny w celu utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Cukrzyca u kobiet w ciąży. **Bioton**

Gentamicin B. Braun: inf. [roztw.] 1 mg/ml - 10 but. 80 ml	Rx	100%	56,90
---	----	------	--------------

Gentamicin B. Braun: inf. [roztw.] 3 mg/ml - 10 but. 120 ml	Rx	100%	86,38
--	----	------	--------------

Gentamicin B. Braun: inf. [roztw.] 3 mg/ml - 10 but. 80 ml	Rx	100%	66,73
---	----	------	--------------

Gentamicin sulphate

Gentamicin WZF 0,3%: krople do oczu [roztw.] 3 mg/ml - 1 but 5 ml	Rx	100%	9,10
		50% ⁽¹⁾	4,55
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Gentamicin sulphate (1)W: Bakteryjne ostre i przewlekłe zapalenia spojówek, krawędzi powiek, wrzeczka łzowego. Zapalenia i owrozdzenia rogówki spowodowane przez bakterie wrażliwe na gentamycynę. Preparat jest stosowany profilaktycznie przed i po zabiegach chirurgicznych na gałce ocznej. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Gentamicin Krka: inf./inj. [roztw.] 40 mg/ml - 10 amp. 1 ml	Rx	100%	10,06
--	----	------	--------------

Gentamicin Krka: inf./inj. [roztw.] 40 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	19,18
--	----	------	--------------

Gentamicin sulphate

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: Dorośli i młodzież w wieku 12 lat i powyżej. Objawowa postać choroby refluksowej przełyku. Długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. **Dorośli.** Zapobieganie owrozdzeniom żołądka 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+ **S Lab**

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: Dorośli i młodzież w wieku 12 lat i powyżej: refluksowe zapalenie przełyku. **Dorośli:** eradykacja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną przez *H. pylori*; choroba wrzodowa żołądka i/lub dwunastnicy; zespół Zollingera-Elisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzieleniem kwasu solnego **WP:** Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ **S Lab**

Gercilan: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	77,80
--	----	------	--------------

Gercilan: tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100%	46,10
--	----	------	--------------

Tadalafil	G.L. Pharma GmbH	Rx-z	100%	435,02
------------------	------------------	------	------	---------------

Gerodaza: inj. [prosz. do przyg. zaw.] 25 mg/ml - 1 fiol. 100 mg ◆	Rx-z	100%	435,02
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Azaciitidine (1) Chemioterapia ICD-10: C.69.a.; 69.b.

W: Azacytydyna jest wskazana do leczenia pacjentów dorosłych, niekwalifikujących się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych (ang. HSCT), z zespołami mielodysplastycznymi (ang. MDS) o pośrednim i wysokim ryzyku, zgodnie z Międzynarodowym Punktowym Systemem Rokowniczym (ang. IPSS), przewlekłą białaczką mielomonocytną (ang. CMML) z od 10% do 29% blastów w szpiku, bez choroby mieloproliferacyjnej, ostrą białaczką szpikową (ang. AML) z 20% do 30% blastów i wielonoiową dysplazją, zgodnie z klasyfikacją Światowej Organizacji Zdrowia (WHO), AML z >30% blastów w szpiku, zgodnie z klasyfikacją WHO. **G.L. Pharma GmbH**

▼Gilenya: kaps. twarde 0,5 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	5397,58
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Fingolimod (1) Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

W: Lek jest wskazany do stosowania w monoterapii do modyfikacji przebiegu choroby w następująco-nawracającej postaci stwardnienia rozsianego o dużej aktywności w ustępujących grupach pacjentów: pacjenci z wysoką aktywnością choroby pomimo leczenia interferonem-β. Tych pacjentów można zdefiniować jako osoby, u których nie nastąpiła odpowiedź na pełen, właściwy cykl (zwykle przynajmniej roczny) leczenia interferonem-β. U pacjentów powinien wystąpić co najmniej 1 rzut choroby w ciągu ostatniego roku leczenia i co najmniej 9 hipenintensywnych zmian T2 w ob-

razach MRI czaski lub co najmniej 1 zmiana ulegająca wzmocnieniu po podaniu gadolinu. „Pacjenta nieurażającego na leczenie” można również zdefiniować jako pacjenta z niezmienną lub zwiększoną częstością rzutów lub z ciężkimi rzutami w porównaniu z poprzednim rokiem; lub pacjenci z szybko rozwijającą się, ciężką, ustępująco-nawracającą postacią stwardnienia rozsianego, definiowaną jako 2 lub więcej rzutów powodujących nieśprawność w ciągu 1-go roku oraz 1 lub więcej zmian ulegających wzmocnieniu po podaniu gadolinu w obrazach MRI mózgu lub znaczące zwiększenie liczby zmian T2 w porównaniu z wcześniejszym, ostatnio wykonywanym badaniem MRI. **Novartis Europharm Limited**

Ginoring®: system terapeutyczny dopochwowy (120 µg+ 15 µg)/24 h - 1 szt.	Rx	100%	37,80
---	----	------	--------------

Ginoring®: system terapeutyczny dopochwowy (120 µg+ 15 µg)/24 h - 3 szt.	Rx	100%	109,52
---	----	------	---------------

▼Giotrif: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	6310,71
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Giotrif: tabl. powł. 30 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	6310,71
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Giotrif: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	6310,71
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Afatinib (1) Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca

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

Isartan: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	31,12
		30% ⁽¹⁾	16,14
		S ⁽²⁾	bezpł.

Isartan: tabl. 80/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	31,12
		30% ⁽¹⁾	16,14
		S ⁽²⁾	bezpł.

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 (zawierający 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+ **Teva Pharmaceuticals Polska**

▼Givlaari: inj. [roztw.] 189 mg/ml - 1 fiol. 1 ml	Rx-z	100%	174112,93
		B ⁽¹⁾	

W trosce o pacjenta z migreną!

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

Gnak: inf. [roztw.] - 10 wor. 1000 ml	Rx	100%	11,80
<i>Glucose + Magnesium chloride hexahydrate + Sodium acetate trihydrate + Sodium chloride + Potassium chloride</i> Baxter			
Golimir: spray do gardła - op. 30 ml	WMq	100%	30,49
Golimir: tabl. do ssania - 20 szt.	WMq	100%	25,99
Prep. złoż.			ABOCA
Gonal-F®: inj. podsk. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 75 j.m. - 1 fiol. (+1 amp.-strzyk. rozp.)	Rx-z	100%	97,99
	R ⁽¹⁾		24,70
Gonal-F®: inj. podsk. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 75 j.m. - 10 fiol.+ 10 amp.-strzyk.	Rx	100%	X
Gonal-F®: inj. podsk. [roztw.] 300 j.m./0,5 ml - 1 wstrzyk. (+ 8 igieł)	Rx-z	100%	362,19
	R ⁽¹⁾		59,40
Gonal-F®: inj. podsk. [roztw.] 450 j.m./0,75 ml - 1 wstrzyk. (+ 12 igieł)	Rx	100%	X
Gonal-F®: inj. podsk. [roztw.] 900 j.m./1,5 ml - 1 wstrzyk. (+ 20 igieł)	Rx-z	100%	1058,85
	R ⁽¹⁾		144,05
Follitropin alfa (1) Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pecherzyzków, rękujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu, rękujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) - refundacja do 3 cykli; Stymulacja wzrostu pecherzyzków jajnikowych u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia ze znacznym niedoborem LH, FSH w skojarzeniu z hormonem luteinizującym LH - refundacja do 3 cykli			
W: U dorosłych kobiet. Brak jajczkowania (w tym zespół policystycznych jajników - ang. Polycystic Ovarian Syndrome) u kobiet, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu. Stymulacja rozwoju wielu pecherzyzków jajnikowych u kobiet poddanych stymulacji owulacji w ramach technik rozrodu wspomaganego (ang. Assisted Reproductive Technologies, ART), takich jak zapłodnienie pozaustrojowe (ang. In Vitro Fertilisation, IVF), dojazdowodowe podanie gamet (ang. Gamete Intra-Fallopian Transfer) oraz dojazdowodowe podanie zygoty (ang. Zygote Intra-Fallopian Transfer). Preparat w skojarzeniu z hormonem luteinizującym (LH) jest zalecany w stymulacji wzrostu pecherzyzków jajnikowych u kobiet ze znacznym niedoborem LH i FSH. W badaniach klinicznych te pacjenci wykazywały stężenie endogennego LH w surowicy <1,2 j.m./l. U dorosłych mężczyzn. Produkt jest stosowany jednocześnie z ludzką gonadotropiną łożyskową (hCG) do stymulacji spermatogenezy u mężczyzn z wrodzonym lub nabytym hipogonadyzmem hipogonadotropowym.			
			Merck
Gonapeptyl Daily: inj. [roztw.] 0,1 mg/ml - 7 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	172,40
	R ⁽¹⁾		3,20
	S ⁽²⁾		bezpł.
Triptorelin (1) Desensytywacja przysadki mózgowej i zapobieganie przedwczesnej owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, poddawanych kontrolowanej hiperstimulacji jajników - refundacja do 3 cykli WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+			
W: Produkt wskazany jest do desensytyzacji przysadki mózgowej i zapobiegania przedwczesnemu, nagłemu zwiększeniu aktywności hormonu luteinizującego (LH) u kobiet, u których dokonuje się kontrolowanej hiperstimulacji jajników w ramach technik wspomaganego rozrodu (ang. ART). W badaniach klinicznych lek stosowany był w cyklach, w których do stymulacji stosowano zarówno hormon folikulotropowy (FSH) uzyskany z moczu kobiet po menopauzie lub rekombinowany, jak też ludzką gonadotropinę menopauzalną (ang. HMG).			
			Ferring
Goprazol: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	12,39
	Dz ⁽²⁾		6,20
	S ⁽²⁾		bezpł.
Omeprazole (1) W: Dorośli. Leczenie owrodzenia dwunastnicy, zapobieganie nawrotom owrodzenia dwunastnicy, leczenie owrodzenia żołądka, zapobieganie nawrotom owrodzenia żołądka, w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami, terapia eradycyjna <i>Helicobacter pylori</i> (<i>H. pylori</i>) w chorobie wrzodowej, leczenie owrodzenia żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ (niesteroidowych leków przeciwzapalnych), zapobieganie powstawaniu owrodzeń 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-Elissona. Dzieci w wieku powyżej 1 rż 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 owrodzenia dwunastnicy wywołanego przez <i>H. pylori</i> . WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
			5 Lab
Gopten® 0,5: kaps. 0,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	18,07
Gopten® 2,0: kaps. 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	24,46
Gopten® 4,0: kaps. twarde 4 mg - 28 szt.	Rx	100%	40,34
Trandolapril			
			Mylan Healthcare
Granpidam: tabl. powł. 20 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	228,96
	B ⁽²⁾		bezpł.
Sildenafil (1) Program lekowy: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP) W: Leczenie dorosłych pacjentów z tętnicznym nadciśnieniem płucnym sklasyfikowanym wg WHO jako klasa II i III, lek stosuje się w celu poprawy wydolności wysiłkowej. Wykazano skuteczność działania produktu leczniczego w pierwotnych postaciach nadciśnienia płucnego, oraz wtórnych związanych z chorobami tkanki łącznej. Leczenie dzieci i młodzieży w wieku od 1. roku do 17 lat z tętnicznym nadciśnieniem płucnym. Wykazano skuteczność działania produktu pod względem poprawy wydolności wysiłkowej lub hemodynamiki płuc w pierwotnych postaciach nadciśnienia płucnego oraz wtórnych związanych z wrodzoną wadą serca.			
			Accord Healthcare
Granuflex®: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	7,69
	30% ⁽¹⁾		2,74
	B ⁽²⁾		0,62

Granuflex®: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	15,71
	30% ⁽¹⁾		4,71
	B ⁽²⁾		bezpł.
Granuflex®: opatrunek leczniczy 15x20 cm - 1 szt.	WM	100%	21,08
	30% ⁽¹⁾		6,32
	B ⁽²⁾		bezpł.
Granuflex®: opatrunek leczniczy 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	27,28
	30% ⁽¹⁾		8,18
	B ⁽²⁾		bezpł.
Emplastris hydrocolloidosa (1) Przewlekłe owrodzenia (2) Epidermolysis bullosa			
W: Rany przewlekłe (owrodzenia podudzi na tle niewydolności żylniej i tętniczej), odleżyny, owrodzenia cukrzycowe, rany ostre. Może być stosowany we wszystkich etapach leczenia, również w ranach z martwicą suchą lub rozplywną. ConvaTec			
Granuflex® Extra Thin: opatrunek leczniczy 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM	100%	4,71
	30% ⁽¹⁾		1,92
	B ⁽²⁾		0,73
Granuflex® Extra Thin: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	7,61
	30% ⁽¹⁾		2,66
	B ⁽²⁾		0,54
Granuflex® Extra Thin: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	15,90
	30% ⁽¹⁾		4,77
	B ⁽²⁾		bezpł.
Emplastris hydrocolloidosa (1) Przewlekłe owrodzenia (2) Epidermolysis bullosa			
			ConvaTec
GranuGEL®: opatrunek leczniczy [żel] - 1 op. 15 g	WM	100%	11,72
	30% ⁽¹⁾		3,52
	B ⁽²⁾		bezpł.
GranuGEL®: żel hydrokoloidowy - 1 op. 15 g	WMq	100%	11,00
Emplastris hydrocolloidosa (1) Przewlekłe owrodzenia (2) Epidermolysis bullosa			
			ConvaTec
Granusept® roztwór: płyn - but. 1000 ml	WMq	100%	59,00
Granusept® roztwór: płyn - but. 500 ml	WMq	100%	49,00
Granusept® roztwór: płyn - but. z atom. 60 ml	WMq	100%	18,00
Prep. złoż.			
			HEXANOVA
Grastofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	X
Grastofil: inj./inf. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	X
Grastofil: inj./inf. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	X
Grastofil: inj./inf. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	X
Filgrastim			
			Accord Healthcare
Grasustek: inj. (roztw.) 6 mg - 1 amp.-strzyk. 0,6 ml	Rx-z	100%	X
Pegfilgrastim			
			Jute Pharma GmbH
Grazax: liof. doustny - 30 szt.	Rx	100%	276,00
Allergen extracts			
			Alk-Abello A/S
Grenalvon: kaps. twarde 0,5 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	X
Grenalvon: kaps. twarde 1 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	X
Anagrelide			
			Alvogon
Grepid: tabl. powł. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,95
	30% ⁽¹⁾		6,89
	S ⁽²⁾		bezpł.
Clopidogrel (1) Miążdżca objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi lek (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom. Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania. Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania (2) Pacjenci 65+			
W: Profylaktyka powikłań zakrzepowych w miążdżcy; klopidogrel wskazany jest u dorosłych pacjentów z zawalem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwionym (od 7 dni do mniej niż 6 m-cy) oraz z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych; dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym; bez uniesienia odcinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawal mięśnia sercowego bez załamka Q), w tym pacjentów, którym wszepia się stent w czasie zabiegu percutaneous transluminal coronary intervention, w skojarzeniu z kwasem acetylosalicylowym (ang. ASA); z ostрым zawalem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. U pacjentów z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem przemijającego niedokrwienia mózgu (ang. TIA) lub niewielkim udarem niedokrwionym (ang. IS). Klopidogrel w skojarzeniu z ASA wskazany jest u dorosłych pacjentów z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia TIA (wynik ABCD2 ≥ 4) lub niewielkiego IS (NIHSS ≤ 3) w ciągu 24 godz. od wystąpienia TIA lub IS. Profylaktyka powikłań zakrzepowych w miążdżcy i zakrzepowo-zatorowych w migotaniu przedsionków; u dorosłych pacjentów z migotaniem przedsionków w przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka powikłań naczyńniczych, u których leczenie antyagantami witalinami N nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie, klopidogrel w skojarzeniu z kwasem acetylosalicylowym stosuje się w celu profylaktyki powikłań zakrzepowych w miążdżcy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru. ABCD2 - wiek, ciśnienie tętnicze, objawy kliniczne, czas trwania objawów, cukrzyca. NIHSS - skala udaru Narodowego Instytutu Zdrowia (ang. NIHSS). Szczegóły - patrz ChPL.			
			Pharmathen S.A.
Grinazole: pasta dentystyczna 100 mg/1 tuba 4,5 g	Rx	100%	160,00
Metronidazole			
			Septodont
Grofibrat®: kaps. twarde 100 mg - 50 szt.	Rx	100%	16,34
	30% ⁽¹⁾		4,73
	S ⁽²⁾		bezpł.

Grofibrat® 200: kaps. 200 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,68
	30% ⁽¹⁾		5,74
	S ⁽²⁾		bezpł.
Fenofibrate (1) W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako dodatek do diety oraz innych terapii niesteryoidalnych (np. ćwiczenia fizyczne, utrata mc.) w następujących przypadkach: leczenie ciężkiej hipertriglicydemii z niskim stężeniem cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) lub bez, mieszana hiperlipidemia, jeżeli stosowanie statyn jest przeciwwskazane lub nie są one tolerowane, mieszana hiperlipidemia u pacjentów należących do grupy wysokiego ryzyka wystąpienia schorzeń sercowo-naczyniowych, jako dodatek do leczenia statynami, jeżeli stężenia triglicydów oraz cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) nie są w wystarczającym stopniu kontrolowane. (2) Pacjenci 65+			
			Gedeon Richter
Grofibrat® M: kaps. twarde 267 mg - 30 szt.	Rx	100%	26,60
	30% ⁽¹⁾		7,18
	S ⁽²⁾		bezpł.
Grofibrat® M: kaps. twarde 267 mg - 60 szt.	Rx	100%	49,44
	30% ⁽¹⁾		13,35
	S ⁽²⁾		bezpł.
Grofibrat® M: kaps. twarde 267 mg - 90 szt.	Rx	100%	71,49
	30% ⁽¹⁾		19,31
	S ⁽²⁾		bezpł.
Fenofibrate (1) W: Lek jest wskazany do stosowania jako dodatek do diety oraz innych terapii niesteryoidalnych (np. ćwiczenia fizyczne, utrata mc.) w następujących przypadkach: leczenie ciężkiej hipertriglicydemii z niskim stężeniem cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) lub bez; mieszana hiperlipidemia, jeżeli stosowanie statyn jest przeciwwskazane lub nie są one tolerowane. (2) Pacjenci 65+			
			Gedeon Richter
Grofibrat® S: tabl. powł. 160 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,34
	30% ⁽¹⁾		5,44
	S ⁽²⁾		bezpł.
Grofibrat® S: tabl. powł. 160 mg - 60 szt.	Rx	100%	36,74
	30% ⁽¹⁾		9,92
	S ⁽²⁾		bezpł.
Grofibrat® S: tabl. powł. 160 mg - 90 szt.	Rx	100%	53,17
	30% ⁽¹⁾		14,35
	S ⁽²⁾		bezpł.
Grofibrat® S: tabl. powł. 215 mg - 30 szt.	Rx	100%	25,36
	30% ⁽¹⁾		6,85
	S ⁽²⁾		bezpł.
Grofibrat® S: tabl. powł. 215 mg - 60 szt.	Rx	100%	48,40
	30% ⁽¹⁾		13,07
	S ⁽²⁾		bezpł.
Grofibrat® S: tabl. powł. 215 mg - 90 szt.	Rx	100%	70,05
	30% ⁽¹⁾		18,92
	S ⁽²⁾		bezpł.
Fenofibrate (1) W: Dawka 160 mg. Lek jest wskazany do stosowania jako dodatek do diety oraz innych terapii niesteryoidalnych (np. ćwiczenia fizyczne, utrata mc.) w następujących przypadkach: leczenie ciężkiej hipertriglicydemii z niskim stężeniem cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) lub bez, mieszana hiperlipidemia, jeżeli stosowanie statyn jest przeciwwskazane lub nie są one tolerowane, mieszana hiperlipidemia u pacjentów należących do grupy wysokiego ryzyka wystąpienia choroby sercowo-naczyniowej, jako dodatek do leczenia statynami, jeżeli stężenia triglicydów oraz cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) nie są w wystarczającym stopniu kontrolowane. Dawka 215 mg. Lek jest wskazany do stosowania jako dodatek do diety oraz innych terapii niesteryoidalnych (np. ćwiczenia fizyczne, utrata mc.) w następujących przypadkach: leczenie ciężkiej hipertriglicydemii z niskim poziomem cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) lub bez, mieszana hiperlipidemia, jeżeli stosowanie statyn jest przeciwwskazane lub nie są one tolerowane. (2) Pacjenci 65+			
			Gedeon Richter
Groprosin® Baby: syrop 50 mg/ml - 1 but. 150 ml	Rx	100%	41,94
Inosine pranobex			
			Gedeon Richter
Grumbax: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	3319,92
	B ⁽²⁾		bezpł.
Abiraterone acetate (1) Chemioterapia ICD-10: C87.a.; C.87.b.			
W: Produkt jest wskazany w skojarzeniu z prednizonem lub prednizonolem do leczenia nowo rozpoznanego hormonalnieopornego raka gruczołu krokowego o wysokiej ryzyka z przerzutami (ang. mHSPC) u dorosłych mężczyzn w skojarzeniu z terapią supresji androgenowej (ang. ADT); leczenia opornego na kastrację, raka gruczołu krokowego z przerzutami (ang. mCRPC) u dorosłych mężczyzn, bez objawów lub z objawami o nieznacznym/niewielkim nasileniu, po niepowodzeniu terapii supresji androgenowej, u których zastosowanie chemioterapii nie jest jeszcze wskazane klinicznie; leczenia mCRPC u dorosłych mężczyzn, u których choroba postępuje w trakcie lub po chemioterapii zawierającej docetaksel.			
			Adomed
Gutron®: tabl. 2,5 mg - 20 szt.	Rx	100%	19,85
Midodrine			
			Takeda
Gynalgin®: tabl. dopochwowa 100 mg+ 250 mg - 10 szt.	Rx	100%	22,00
Chlorquinaldol + Metronidazole			
			Bausch Health
Gynazol®: krem dopochwowy 20 mg/g - 1 aplik. 5 g	Rx	100%	51,62
Butaconazole nitrate			
			Gedeon Richter
Gyno-Femidazol®: tabl. dopochwowa 100 mg - 15 szt.	Rx	100%	27,05
	50% ⁽¹⁾		12,18
	S ⁽²⁾		bezpł.
Miconazole nitrate (1) W: Grzybice i drożdżakowe zakażenia pochwy. (2) Pacjenci 65+			
			Gedeon Richter
Gynoflor: tabl. dopochwowa 50 mg+ 0,03 mg - 6 szt.	Rx	100%	36,30
Gynoflor: tabl. dopochwowa 50 mg+ 0,03 mg - 12 szt.	Rx	100%	62,92
Estriol + Lactobacillus acidophilus			
			Gedeon Richter



ZOLPIC

Daj owcom odpocząć.

zolpidem



Gyno-Pevaryl® 50: globulki dopochwowe 50 mg - 15 szt.	Rx	100%	46,58
Gyno-Pevaryl® 150: globulki dopochwowe 150 mg - 3 szt.	Rx	100%	33,50
Econazole nitrate Janssen-Cilag			
▼Halaven: inj. [roztw.] 0,44 mg/ml - 6 fiol. 2 ml ◆	Rx-z	100%	X
Eribulin Eisai Limited			
Halidol®: tabl. 100 mg - 60 szt.	Rx	100%	56,99
Bencyclane fumarate Egis			
Haloperidol Unia: krople doustne 2 mg/ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100%	6,52
		100%	6,01
		30% ⁽¹⁾	1,80
	Rx	B ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Haloperidol (1)W: Wskazania do refunkcji. Dorosli. Schizofrenia - leczenie objawów i zapobieganie ich nawrotowi, inne psychozy (szczególnie paranooidalne), mania i hipomania, zaburzenia zachowania - agresja, nadmierna ruchliwość i samouszkodzenie się u osób upośledzonych umysłowo oraz u pacjentów z organicznym uszkodzeniem mózgu, zespół Gilles de la Tourette'a i tiki istotnie zaburzające funkcjonowanie. Dzieci. Zaburzenia zachowania - zwłaszcza zachowania agresywne i nadmierna ruchliwość, zespół Gilles de la Tourette'a, schizofrenia dziecięca. **Wskazania z CHPL-Dorosli** w wieku 18 lat i powyżej. Leczenie schizofrenii i zaburzeń schizofrenicznych. Doraźne leczenie majaczenia, po niepowodzeniu leczenia niefarmakologicznego. Leczenie umiarkowanych do ciężkich epizodów manii w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej. Leczenie ostrego pobudzenia psychoruchowego w przebiegu zaburzeń psychiatrycznych lub w epizodach manii choroby afektywnej dwubiegunowej. Leczenie utrzymującej się agresji oraz objawów psychiatrycznych u pacjentów z umiarkowaną do ciężkiej demencji w chorobie Alzheimera i demencją pochodzenia naczyniowego, gdy leczenie niefarmakologiczne nie powiodło, a pacjent stanowi zagrożenie dla siebie lub innych osób. Leczenie tików, w tym zespołu Gilles de la Tourette'a, u pacjentów ze znacznymi zaburzeniami funkcjonowania, po niepowodzeniu terapii edukacyjnej, psychoterapii i innego leczenia farmakologicznego. Leczenie płaszczyco u nasileniu lagodnym i umiarkowanym w chorobie Huntingtona, gdy inne produkty lecznicze są nieskuteczne lub nie są tolerowane. **Dzieci i młodzież.** Leczenie: schizofrenii u młodzieży w wieku 13-17 lat, gdy inna farmakoterapia nie jest skuteczna lub nie jest tolerowana. Utrzymujących się ciężkich zachowań agresywnych u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat z autyzmem lub całocisowymi zaburzeniami rozwoju, gdy inna farmakoterapia nie jest skuteczna lub nie jest tolerowana. Tików, w tym zespołu Gilles de la Tourette'a u dzieci i młodzieży w wieku 10-17 lat, ze znacznymi zaburzeniami funkcjonowania, po niepowodzeniu terapii edukacyjnej, psychoterapii i innego leczenia farmakologicznego. (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Haloperidol WZF: inj. dom. [roztw.] 5 mg/ml - 10 amp. 1 ml ◆	Rx	100%	22,32
Haloperidol Polfa Warszawa			
		100%	6,54
		30% ⁽¹⁾	3,17
	Rx	B ⁽²⁾	2,01
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	16,18
		30% ⁽¹⁾	4,36
	Rx	B ⁽²⁾	bezpł.
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	6,67
		30% ⁽¹⁾	2,21
	Rx	B ⁽²⁾	0,59
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Haloperidol (1)W: Dorosli w wieku 18 lat i powyżej. Leczenie schizofrenii i zaburzeń schizofrenicznych. Doraźne leczenie majaczenia, po niepowodzeniu leczenia niefarmakologicznego. Leczenie umiarkowanych do ciężkich epizodów manii w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej. Leczenie ostrego pobudzenia psychoruchowego w przebiegu zaburzeń psychiatrycznych lub w epizodach manii choroby afektywnej dwubiegunowej. Leczenie utrzymującej się agresji oraz objawów psychiatrycznych u pacjentów z umiarkowaną do ciężkiej demencji w chorobie Alzheimera i demencją pochodzenia naczyniowego, gdy leczenie niefarmakologiczne nie powiodło, a pacjent stanowi zagrożenie dla siebie lub innych osób. Leczenie tików, w tym zespołu Gilles de la Tourette'a, u pacjentów ze znacznymi zaburzeniami funkcjonowania, po niepowodzeniu terapii edukacyjnej, psychoterapii i innego leczenia farmakologicznego. Leczenie płaszczyco u nasileniu lagodnym i umiarkowanym w chorobie Huntingtona, gdy inne produkty lecznicze są nieskuteczne lub nie są tolerowane. **Dzieci i młodzież.** Leczenie: schizofrenii u młodzieży w wieku 13-17 lat, gdy inna farmakoterapia nie jest skuteczna lub nie jest tolerowana; utrzymujących się ciężkich zachowań agresywnych u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat z autyzmem lub całocisowymi zaburzeniami rozwoju, gdy inna farmakoterapia nie jest skuteczna lub nie jest tolerowana; tików, w tym zespołu Gilles de la Tourette'a u dzieci i młodzieży w wieku 10-17 lat, ze znacznymi zaburzeniami funkcjonowania, po niepowodzeniu terapii edukacyjnej, psychoterapii i innego leczenia farmakologicznego. **WP:** Choroba Huntingtona (2) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+ Polfa Warszawa

Halopril - import interwencyjny: inj. [roztw.] 5 mg/ml - 10 amp. 1 ml ◆	Rx	100%	X
Haloperidol Polpharma			
Harmonet®: tabl. powł. 0,02 mg+ 0,075 mg - 21 szt.	Rx	100%	29,00
Ethinylestradiol + Gestodene Pfizer			
▼Harvoni: tabl. powł. 90 mg+ 400 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	58318,92
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Ledipasvir + Sofosbuvir (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu C terapia bezinterferonowa			
W: Produkt jest wskazany do leczenia przewlekłego WZW typu C (pWZW C) u dorosłych. Swoista dla genotypu aktywność przeciwko wirusowi zapalenia wątroby typu C (HCV). Gilead Sciences Poland			

Hascovir: zaw. doust. 200 mg/5 ml - 1 but. 150 ml	Rx	100%	41,60
Hascovir: zaw. doust. 400 mg/5 ml - 1 but. 150 ml	Rx	100%	46,40
Aciclovir Hasso-Lek SA			
		100%	15,95
		50% ⁽¹⁾	9,62
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	26,47
		50% ⁽¹⁾	13,80
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	49,54
		50% ⁽¹⁾	24,77
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Aciclovir (1)W: Dawka 200 mg i 400 mg. Leczenie zakażeń skóry i błon śluzowych wywołanych przez wirus opryszczki pospolitej (*Herpes simplex*), włącznie z opryszczkowym zakażeniem narządów płciowych (zakażenia pierwotne i nawracające). Zapobieganie nawrotom opryszczki pospolitej u pacjentów z prawidłową odpornością. Zapobieganie zakażeniom wywołanym przez wirus opryszczki pospolitej u pacjentów ze zmniejszoną odpornością. Leczenie zakażeń wywołanych przez wirus ospy wietrznej i półpasieca (*Varicella-Zoster*). Dawka 800 mg. Leczenie zakażeń wywołanych przez wirus ospy wietrznej i półpasieca (*Varicella-Zoster virus*). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Hastina 21: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 21 szt.	Rx	100%	18,89
Hastina 21+7: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 28 szt. (21+7)	Rx	100%	19,90
Hastina 24+4: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 28 szt. (24+4)	Rx	100%	19,90
Ethinylestradiol + Drospirenone Aristo Pharma			
HAVRIX® 720 Junior: inj. [zaw.] 720 j,ELISA - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx	100%	120,00
HAVRIX® Adult: inj. [zaw.] 1440 j,ELISA - 1 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	190,00
Hepatitis A vaccine GSK Pharmaceuticals SA			
HBvaxPRO®: inj. dom. [zaw.] 5 µg - 1 fiol. 0,5 ml	Rx	100%	48,46
HBvaxPRO®: inj. dom. [zaw.] 10 µg - 1 fiol. 1 ml	Rx	100%	51,76
HBvaxPRO®: inj. dom. [zaw.] 40 µg - 1 fiol. 1 ml	Rx	100%	114,86
Hepatitis B vaccine MSD			
Hedersal® MAX: tabl. 52,5 mg - 20 szt.	OTC	100%	19,32
Hedera helix extract Herbolpol Wrocław			
		100%	9,09
		50% ⁽¹⁾	5,98
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	18,49
		50% ⁽¹⁾	12,28
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	47,69
		50% ⁽¹⁾	27,71
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Hedersal® MAX: tabl. 52,5 mg - 20 szt.

Hedera helix extract

Helicid® 20: kaps. 20 mg - 14 szt.

Helicid® 20: kaps. 20 mg - 28 szt.

Helicid® 20: kaps. 20 mg - 90 szt.

Omeprazole (1)W: Wskazania do stosowania leku w kapsułkach obejmują: Zastosowanie u pacjentów dorosłych. Leczenie wrzodzenia dwunastnicy. Zapobieganie nawrotom wrzodzenia dwunastnicy. Leczenie wrzodzenia żołądka. Zapobieganie nawrotom wrzodzenia żołądka. W skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami, terapia eradycyjna *Helicobacter pylori* (H. pylori) w chorobie wrzodowej. Leczenie wrzodzenia żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ (niesteroidowych leków przeciwzapalnych). Zapobieganie powstawaniu wrzodzenia żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ u pacjentów narażonych na ryzyko ich wystąpienia. Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Długoterminowe leczenie podtrzymujące pacjentów po wygojeniu refluksowego zapalenia przełyku. Leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku. Leczenie zespołu Zollingera-Ellisona. Zastosowanie u dzieci. Dzieci w wieku powyżej 1 roku oraz o masie ciała ≥ 10 kg: Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Leczenie objawowe zgagi i zarzucania kwaśnej treści żołądkowej w chorobie refluksowej przełyku. Dzieci i młodzieży w wieku powyżej 4 lat. W skojarzeniu z antybiotykami w leczeniu wrzodzenia 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+ Zentiva

Helicid® Forte: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	28,53
		50% ⁽¹⁾	16,10
	Rx	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 wrzodzenia żołądka i dwunastnicy wywołanych stosowaniem niesteroidowych leków przeciwzapalnych (NLPZ), zapobieganie wrzodzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym stosowaniem niesteroidowych leków przeciwzapalnych (NLPZ) u pacjentów w grupie ryzyka, leczenie refluksowego zapalenia przełyku, długotwale leczenie pacjentów po przebytym refluksowym zapaleniu przełyku, leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku, leczenie zespołu Zollingera-Ellisona. **Dzieci.** Dzieci w wieku powyżej 1 r i u masie ciała ≥ 10 kg: leczenie refluksowego zapalenia przełyku, leczenie objawowe zgagi i zarzucania kwaśnej treści żołądka w chorobie refluksowej przełyku. Dzieci i młodzieży 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+ Zentiva

Helides: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	9,59
		50% ⁽¹⁾	5,45
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	17,30
		50% ⁽¹⁾	9,01
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	18,21
		50% ⁽¹⁾	9,92
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	32,65
		50% ⁽¹⁾	16,33
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Esomeprazole (1)W: Kaps. produktu leczniczego są wskazane u dorosłych w: choroba refluksowa przełyku (GERD): leczenie nadżerek w przebiegu refluksowego zapalenia przełyku; długotwale stosowanie w celu zapobiegania nawrotom refluksowego zapalenia przełyku; leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku (GERD). W skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami schemata leczenia w celu eradycji zakażenia *Helicobacter pylori*, jak również: w leczeniu choroby wrzodowej dwunastnicy współistniejącej z zakażeniem *Helicobacter pylori* oraz; w zapobieganiu nawrotom choroby wrzodowej żołądka i dwunastnicy u pacjentów z wrzodzeniem współistniejącym z zakażeniem *Helicobacter pylori*. Pacjenci wymagający leczenia NLPZ: leczenie wrzodów żołądka wywołanych leczeniem niesteroidowymi lekami przeciwzapalnymi; zapobieganie wystąpieniu wrzodów żołądka i dwunastnicy związanych ze stosowaniem leków z grupy NLPZ, u pacjentów z grupy ryzyka. Długotwale leczenie po terapii dożylnej stosowanej zapobiegawczo przeciw nawrotom krwawienia z wrzodów trawiennych. Zespół Zollingera-Ellisona. Kaps. produktu leczniczego są wskazane u młodzieży w wieku od 12 lat w: choroba refluksowa przełyku (GERD): leczenie nadżerek w przebiegu refluksowego zapalenia przełyku; długotwale stosowanie w celu zapobiegania nawrotom refluksowego zapalenia przełyku; leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku (GERD). W skojarzeniu z antybiotykami w leczeniu choroby wrzodowej dwunastnicy wywołanej zakażeniem *Helicobacter pylori*. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Zentiva

Heligen Neo: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	9,66
		50% ⁽¹⁾	4,83
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	17,59
		50% ⁽¹⁾	8,90
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Heligen Neo: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt.

Omeprazole (1)W: Dorosli. Leczenie wrzodzenia dwunastnicy. Zapobieganie nawrotom wrzodzenia dwunastnicy. Leczenie wrzodzenia żołądka. Zapobieganie nawrotom wrzodzenia żołądka. Razem z odpowiednimi antybiotykami, terapia eradycyjna *H. pylori* w chorobie wrzodowej. Leczenie wrzodzenia żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ. Zapobieganie powstawaniu wrzodzenia żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ u pacjentów narażonych na ryzyko ich wystąpienia. Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Długoterminowe leczenie podtrzymujące pacjentów po wygojeniu refluksowego zapalenia przełyku. Leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku. Leczenie zespołu Zollingera-Ellisona. Dzieci powyżej 1 r. oraz o mc. ≥ 10 kg. Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Leczenie objawowe zgagi i zarzucania kwaśnej treści żołądkowej w chorobie refluksowej przełyku. Dzieci i młodzieży powyżej 4 lat. W skojarzeniu z antybiotykami w leczeniu wrzodzenia 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+ Vietris Ltd

Help4Skin Brodawki i Kurczaki: pianka - 1 op. 50 ml/WMo	100%	49,29	
Dimethyl ether + Liquid propane gas Polpharma			
Help4Skin Gojenie Oparzeń: żel hydrokoloidowy - 1 but. 75 g	WMo	100%	40,91
Sodium benzoate + Acidic colloidal carbomer + Water + Potassium sorbate + Carnosine Polpharma			
Help4Skin Gojenie pęknięć skóry: plaster w żelu - 1 but. 75 g	WMo	100%	32,82
Hydropropylcellulose + Castor oil + Isopropyl alcohol + Nitrocellulose + Tocopheryl acetate Polpharma			
Help4Skin Gojenie Ran: żel hydrokoloidowy [spray] - 1 op. 75 g	WMo	100%	38,80
Water + Sodium benzoate + Acidic colloidal carbomer + Potassium sorbate + Carnosine Polpharma			
Help4Skin Gojenie Ran: żel hydrokoloidowy - 1 tuba 20 g	WMo	100%	24,18
Water + Acidic colloidal carbomer + Sodium benzoate + Carnosine + Potassium sorbate Polpharma			
Help4Skin SEPTI-SPRAY: aerozol na skórę [roztw.] 1 mg/g+ 20 mg/g - 1 op. 50 ml	OTC	100%	22,29
Octenidine dihydrochloride + Phenoxethanol Polpharma			
Heminevir: kaps. 300 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	84,02
Clomethiazole edisylate Chephalapharm Arzneimittel			
Hepa-Merz® 3000: granulát do przyg. roztw. doust. 3 g/5 g - 10 sasz. 5 g ◆	Rx	100%	50,00
Hepa-Merz® 3000: granulát do przyg. roztw. doust. 3 g/5 g - 30 sasz. 5 g ◆	Rx	100%	130,00
Ornithine aspartate Merz Pharmaceuticals			
Heparegen®: tabl. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,00
Heparegen®: tabl. 100 mg - 90 szt.	Rx	100%	67,00
Heparegen®: tabl. 100 mg - 100 szt.	Rx	100%	77,20
Timonac Busch Health			

Heparin WZF: inf. doż. [roztw.] 5 000 j.m./ml - 10 fioł. 5 ml	Lz	100%	
Heparin sodium Polfa Warszawa			
Hepatec® CP: inf. doż. [roztw.] 50 j.m./ml - 1 fioł. 100 ml	Rx	100%	X
Hepatec® CP: inf. doż. [roztw.] 50 j.m./ml - 1 fioł. 10 ml	Rx	100%	X
Hepatec® CP: inf. doż. [roztw.] 50 j.m./ml - 1 fioł. 2 ml	Rx	100%	X
Hepatec® CP: inf. doż. [roztw.] 50 j.m./ml - 1 fioł. 40 ml	Rx	100%	X
Immunoglobulin human Biotest Pharma GmbH			
Hepatosan fix: mieszanka 2 g - 20 sas.	OTC	100%	10,35
Prep. zoż. Polpharma			
Hepsera: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
Adefovir dipivoxil Gilead Sciences Poland			
HERBAPini: syrop (424 mg+ 64 mg+ 3 mg)/5 ml - 1 but. 150 g	OTC	100%	11,62
Prep. zoż. Polpharma			
Herceptin®: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 150 mg - 1 fioł. 15 ml	Rx-z	100%	2839,10
Herceptin®: inf. [roztw.] 600 mg - 1 fioł. 5 ml	Rx-z	100%	7341,03
Trastuzumab (1) Program lekowy: leczenie raka piersi			
W: Dawka 150 mg. Rak piersi. Rak piersi z przerzutami. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2 dodatnim rakiem piersi z przerzutami: w monoterapii do leczenia tych pacjentów, którzy otrzymali dotychczas co najmniej 2 schematy chemioterapii z powodu choroby nowotworowej z przerzutami. Upřednio stosowane schematy chemioterapii muszą zawierać przynajmniej antracykliny i taksany, o ile nie było przeciwwskazań do tego typu leczenia. U pacjentów z dodatnim wynikiem badania na obecność receptorów hormonalnych, u których nie powiodła się hormonoterapia, o ile nie było przeciwwskazań do tego typu leczenia; w skojarzeniu z paklitaksemem do leczenia tych pacjentów, którzy nie otrzymywali dotychczas chemioterapii z powodu choroby nowotworowej z przerzutami i dla których antracykliny są niewskazane; w skojarzeniu z docetaksalem do leczenia tych pacjentów, którzy nie otrzymywali dotychczas chemioterapii z powodu choroby nowotworowej z przerzutami; w skojarzeniu z inhibitorem aromatazy do leczenia pacjentek po menopauzie; z dodatnim wynikiem badania na obecność receptorów hormonalnych, u których doszło do rozwoju choroby nowotworowej z przerzutami, w tym pierwotnego i nawracającego opryszczkowego zakażenia narządów płciowych, w zapobieganiu nawrotom opryszczki pospolitej (<i>Herpes simplex virus</i>) u pacjentów z prawidłową odpornością, w zapobieganiu zakażeniom wywołanym przez wirus opryszczki pospolitej (<i>Herpes simplex virus</i>) u pacjentów ze zmniejszoną odpornością, w leczeniu zakażeń wywołanych przez wirus osi wewnętrznej i półpaśca (<i>Varicella-Zoster virus</i>). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Heviran®: tabl. powł. 200 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,14 50% ⁽¹⁾ 8,83 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Heviran®: tabl. powł. 400 mg - 30 szt.	Rx	100%	28,73 50% ⁽¹⁾ 14,45 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Heviran®: tabl. powł. 800 mg - 30 szt.	Rx	100%	50,67 50% ⁽¹⁾ 22,81 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Aciclovir (1)W: Produkt wskazany jest do stosowania: w leczeniu zakażeń skóry i błon śluzowych wywołanych przez wirus opryszczki pospolitej (<i>Herpes simplex virus</i>), w tym pierwotnego i nawracającego opryszczkowego zakażenia narządów płciowych, w zapobieganiu nawrotom opryszczki pospolitej (<i>Herpes simplex virus</i>) u pacjentów z prawidłową odpornością, w zapobieganiu zakażeniom wywołanym przez wirus opryszczki pospolitej (<i>Herpes simplex virus</i>) u pacjentów ze zmniejszoną odpornością, w leczeniu zakażeń wywołanych przez wirus osi wewnętrznej i półpaśca (<i>Varicella-Zoster virus</i>). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Heviran® Comfort: krem 50 mg/g - 1 tuba 2 g	OTC	100%	13,00
Aciclovir Polpharma			
Heviran® Comfort: plaster - 15 szt.	W/M	100%	32,34
Hyaluronic acid Polpharma			
Heviran® Comfort: tabl. 200 mg - 25 szt.	OTC	100%	27,92
Aciclovir Polpharma			
Heviran® Comfort MAX: tabl. 400 mg - 30 szt.	OTC	100%	46,04
Heviran® Comfort MAX: tabl. 400 mg - 60 szt.	OTC	100%	67,95
Aciclovir Polpharma			
Hexacima: inj. [zaw.] 0,5 ml - 1 amp. strzyk. 0,5 ml	Rx	100%	195,00
Haemophilus influenzae type b vaccine Sanofi Pasteur			
Hexivx: prosz. i rozp. do przyg. roztw. do podaw. do pęcherza moczu. 8 mmol/l - 1 fioł. rozp. (+1 fioł. rozp.)	Rx	100%	X
Hexilis aminolevulinatis hydrochloride Ipsen Poland			
Hiconcil: kaps. 500 mg - 16 szt.	Rx	100%	9,40 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Hiconcil: prosz. do przyg. zaw. doust. 250 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	14,38 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ 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, pozostające zapalenie płuc, ostre zapalenie pęcherza moczowego, bezobjawowy bakterioemcz w okresie ciąży, ostre odmiedniczkowe zapalenie nerek, dżur brzuszny i dur rzekomy, ropień okołozębowy z szerzącym się zapaleniem tkanki łącznej, zakażenia związane z przetrawianiem siałow, eradykacja <i>Helicobacter pylori</i> , choroba z Lyme. Lek jest również wskazany w zapobieganiu zapaleniu uśierdza. 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⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Hiconcil combi: tabl. powł. 500 mg+ 125 mg - 14 szt.	Rx	100%	X
Hiconcil combi: tabl. powł. 875 mg+ 125 mg - 14 szt.	Rx	100%	29,00 50% ⁽¹⁾ 14,50 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); pozostające zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek;			

z dodatnim wynikiem badania na obecność receptorów hormonalnych, u których doszło do rozwoju choroby nowotworowej z przerzutami, nieleczonych wcześniej trzustuzabem. **Wczesne stadium raka piersi.** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z HER2 - dodatnim rakiem piersi we wczesnym stadium: po operacji, chemioterapii (neoadjuwantowej lub adjuwantowej) oraz radioterapii (jeżeli jest stosowana); po chemioterapii adjuwantowej z dokсорubicyną i cyklofosfamidem, w skojarzeniu z paklitaksemem lub docetaksalem; w skojarzeniu z chemioterapią adjuwantową z użyciem docetaksalu i karboplatyny; w skojarzeniu z neoadjuwantową chemioterapią i następnie w terapii adjuwantowej opartej o produkt leczniczy w miejscowo zaawansowanym (w tym zapalnym) raku piersi lub w przypadku guza >2 cm średnicy. Produkt leczniczy powinien być stosowany wyłącznie u pacjentów z przetrzutowym lub wczesnym rakiem piersi, u których stwierdzono, za pomocą odpowiednio walidowanych testów, w komórkach guza, albo nadekspresję receptora HER2 albo amplifikację genu HER2. **Rak żołądka z przerzutami.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z kapecytabiną lub 5-fluorouracylem i cisplatiną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2 dodatnim gruczolakorakiem żołądka z przerzutami lub połączenia żołądkowo-przełykowego, których nie poddawano wcześniej terapii przeciwnowotworowej z powodu choroby rozlanego. Produkt leczniczy powinien być stosowany wyłącznie u pacjentów z rakiem żołądka z przerzutami, u których stwierdzono w komórkach guza nadekspresję HER2, określaną jako IHC2+ i potwierdzoną wynikami SISH lub FISH lub przez wynik IHC3+. W diagnostyce guza powinny być zastosowane odpowiednio i zwalidowane metody oceny. Celltrion Healthcare Hungary Kft.

Aciclovir (1)W: Produkt wskazany jest do stosowania: w leczeniu zakażeń skóry i błon śluzowych wywołanych przez wirus opryszczki pospolitej (*Herpes simplex virus*), w tym pierwotnego i nawracającego opryszczkowego zakażenia narządów płciowych, w zapobieganiu nawrotom opryszczki pospolitej (*Herpes simplex virus*) u pacjentów z prawidłową odpornością, w zapobieganiu zakażeniom wywołanym przez wirus opryszczki pospolitej (*Herpes simplex virus*) u pacjentów ze zmniejszoną odpornością, w leczeniu zakażeń wywołanych przez wirus osi wewnętrznej i półpaśca (*Varicella-Zoster virus*). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie zastępcze u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): pierwotnych zespołów niedoboru odporności u upośledzonym wytworzeniem przeciwciał. Hipogammaglobulinemii i nawracających zakażeń bakteryjnych u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową (CLL), u których profilaktyka antybiotykowa okazała się nieskuteczna lub jest przeciwwskazana. Hipogammaglobulinemii i nawracających zakażeń u pacjentów ze szpiczakiem mnogim (MM). Hipogammaglobulinemii u pacjentów z przed i po aloigenicznym przeszczepie krwiotwórczych komórek macierzystych (HSCT). Leczenie immunomodulacyjne u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): produkt leczniczy jest wskazany do leczenia pacjentów z przewlekłą zapalną demielinizacyjną polineuropatią (ang. chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy, CIDP) jako leczenie podtrzymujące po stabilizacji za pomocą IVIg.

W: Leczenie zastępcze u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): pierwotnych zespołów niedoboru odporności u upośledzonym wytworzeniem przeciwciał. Hipogammaglobulinemii i nawracających zakażeń bakteryjnych u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową (CLL), u których profilaktyka antybiotykowa okazała się nieskuteczna lub jest przeciwwskazana. Hipogammaglobulinemii i nawracających zakażeń u pacjentów ze szpiczakiem mnogim (MM). Hipogammaglobulinemii u pacjentów z przed i po aloigenicznym przeszczepie krwiotwórczych komórek macierzystych (HSCT). Leczenie immunomodulacyjne u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): produkt leczniczy jest wskazany do leczenia pacjentów z przewlekłą zapalną demielinizacyjną polineuropatią (ang. chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy, CIDP) jako leczenie podtrzymujące po stabilizacji za pomocą IVIg.

W: Leczenie zastępcze u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): pierwotnych zespołów niedoboru odporności u upośledzonym wytworzeniem przeciwciał. Hipogammaglobulinemii i nawracających zakażeń bakteryjnych u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową (CLL), u których profilaktyka antybiotykowa okazała się nieskuteczna lub jest przeciwwskazana. Hipogammaglobulinemii i nawracających zakażeń u pacjentów ze szpiczakiem mnogim (MM). Hipogammaglobulinemii u pacjentów z przed i po aloigenicznym przeszczepie krwiotwórczych komórek macierzystych (HSCT). Leczenie immunomodulacyjne u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): produkt leczniczy jest wskazany do leczenia pacjentów z przewlekłą zapalną demielinizacyjną polineuropatią (ang. chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy, CIDP) jako leczenie podtrzymujące po stabilizacji za pomocą IVIg.

W: Leczenie zastępcze u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): pierwotnych zespołów niedoboru odporności u upośledzonym wytworzeniem przeciwciał. Hipogammaglobulinemii i nawracających zakażeń bakteryjnych u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową (CLL), u których profilaktyka antybiotykowa okazała się nieskuteczna lub jest przeciwwskazana. Hipogammaglobulinemii i nawracających zakażeń u pacjentów ze szpiczakiem mnogim (MM). Hipogammaglobulinemii u pacjentów z przed i po aloigenicznym przeszczepie krwiotwórczych komórek macierzystych (HSCT). Leczenie immunomodulacyjne u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): produkt leczniczy jest wskazany do leczenia pacjentów z przewlekłą zapalną demielinizacyjną polineuropatią (ang. chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy, CIDP) jako leczenie podtrzymujące po stabilizacji za pomocą IVIg.

W: Leczenie zastępcze u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): pierwotnych zespołów niedoboru odporności u upośledzonym wytworzeniem przeciwciał. Hipogammaglobulinemii i nawracających zakażeń bakteryjnych u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową (CLL), u których profilaktyka antybiotykowa okazała się nieskuteczna lub jest przeciwwskazana. Hipogammaglobulinemii i nawracających zakażeń u pacjentów ze szpiczakiem mnogim (MM). Hipogammaglobulinemii u pacjentów z przed i po aloigenicznym przeszczepie krwiotwórczych komórek macierzystych (HSCT). Leczenie immunomodulacyjne u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): produkt leczniczy jest wskazany do leczenia pacjentów z przewlekłą zapalną demielinizacyjną polineuropatią (ang. chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy, CIDP) jako leczenie podtrzymujące po stabilizacji za pomocą IVIg.

W: Leczenie zastępcze u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): pierwotnych zespołów niedoboru odporności u upośledzonym wytworzeniem przeciwciał. Hipogammaglobulinemii i nawracających zakażeń bakteryjnych u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową (CLL), u których profilaktyka antybiotykowa okazała się nieskuteczna lub jest przeciwwskazana. Hipogammaglobulinemii i nawracających zakażeń u pacjentów ze szpiczakiem mnogim (MM). Hipogammaglobulinemii u pacjentów z przed i po aloigenicznym przeszczepie krwiotwórczych komórek macierzystych (HSCT). Leczenie immunomodulacyjne u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): produkt leczniczy jest wskazany do leczenia pacjentów z przewlekłą zapalną demielinizacyjną polineuropatią (ang. chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy, CIDP) jako leczenie podtrzymujące po stabilizacji za pomocą IVIg.

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

Hidrasec: granulaty do przyg. zaw. 10 mg - 16 sas.	Rx	100%	47,70
Hidrasec: granulaty do przyg. zaw. 30 mg - 16 sas.	Rx	100%	46,12
Racecadotril Bioprojekt Europe			
Histigen: tabl. 8 mg - 30 szt.	Rx	100%	10,40
Histigen: tabl. 8 mg - 100 szt.	Rx	100%	28,49
Histigen: tabl. 16 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,99
Histigen: tabl. 16 mg - 60 szt.	Rx	100%	32,50
Histigen: tabl. 24 mg - 50 szt.	Rx	100%	25,99
Histigen: tabl. 24 mg - 60 szt.	Rx	100%	28,99

Betahistine dihydrochloride Vietris Ltd

Hitaxa: roztw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 60 ml	Rx	100%	16,53
Hitaxa: roztw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 150 ml	Rx	100%	20,46 30% ⁽¹⁾ 8,50 DZ ⁽²⁾ bezpl.

Hitaxa: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2,5 mg - 10 szt. Rx 100% 11,59
100% 9,73
30%⁽¹⁾ 14,45
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Hitaxa: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2,5 mg - 30 szt. Rx 100% 11,27
100% 18,85
30%⁽¹⁾ 9,43
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Hitaxa: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 10 szt. Rx 100% 11,27
100% 18,85
30%⁽¹⁾ 9,43
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Hitaxa: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 30 szt. Rx 100% 34,40
100% 34,40
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Desloratadine (1)W: Produkt jest wskazany w celu łagodzenia objawów związanych z alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa, pokrzywką. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Hizentra: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 1 fioł. 5 ml	Rx-z	100%	343,44 B ⁽¹⁾ bezpl.
Hizentra: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 1 fioł. 10 ml	Rx-z	100%	686,88 B ⁽¹⁾ bezpl.
Hizentra: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 1 fioł. 20 ml	Rx-z	100%	1373,76 B ⁽¹⁾ bezpl.
Hizentra: inf. [roztw.] 200 mg/ml - 1 fioł. 50 ml	Rx-z	100%	3434,40 B ⁽¹⁾ bezpl.

Immunoglobulin normal human (1) Program lekowy: leczenie pierwotnych niedoborów odporności (PNO) u pacjentów dorosłych, Program lekowy: leczenie pierwotnych niedoborów odporności u dzieci, Program lekowy: leczenie przetoczeniami immunoglobulin w chorobach neurologicznych (2) Program lekowy: leczenie pierwotnych niedoborów odporności (PNO) u pacjentów dorosłych, Program lekowy: leczenie przetoczeniami immunoglobulin w chorobach neurologicznych

W: Leczenie zastępcze u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): pierwotnych zespołów niedoboru odporności u upośledzonym wytworzeniem przeciwciał. Hipogammaglobulinemii i nawracających zakażeń bakteryjnych u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową (CLL), u których profilaktyka antybiotykowa okazała się nieskuteczna lub jest przeciwwskazana. Hipogammaglobulinemii i nawracających zakażeń u pacjentów ze szpiczakiem mnogim (MM). Hipogammaglobulinemii u pacjentów z przed i po aloigenicznym przeszczepie krwiotwórczych komórek macierzystych (HSCT). Leczenie immunomodulacyjne u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): produkt leczniczy jest wskazany do leczenia pacjentów z przewlekłą zapalną demielinizacyjną polineuropatią (ang. chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy, CIDP) jako leczenie podtrzymujące po stabilizacji za pomocą IVIg.

Holoxan: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g - 1 fioł.	Lz	100%	127,65 B ⁽¹⁾ bezpl.
Holoxan: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 2 g - 1 fioł.	Lz	100%	230,68 B ⁽¹⁾ bezpl.

Josfamid (1) Chemioterapia ICD-10: C.31.
W: Produkt leczniczy może być stosowany wyłącznie przez lekarzy posiadających doświadczenie w stosowaniu chemioterapii przeciwnowotworowej. Rak jądra. W leczeniu skojarzonym u pacjentów z zaawansowanymi zmianami nowotworowymi w stadium II do IV wg klasyfikacji TNM (nasieniaki i nienasieniaki), które nie reagują w stopniu zadowalającym na wstępną chemioterapię. Rak jajnika. W chemioterapii skojarzonej u pacjentek z zaawansowanymi zmianami nowotworowymi (stadium III i IV wg klasyfikacji FIGO), jeśli wstępna chemioterapia cisplatiną jest nieskuteczna. Rak szyjki macicy. W monoterapii u pacjentek z zaawansowanymi zmianami nowotworowymi (stadium III i IV wg klasyfikacji FIGO) oraz w leczeniu nawrotów. Rak piersi. W leczeniu objawowym zaawansowanego, opornego na leczenie lub nawrotów raka piersi. Niedrobnokomórkowy rak płuc. W monoterapii lub chemioterapii skojarzonej u pacjentów z guzami nieoperacyjnymi lub z przerzutami. Drobnokomórkowy rak płuc. W chemioterapii skojarzonej. Mięsieki tkanek miękkich, w tym mięsieki kosciopochodny (osteosarcoma) i mięsieki prążkowano-guzowate (rhabdomyosarcoma). W monoterapii lub chemioterapii skojarzonej wg guzów, jeśli brak skuteczności standardowego leczenia. W monoterapii lub chemioterapii skojarzonej innych mięsaków tkanek miękkich w przypadku braku powodzenia leczenia chirurgicznego i radioterapii. Mięsieki Ewinga. W chemioterapii skojarzonej w przypadku nieskuteczności pierwotnego leczenia cytotastycznego. Chłoniaki złośliwy nieziarnicy. W chemioterapii skojarzonej u pacjentów z chłoniakami złośliwymi nieziarnicy o wysokiej złośliwości, które nie odpowiadają na wstępne leczenie. W leczeniu skojarzonym u pacjentów z nawrotowymi guzami. Ziarnica złośliwa. W chemioterapii skojarzonej, jeśli brak skuteczności pierwotnego leczenia cytotastycznego u pacjentów, z chłoniakami nowotworowymi lub opornymi na leczenie.



Humalog®: inj. [roztw.] 100 j./ml - 1 fiol.	Rx	100%	X	Hydrochlorothiazide Orion: tabl. 12,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,35	HydroTac: opatrunek leczniczy 20x20 cm - 1 szt.	WM	100%	38,06
		100%	135,28	Hydrochlorothiazide Orion: tabl. 25 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,64		WM	30% ⁽¹⁾	16,95
		C ⁽¹⁾	bezpł.	Hydrochlorothiazide Orion Corporation						B ⁽²⁾	7,90
Humalog®: inj. [roztw.] 100 j./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.	Hydrochlorothiazidum POLPHARMA: tabl. 12,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,92	Emplastri hydropolymerosa (1)Przewłokle owrżdzenia (2)Epidermolysis bullosa Paul Hartmann			
		R ⁽³⁾	38,50	Hydrochlorothiazidum POLPHARMA: tabl. 25 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,89				
		S ⁽⁴⁾	bezpł.	Hydrochlorothiazide Polpharma							
Insulin lispro (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+				HydroClean advance: opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płucząco-absorpcyjnym 4 cm - 1 szt.	WMo	100%	19,00	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	11,78
W: Leczenie cukrzycy u osób dorosłych i dzieci, które wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy. Lek jest również wskazany do wstępnej stabilizacji cukrzycy.				HydroClean advance: opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płucząco-absorpcyjnym 4 cm - 10 szt.	WMo	100%	175,00				11,78
				HydroClean advance: opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płucząco-absorpcyjnym 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM	100%	33,21				3,53
				HydroClean advance: opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płucząco-absorpcyjnym 10x10 cm - 1 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	9,96	HydroTac Comfort: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	16,97
				Emplastri collagenosa (1)Przewłokle owrżdzenia (2)Epidermolysis bullosa Paul Hartmann							5,10
Humalog® Mix 25: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	135,98	HydroClean advance: opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płucząco-absorpcyjnym 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	55,51	Emplastri hydropolymerosa (1)Przewłokle owrżdzenia (2)Epidermolysis bullosa Paul Hartmann			28,11
		C ⁽¹⁾	bezpł.	HydroClean advance cavity: opatrunek hydroaktywny z mechanizmem płucząco-absorpcyjnym 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	9,96				8,43
		DZ ⁽²⁾	bezpł.	Emplastri collagenosa (1)Przewłokle owrżdzenia (2)Epidermolysis bullosa Paul Hartmann							0,01
		R ⁽³⁾	39,20	Hydroxycarbamid Teva: kaps. 500 mg - 100 szt. (but.)	Rx	100%	33,21	Hydroxycarbamid (1)Nowotwory złośliwe (2)Chemioterapia ICD-10: C.29. (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+			
		S ⁽⁴⁾	bezpł.	Hydroxycarbamid (1)Nowotwory złośliwe (2)Chemioterapia ICD-10: C.29. (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+				W: Przewłokle zespoły mieloproliferacyjne takie, jak: przewłokle białaczka szpikowa (CML); czerwienica prawdziwa z wysokim ryzykiem powikłań zakrzepowo-zatorowych; nadpłytkowość samoistna (trombocytemia), zwióknienie szpiku (osteomyelofibroza). Teva Pharmaceuticals Polska			
Humalog® Mix 50: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	135,98	Hydrocoll: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	10,10	Hydroxycarbamid Teva: kaps. 500 mg - 100 szt. (but.)	Rx	100%	48,53
		C ⁽¹⁾	bezpł.	Hydrocoll: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	5,15	Hydroxycarbamid (1)Nowotwory złośliwe (2)Chemioterapia ICD-10: C.29. (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+			
		DZ ⁽²⁾	bezpł.	Hydrocoll Concave: opatrunek leczniczy 8x12 cm - 1 szt.	WM	100%	18,52	W: Leczenie przewłokle białaczki szpikowej (CML) w fazie przewłokle lub w fazie akceleracji. Leczenie samostnej nadpłytkowości lub czerwienicy prawdziwej z dużym ryzykiem wystąpienia powikłań zakrzepowo-zatorowych. medac			
		R ⁽³⁾	39,20	Hydrocoll Sacral: opatrunek leczniczy 12x18 cm - 1 szt.	WM	100%	29,58	Hydroxychloroquine Adamed: tabl. powł. 200 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,14
		S ⁽⁴⁾	bezpł.	Hydrocoll Thin: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	18,90	Hydroxychloroquine sulphate Adamed			
Insulin lispro (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+				Hydrocoll Thin: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	16,53	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
W: Produkt leczniczy jest wskazany u pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy.				Emplastri hydrocolloidosa (1)Przewłokle owrżdzenia (2)Epidermolysis bullosa Paul Hartmann				Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
Humana SL: prosz. do przyg. zaw. odżywczej 2043 kJ/100 g - 1 karton 650 g	ŚZ	100%	30,09	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	7,57	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
		30% ⁽¹⁾	9,03	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	50% ⁽¹⁾	3,79	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
Humana SL: prosz. do przyg. zaw. odżywczej 2043 kJ/100 g - 1 karton 650 g	ŚZ	100%	22,93	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
Dieta eliminacyjna mlekozastępcza (1)Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergie pokarmowe i biegunki przewlekłe				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽³⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
W: Alergia na białka mleka krowiego, pierwotna i wtórna nietolerancja laktozy i sacharozę, celiakia, biegunka tłuszczowa, uzupełnienie diety stosowanej w zaburzeniach przyjmowania pokarmów. Nietolerancja fruktozy, galaktozy, hipercholesterolemia, glikogenoza typu 1, przewłokle biegunka oporna na leczenie dietą bezglutenową i bezlaktozową. Dietę można także stosować u pacjentów z zaburzeniami tolerancji glukozy pod warunkiem kontrolowania przemiany materii. Humana				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
Humira: inj. [roztw.] 40 mg - 2 amp.-strzyk. + 2 gaziki nasączone alkoholem	Rx-z	100%	2577,87	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	7,57	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	50% ⁽¹⁾	3,79	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
Humira: inj. [roztw.] 40 mg - 2 amp.-strzyk. + 2 gaziki nasączone alkoholem	Rx-z	100%	X	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽³⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
Humira: inj. [roztw.] 40 mg - 2 fiol. + 2 strzyk.	Rx-z	100%	X	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	7,57	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
Humira: inj. [roztw.] 40 mg - 2 wstrzyk. + 2 gaziki	Rx-z	100%	2577,87	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	50% ⁽¹⁾	3,79	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
Adalimumab AbbVie Polska				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽³⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
Humulin® M3 (30/70): inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	100,90	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	7,57	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
		C ⁽¹⁾	bezpł.	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	50% ⁽¹⁾	3,79	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
		DZ ⁽²⁾	bezpł.	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
		R ⁽³⁾	4,12	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽³⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
		S ⁽⁴⁾	bezpł.	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
Insulin human/Insulin isophanic human (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	7,57	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
W: Wskazania do refundacji. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Wskazaniem do stosowania preparatu jest także początkowy okres cukrzycy i cukrzyca u kobiet w ciąży. Wskazania z ChPL. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Eli Lilly				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	50% ⁽¹⁾	3,79	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽³⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
Humulin® N: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	100,90	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	7,57	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
		C ⁽¹⁾	bezpł.	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	50% ⁽¹⁾	3,79	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
		DZ ⁽²⁾	bezpł.	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
		R ⁽³⁾	4,12	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽³⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
		S ⁽⁴⁾	bezpł.	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
Insulin human/Insulin isophanic human (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	7,57	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
W: Wskazania do refundacji. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Wskazaniem do stosowania preparatu jest także początkowy okres cukrzycy i cukrzyca u kobiet w ciąży. Wskazania z ChPL. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Eli Lilly				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	50% ⁽¹⁾	3,79	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽³⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
Humulin® R: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	100,90	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	7,57	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
		C ⁽¹⁾	bezpł.	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	50% ⁽¹⁾	3,79	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
		DZ ⁽²⁾	bezpł.	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
		R ⁽³⁾	4,12	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽³⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
		S ⁽⁴⁾	bezpł.	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
Insulin human (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	7,57	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
W: Wskazania do refundacji. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Wskazaniem do stosowania preparatu jest także początkowy okres cukrzycy i cukrzyca u kobiet w ciąży. Wskazania z ChPL. Leczenie pacjentów z cukrzycą, którzy wymagają stosowania insuliny dla utrzymania prawidłowego metabolizmu glukozy. Eli Lilly				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	50% ⁽¹⁾	3,79	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽³⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
Hyalgan: inj. [roztw.] 20 mg/2 ml - 1 amp.-strzyk. 2 ml	Rx	100%	136,00	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	7,57	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	50% ⁽¹⁾	3,79	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
Hydrotac: inj. [roztw.] 20 mg/2 ml - 1 amp.-strzyk. 2 ml	Rx	100%	136,00	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽³⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	48,53
Hycamtin®: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 1 mg - 5 fiol.	Rx-z	100%	X	Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	7,57	Hydroxyurea medac: kaps. twarde 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	91,28
				Hydrocortisonum AFP: krem 10 mg/g - 1 op. 15							

Hydroxyzynium VP: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,80
Hydroxyzynium VP: tabl. powł. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	14,60
Hydroxyzynium VP: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,30
Hydroxyzynium VP: tabl. powł. 25 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	14,90
Hydroxyzynie hydrochloride			
Bausch Health			
Hydroxyzynium VP: syrop 2 mg/ml - 1 but. 120 ml ◆	Rx	100%	7,30
Hydroxyzynium VP: syrop 2 mg/ml - 1 but. 200 ml ◆	Rx	100%	8,50
Hydroxyzynie hydrochloride			
Bausch Health			
Hygroton®: tabl. 50 mg - 20 szt.	Rx	100%	8,28
Chlortalidone			
Symphar			
Hygroton® - (IR): tabl. 50 mg - 20 szt.	Rx	100%	14,28
Chlortalidone			
Inpharm			
Hylosept: krem 20 mg/g - 1 op. 15 g	Rx	100%	24,98
Fusidic acid			
Aristo Pharma			
Hyplafin: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	29,82
Finasteride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+			
W: Lek wskazany jest do leczenia i kontroli łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym w celu: zmniejszenia powiększonego gruczołu krokowego, poprawy przepływu moczu i złagodzenia objawów związanych z BPH, zmniejszenia częstości występowania ostrego zatrzymania moczu oraz konieczności interwencji chirurgicznej, z przezwyciężeniem resekcji gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomii włącznie. Produkt leczniczy powinien być podawany tylko pacjentom z powiększonym gruczołem krokowym (objętość gruczołu krokowego w przybliżeniu powyżej 40 ml).			
+pharma Polska			
Hypnogen®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	17,95
Zolpidem tartrate			
Zentiva			
Hypoten®: tabl. powł. 6,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	7,66
Hypoten®: tabl. powł. 6,25 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	23,59
Hypoten®: tabl. powł. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	10,53
Hypoten®: tabl. powł. 12,5 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	31,90
Hypoten®: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	14,26
Hypoten®: tabl. powł. 25 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	42,44
Carvedilol			
Orion Corporation			
HyQvia: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Rx-z	100%	3434,40
B⁽¹⁾ bezpł.			
HyQvia: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fiol. 200 ml	Rx-z	100%	6868,80
B⁽¹⁾ bezpł.			
HyQvia: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fiol. 25 ml	Rx-z	100%	858,60
B⁽¹⁾ bezpł.			
HyQvia: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fiol. 300 ml	Rx-z	100%	10303,20
B⁽¹⁾ bezpł.			
HyQvia: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fiol. 50 ml	Rx-z	100%	1717,20
B⁽¹⁾ bezpł.			
Immunoglobulin normal human (1) Program lekowy: leczenie pierwotnych niedoborów odporności (PNO) u pacjentów dorosłych, Program lekowy: leczenie pierwotnych niedoborów odporności u dzieci			
W: Leczenie substytucyjne u dorosłych z zespołami pierwotnego niedoboru odporności, takimi jak: wrodzona agammaglobulinemia i hipogammaglobulinemia, pospolity zmienny niedobór odporności, ciężki złożony niedobór odporności, niedobory podklas IgG z nawracającymi zakażeniami. Leczenie substytucyjne u dorosłych ze szpiczakiem lub przewlekłą białaczką limfocytową z ciężką wtórną hipogammaglobulinemią i nawracającymi zakażeniami.			
Baxter			
Hyrimoz: inj. [roztw.] 40 mg/0,8 ml - 2 amp.-strzyk. ◆	Rx-z	100%	2060,64
B⁽¹⁾ bezpł.			
Hyrimoz: inj. [roztw.] 40 mg/0,8 ml - 2 wstrzyk. ◆	Rx-z	100%	2060,64
B⁽¹⁾ bezpł.			
Adalimumab (1) Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (chLC), Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plakowatej, Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa (ZZKSK), Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym, Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS)			
W: Reumatoidalne zapalenie stawów. Lek w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w leczeniu idiopatycznego reumatoidalnego zapalenia stawów u nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u dorosłych pacjentów, gdy odpowiedź na leki modyfikujące przebieg choroby, w tym metotreksat, okazała się niewystarczająca; leczeniu ciężkiego, czynnego i postępującego reumatoidalnego zapalenia stawów u dorosłych pacjentów, którzy nie byli uprzednio leczeni metotreksatem. Produkt leczniczy można stosować w monoterapii, jeśli metotreksat jest źle tolerowany lub gdy dalsze leczenie metotreksatem jest niewskazane. Wykazano, że adalimumab stosowany z metotreksatem zmniejsza szybkość postępu uszkodzenia stawów, mierzonego radiologicznie oraz powoduje poprawę stanu czynnościowego. Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów. Lek w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w leczeniu czynnego wielostawowego młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów, u pacjentów w wieku od 2 lat, gdy odpowiedź na jeden lub więcej leków modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD) okazała się niewystarczająca. Produkt leczniczy można stosować w monoterapii, jeśli metotreksat jest źle tolerowany lub gdy dalsze leczenie metotreksatem jest niewskazane. Adalimumab nie było badano u pacjentów poniżej 2 lat. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu czynnej postaci zapalenia stawów z towarzyszącym zapaleniem przyczepów ścięgien u pacjentów w wieku 6 lat i starszych, którzy wykazali niewystarczającą odpowiedź na standardowe leczenie lub gdy nie było ono tolerowane. Osiowa spondyloartralia. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych z ciężkim czynnym zesztywniającym zapaleniem stawów kręgosłupa (ZZKSK), gdy odpowiedź na stosowane tradycyjne leczenie jest niezadowalająca. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z ciężką osiową spondyloartralią bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZKSK, ale z objawowymi objawami przedmiotowymi zapalenia wykazanyymi badaniami metodą rezonansu magnetycznego i/lub ze zwiększonym stężeniem białka C-reaktywnego, którzy wykazali niewystarczającą odpowiedź na NLPZ lub ich nie tolerują. Łuszczycowe zapalenie stawów. Produkt jest wskazany w leczeniu czynnego i postępującego łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych, gdy odpowiedź na uprzednio stosowane leki modyfikujące przebieg choroby, okazała się niewystarczająca. Wyka-			

zano, że adalimumab zmniejsza szybkość postępu obwodowego uszkodzenia stawów, mierzonego radiologicznie u pacjentów z wielostawowymi symetrycznymi podtypami choroby oraz powoduje poprawę stanu czynnościowego. Łuszczycy. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej przewlekłej postaci łuszczycy zwyczajnej (plakowatej) u dorosłych pacjentów, którzy są kandydatami do leczenia systemowego (plakowatej) u dzieci i młodzieży. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej przewlekłej postaci łuszczycy zwyczajnej (plakowatej) u dzieci i młodzieży w wieku od 4 lat, które wykazały niewystarczającą odpowiedź na leczenie miejscowe i fototerapie lub nie kwalifikują się do takiego leczenia. Ropne zapalenie apokrynnych gruczołów potowych (*Hidradenitis Suppurativa*, HS). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu czynnego ropnego zapalenia apokrynnych gruczołów potowych (tradycyjnie odróżniony, *acne inversa*) o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z niewystarczającą odpowiedzią na konwencjonalne leczenie układowe HS. Choroba Leśniowskiego-Crohna. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej, czynnej postaci choroby Leśniowskiego-Crohna u dorosłych pacjentów, którzy nie wykazali odpowiedzi na pełny i odpowiedni kurs leczenia kortykosteroidem oraz/lub lekami immunosupresyjnymi lub nie tolerują takiego leczenia lub jest ono u nich przeciwwskazane ze względów medycznych. Choroba Leśniowskiego-Crohna u dzieci i młodzieży. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej, czynnej postaci choroby Leśniowskiego-Crohna u dzieci i młodzieży (w wieku od 6 lat), które wykazały niewystarczającą odpowiedź na standardowe leczenie, w tym leczenie żywienne jako terapię pierwotną i lek z grupy kortykosteroidów i/lub lek immunomodulujący, lub u których występowała nietolerancja lub przeciwwskazania do stosowania takich rodzajów leczenia. Wrodzające zapalenie jelita grubego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego czynnego wrodzającego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, którzy nie wykazali wystarczającej odpowiedzi na konwencjonalne leczenie, w tym kortykosteroidy i 6-merkaptopurynę (6-MP) lub azatioprynę (AZA), lub wtedy gdy nie tolerują takiego leczenia lub jest ono przeciwwskazane ze względów medycznych. Zapalenie błony naczyniowej oka. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nieinfekcyjnego zapalenia błony naczyniowej oka części pośredniej, odnoka tynie i całej błony naczyniowej u dorosłych pacjentów z niewystarczającą odpowiedzią na leczenie kortykosteroidami, u pacjentów w których konieczne jest zmniejszenie dawki kortykosteroidów lub leczenie kortykosteroidami jest nieważne. Zapalenie błony naczyniowej oka u dzieci i młodzieży. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłego nieinfekcyjnego zapalenia przedniego odnoka błony naczyniowej oka u pacjentów w wieku od 2 lat, którzy wykazywali niewystarczającą odpowiedź na konwencjonalne leczenie lub gdy jest ono nietolerowane lub, u których leczenie konwencjonalne jest nieważne.

Hytrin®: tabl. 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,45
30%⁽¹⁾ 8,43			
R⁽²⁾ 9,48			
S⁽³⁾ bezpł.			
Hytrin®: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	32,73
30%⁽¹⁾ 20,18			
R⁽²⁾ 18,00			
S⁽³⁾ bezpł.			
Hytrin®: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	64,02
30%⁽¹⁾ 38,92			
R⁽²⁾ 34,13			
S⁽³⁾ bezpł.			
Terazosin hydrochloride (1) W: Zmniejszenie nasilenia objawów przedmiotowych i podmiotowych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego w monoterapii, leczenie nadciśnienia tętniczego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami o działaniu hipotensyjnym, produkt leczniczy jest przeznaczony do stosowania u osób w wieku od 18-64 lat. (2) Przerost gruczołu krokowego (3) Pacjenci 65+			
Symphar			
Hyzaar Forte®: tabl. powł. 100/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	28,26
30%⁽¹⁾ 13,28			
S⁽²⁾ bezpł.			
Hyzaar®: tabl. powł. 50/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,61
30%⁽¹⁾ 7,12			
S⁽²⁾ bezpł.			
Losartan potassium + Hydrochlorothiazide (1) W: Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego u pacjentów, u których ciśnienie krwi nie jest wystarczająco kontrolowane podczas leczenia tylko losartanem lub tylko hydrochlorotiazidem. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w CHPL (2) Pacjenci 65+			
MSD			
Ibandronat Apotex: tabl. powł. 150 mg - 1 szt.	Rx	100%	28,43
Ibandronat Apotex: tabl. powł. 150 mg - 3 szt.	Rx	100%	47,95
Ibandronic acid			
Apotex Inc.			
Ibandronic Acid Accord: inj. [roztw.] 3 mg - 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	190,55
Ibandronic Acid Accord: inj. [roztw.] 3 mg - 4 amp.-strzyk.	Rx	100%	720,00
Ibandronic acid			
Accord Healthcare			
Ibandronic Acid Mylan: tabl. powł. 150 mg - 1 szt.	Rx	100%	15,49
Ibandronic acid			
Viatris Ltd			
Ibandronic Acid Teva: tabl. powł. 150 mg - 1 szt.	Rx-z	100%	32,30
Ibandronic Acid Teva: tabl. powł. 150 mg - 3 szt.	Rx-z	100%	71,89
Ibandronic acid			
Teva Pharmaceuticals Polska			
Ibrance: kaps. twarde 75 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Ibrance: tabl. powł. 75 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	10188,72
B⁽¹⁾ bezpł.			
Ibrance: kaps. twarde 100 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Ibrance: tabl. powł. 100 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	10188,72
B⁽¹⁾ bezpł.			
Ibrance: kaps. twarde 125 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Ibrance: tabl. powł. 125 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	10188,72
B⁽¹⁾ bezpł.			
Palbociclib (1) Program lekowy: leczenie raka piersi			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu HR-dodatniego (receptor hormonalny), HER2-ujemnego (receptor ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu typu 2) raka piersi miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami: w skojarzeniu z inhibitorem aromatazy; w skojarzeniu z fulwestranem u kobiet po uprzedniej hormonoterapii.			

Ibuprofen Aroma na katar: plaster - 5 szt.	WMO	100%	19,18
Lavender oil + Rosemary oil + Mint oil + Pine oil + Eucalyptus oil			
Polpharma			
Ibuprofen®: czopki doobytyniczne 200 mg - 5 szt.	OTC	100%	19,38
Ibuprofen			
Polpharma			
Ibuprofen® Baby: czopki doobytyniczne 60 mg - 5 szt.	OTC	100%	12,11
Ibuprofen® Baby: czopki doobytyniczne 125 mg - 5 szt.	OTC	100%	13,86
Ibuprofen			
Polpharma			
Ibuprofen® dia Dzieci Forte: zaw. doust. [smak malinowy] 200 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	OTC	100%	28,03
Ibuprofen® dla Dzieci Forte: zaw. doust. [smak truskawkowy] 200 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	OTC	100%	27,60
Ibuprofen® dla Dzieci Forte: zaw. doust. [smak truskawkowy] 200 mg/5 ml - 1 but. 40 ml	OTC	100%	14,14
Ibuprofen			
Polpharma			
Ibuprofen® Junior: kaps. miękkie 200 mg - 10 szt.	OTC	100%	10,87
Ibuprofen			
Polpharma			
Ibuprofen® mini Junior: kaps. miękkie 100 mg - 15 szt.	OTC	100%	12,11
Ibuprofen			
Polpharma			
Ibuprofen AFL: tabl. draż. 200 mg - 60 szt.	Rx	100%	6,91
Ibuprofen			
Alofarm Farmacja Polska			
Ibuprofen Hasco: kaps. miękkie 200 mg - 60 szt.	Rx	100%	7,19
R⁽¹⁾ 9,28			
DZ⁽²⁾ bezpł.			
S⁽³⁾ bezpł.			
Ibuprofen (1) W: Bóle różnego pochodzenia o nasileniu słabym do umiarkowanego: bóle głowy (w tym także migreny); bóle zębów; bóle mięśniowe, stawowe i kostne; bóle po urazach; nerwobóle; bóle towarzyszące przeziębieniu i grypie. Bolesne miesiączkowanie. Stany gorączkowe różnego pochodzenia (między innymi w przebiegu grypy, przeziębienia lub innych chorób zakaźnych). Objawowe leczenie choroby zwyrodnieniowej stawów i reumatoidalnego zapalenia stawów (w tym młodzieńczego reumatoidalnego zapalenia stawów) (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Hesco-Lek SA			
Ibuprofen-Pabi: tabl. draż. 200 mg - 60 szt.	Rx	100%	6,85
Ibuprofen			
Adamed			
Ibuprofen Polfarmex: tabl. powł. 200 mg - 60 szt.	Rx	100%	X
Ibuprofen			
Polfarmex			
Ibuvit C: krople doustne [roztw.] 100 mg/ml - 1 but. 30 ml	OTC	100%	16,60
Ascorbic acid			
Polpharma			
Ibuvit D: krople doustne 600 j.m. - 1 but. 10 ml z pompką (61 dawek)	SD	100%	22,83
Colecalciferol			
Polpharma			
Ibuvit D: kaps. miękkie, twist off 400 j.m. - 30 szt.	SD	100%	15,08
Ibuvit D: kaps. miękkie, twist off 600 j.m. - 30 szt.	SD	100%	16,59
Ibuvit D: kaps. miękkie, twist off 1000 j.m. - 30 szt.	SD	100%	18,07
Colecalciferol			
Polpharma			
Ibuvit D3 1000 + K2 MK-7 Omega 3: kaps. - 30 szt.	SD	100%	21,81
Omega 3-Triglycerides + Colecalciferol + Menaquinone			
Polpharma			
Ibuvit D3 2000 + K2 MK-7 Omega 3: kaps. - 30 szt.	SD	100%	29,24
Menaquinone + Colecalciferol + Omega 3-Triglycerides			
Polpharma			
Ibuvit D3 2000 IU: kaps. miękkie 2000 j.m. - 30 szt.	OTC	100%	17,41
Ibuvit D3 2000 IU: kaps. miękkie 2000 j.m. - 60 szt.	OTC	100%	25,07
Ibuvit D3 2000 IU: kaps. miękkie 2000 j.m. - 90 szt.	OTC	100%	30,05
Ibuvit D3 2000 IU: kaps. miękkie 2000 j.m. - 150 szt.	OTC	100%	X
Colecalciferol			
Polpharma			
Ibuvit D3 4000 + K2 MK-7 Omega 3: kaps. - 30 szt.	SD	100%	35,40
Omega 3-Triglycerides + Colecalciferol + Menaquinone			
Polpharma			
Ibuvit D3 4000 IU: kaps. miękkie 4000 j.m. - 30 szt.	OTC	100%	22,71
Ibuvit D3 4000 IU: kaps. miękkie 4000 j.m. - 60 szt.	OTC	100%	34,06
Ibuvit D3 4000 IU: kaps. miękkie 4000 j.m. - 90 szt.	OTC	100%	39,01
Ibuvit D3 4000 IU: kaps. miękkie 4000 j.m. - 150 szt.	OTC	100%	X
Colecalciferol			
Polpharma			
Ibuvit D3 Kids: krople doust. [roztw.] 15000 j.m. - 1 but. 10 ml	OTC	100%	X
Colecalciferol			
Polpharma			
Ibuvit Magnez: tabl. o kontrol. uwalnianiu, trójwarstwowa - 30 szt.	SD	100%	21,45
Magnesium			
Polpharma			
Ibuvit MultiSpec: tabl. o kontrol. uwalnianiu, trójwarstwowa - 30 szt.	SD	100%	37,64
Prep. złoż.			
Polpharma			
Ibuvit Witamina C 1000: tabl. o kontrol. uwalnianiu, trójwarstwowa 1000 mg - 30 szt.	SD	100%	22,59
Ascorbic acid			
Polpharma			
Ibuvit Żelazo + C: tabl. o kontrol. uwalnianiu, trójwarstwowa - 30 szt.	SD	100%	25,09
Ferrous + Ascorbic acid			
Polpharma			



Icatibant Accord: inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 3 ml	Rx	100%	2433,07
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Icatibant (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrych zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esteraazy C1. Leczenie ostrych, zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esteraazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrych napadów dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z niedoborem inhibitora esteraazy C1. Accord Healthcare

Icatibant Fresenius: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 3 ml	Rx	100%	2211,61
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Icatibant (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrych zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esteraazy C1. Leczenie ostrych, zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esteraazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrych napadów dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u pacjentów dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych, z niedoborem inhibitora esteraazy C1. Fresenius Kabi

Icatibant Medical Valley: inj. [roztw.] 30 mg - 1 amp.-strzyk. 3 ml	Rx	100%	2211,61
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Icatibant (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrych zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esteraazy C1. Leczenie ostrych, zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esteraazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany w leczeniu objawowym ostrych napadów dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych, z niedoborem inhibitora esteraazy C1. Medical Valley Invest AB

Icatibant Zentiva: inj. [roztw.] 30 mg - 1 amp.-strzyk. 3 ml	Rx	100%	2394,78
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Icatibant (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrych zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esteraazy C1. Leczenie ostrych, zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esteraazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrych napadów dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z niedoborem inhibitora esteraazy C1. Zentiva

Uclusig: tabl. powł. 15 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	20006,24
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Uclusig: tabl. powł. 45 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	20006,24
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Ponatinib (1) Program lekowy: leczenie dazatylinem ostrej białaczki limfoblastycznej z chromosomem Filadelfia (Ph+). Program lekowy: leczenie przewlekłej białaczki szpikowej

W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów z: fazą przelotną, fazą akceleracji lub fazą przelotną białaczki przewlekłej białaczki szpikowej (CML) z opornością lub nietolerancją leczenia dazatylinem lub nilotinibem i dla których kolejne leczenie imatinibem nie jest właściwe ze względów klinicznych, lub u pacjentów z mutacją T315I, ostrą białaczką limfoblastyczną z obecnością chromosomu Filadelfia (Ph+ ALL) z opornością lub nietolerancją leczenia dazatylinem i dla których kolejne leczenie imatinibem nie jest właściwe ze względów klinicznych, lub u pacjentów z leczeniem T315I. Inocyte Biosciences Distribution B.V.

Ictady: tabl. powł. 245 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
--------------------------------------	----	------	---

▼Icdacio: inj. [roztw.] 40 mg - 2 amp.-strzyk. 0,8 ml + 2 gaziki	Rx-z	100%	1364,02
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Icdacio: inj. [roztw.] 40 mg - 2 wstrzyk. 0,8 ml + 2 gaziki	Rx-z	100%	1364,02
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Adalimumab (1) Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (ChC), Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plakowatej, Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZKS), Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym, Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS), Program lekowy: leczenie zapalenia błony naczyniowej oka (ZBN) - część pośrednia, odnietek tynny lub cała błona naczyniowa

W: Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów. Wielostawowe młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów. Produkt w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w leczeniu czynnego wielostawowego młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów u pacjentów w wieku od 2 lat, gdy odpowiedź na jeden lub więcej leków modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARDs) okazała się niewystarczająca. Lek można stosować w monoterapii, jeśli metotreksat jest źle tolerowany lub gdy dalsze leczenie metotreksatem jest niewskazane. Adalimumab nie badano u pacjentów poniżej 2 lat. Zapalenie stawów z towarzyszącym zapaleniem przeczepów ściegnowych. Produkt jest wskazany w leczeniu czynnej postaci zapalenia stawów z towarzyszącym zapaleniem przeczepów ścięgniętych u pacjentów w wieku 6 lat i starszych, którzy wykazali niewystarczającą odpowiedź na standardowe leczenie lub gdy nie było ono tolerowane. Łuszczycy zwichajna (plakowata) u dzieci i młodzieży. Produkt jest wskazany w leczeniu ciężkiej przewlekłej postaci łuszczycy zwichajnej (plakowatej) u dzieci i młodzieży w wieku od 4 lat, które wykazywały niewystarczającą odpowiedź na leczenie miejscowe i fototerapie lub nie kwalifikują się do takiego leczenia. Choroba Leśniowskiego-Crohna u dzieci i młodzieży. Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej, czynnej postaci choroby Leśniowskiego-Crohna u dzieci i młodzieży (w wieku od 6 lat), które wykazywały niewy-

starzającą odpowiedź na standardowe leczenie, w tym leczenie żywieniowe jako terapię pierwotną i lek z grupy kortykosteroidów i/lub lek immunomodulujący, lub u których występowała nietolerancja lub przeciwwskazania do stosowania takich rodzajów leczenia. Ropne zapalenie apokrynowych gruczołów potowych (Hidradenitis Suppurativa, HS) u młodzieży. Produkt jest wskazany w leczeniu czynnego ropnego zapalenia gruczołów potowych (trądzik odwrócony, acne inversa) o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u młodzieży w wieku od 12 lat z niewystarczającą odpowiedzią na konwencjonalne układowe HS. Zapalenie błony naczyniowej oka u dzieci i młodzieży. Produkt jest wskazany w leczeniu przewlekłego nieinfekcyjnego zapalenia przedniego odcinka błony naczyniowej oka u pacjentów w wieku od 2 lat, którzy wykazywali niewystarczającą odpowiedź na konwencjonalne leczenie lub gdy jest ono nietolerowane, lub u których leczenie konwencjonalne jest niewłaściwe. Fresenius Kabi

▼Icladacio: inj. [roztw.] 40 mg - 1 fioł. 0,8 ml + 1 strzyk. + 1 igła + 1 nasadka + 2 gaziki	Rx-z	100%	X
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Icladefix: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 11 mg - 1 fioł.	Rx-z	100%	734513,40
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	1466866,80
		S ⁽³⁾	bezpł.

Imlifidex (1) Program lekowy: odczulanie wysoko immunizowanych dorosłych potencjalnych biorców przeszczepu nerki

W: Preparat jest wskazany do stosowania w leczeniu desensytyzacji (odczulaniu) u wysoko immunizowanych dorosłych biorców przeszczepu nerki z dodatnią próbą krzyżową z dostępnym zmarłym dawcą. Stosowanie produktu leczniczego powinno być ograniczone do pacjentów, u których jest niskie prawdopodobieństwo przeszczepienia w ramach obowiązującego systemu doboru biorcy nerki - z uwzględnieniem programów ustalania priorytetów dla pacjentów wysoko immunizowanych. Hansa Biopharma AB

▼Icldelvion: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 250 j.m. - 1 fioł. prosz.+ fioł. rozp.+ zestaw do transferu	Rx-z	100%	2260,98
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Icldelvion: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m. - 1 fioł. prosz.+ fioł. rozp.+ zestaw do transferu	Rx-z	100%	4521,96
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Icldelvion: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 j.m. - 1 fioł. prosz.+ fioł. rozp.+ zestaw do transferu	Rx-z	100%	9043,92
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Icldelvion: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 2000 j.m. - 1 fioł. prosz.+ fioł. rozp.+ zestaw do transferu	Rx-z	100%	18087,84
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Factor IX (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B

W: Leczenie i profilaktyka krwawienia u pacjentów z hemofilią B (wrodzonym niedoborem czynnika IX). Lek może być stosowanych we wszystkich grupach wiekowych. CSL Behring GmbH

Icldroflog: krople do oczu - 15 amp. 0,5 ml	W/Mo	100%	42,00
---	------	------	-------

Iclgant 250: inj. [roztw.] 250 j.m./ml - 1 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	X
--	----	------	---

Iclglessy: igła do penów 0,23*4 mm (32G) - 100 szt.	WM	100%	18,89
		B ⁽¹⁾	5,67

Iclglessy: igła do penów 0,25*5 mm (31G) - 100 szt.	WM	100%	18,89
		B ⁽¹⁾	5,67

Iclglessy: igła do penów 0,25*6 mm (30G) - 100 szt.	WM	100%	18,89
		B ⁽¹⁾	5,67

Iclglessy: igła do penów 0,30*8 mm (30G) - 100 szt.	WM	100%	18,89
		B ⁽¹⁾	5,67

(1) Cukrzyca wymagająca podawania insuliny, z ograniczeniem do 4 opakowań igieł na rok dla jednego pacjenta

Iclg Vena: inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 100 ml + zest. do inf.	Lz	100%	1287,90
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Iclg Vena: inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 200 ml + zest. do inf.	Lz	100%	2575,80
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Iclg Vena: inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 20 ml	Lz	100%	X
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Iclg Vena: inf. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 50 ml + zest. do inf.	Lz	100%	643,95
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Immunoglobulin normal human (1) Program lekowy: leczenie pierwotnych niedoborów odporności (PNO) u pacjentów dorosłych, Program lekowy: leczenie pierwotnych niedoborów odporności u dzieci, Program lekowy: leczenie przetoczeniami immunoglobulin w chorobach neurologicznych

Ikatybant Ranbaxy: inj. [roztw.] 30 mg - 1 amp.-strzyk. 3 ml	Rx	100%	2240,23
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Icatibant (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrych zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u chorych dorosłych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esteraazy C1. Leczenie ostrych, zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esteraazy C1 (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawowym ostrych napadów dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 2 lat i starszych z niedoborem inhibitora esteraazy C1. Ranbaxy a SUN PHARMA company

Ikervis: krople do oczu [emulsja] 1 mg/ml - 30 poj. 0,3 ml	Rx-z	100%	391,72
		B ⁽¹⁾	117,52
		S ⁽²⁾	bezpł.

Ciclosporin (1) Ciężkie zapalenie rogówki u dorosłych pacjentów z zespołem suchego oka, u których nie nastąpiła poprawa pomimo stosowania preparatów sztucznych łez (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie ciężkiego zapalenia rogówki u dorosłych pacjentów z zespołem suchego oka, u których nie nastąpiła poprawa pomimo stosowania preparatów sztucznych łez. Santen Oy

▼Ilaris: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 150 mg - 1 fioł.	Rx-z	100%	X
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Iloprost Zentiva: roztw. do nebulizacji 10 µg/ml - 30 amp. 1 ml	Rx-z	100%	X
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Iloprost Zentiva	Rx-z	100%	13623,12
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Tildrakizumab (1) Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plakowatej

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu łuszczycy plakowatej o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u dorosłych pacjentów kwalifikujących się do terapii ogólnoustrojowej. Almirall

Imatenil: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.	Rx	100%	X
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imatenil: tabl. powł. 400 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imatinib Accord: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	228,96
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imatinib Accord: tabl. powł. 400 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	457,92
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imatinib (1) Chemioterapia ICD-10: C.70.a.; C.70.b.; C.70.c.; C.70.d.

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: dorosłych pacjentów oraz dzieci i młodzieży z nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową (ang. CML) z chromosomem Filadelfia (bcr-abl, Ph+), którzy nie kwalifikują się do zabiegu transplantacji szpiku jako leczenia pierwszego rzutu; dorosłych pacjentów oraz dzieci i młodzieży z CML Ph+ w fazie przewlekłej; gdy leczenie interferonem α jest nieskuteczne lub w fazie akceleracji choroby; lub w przebiegu przelotnej białaczki; dorosłych pacjentów oraz dzieci i młodzieży z nowo rozpoznaną ostrą białaczką limfoblastyczną z chromosomem Filadelfia (Ph+ ALL) w skojarzeniu z chemioterapią; dorosłych pacjentów z nawracającą lub oporną na leczenie Ph+ ALL w monoterapii; dorosłych pacjentów z zespolem imiędzyspłaszczyzny/mieloproliferacyjnym (ang. MDS/MPD) związany z reorganizacją genu receptora tytkopodobnego czynnika wzrostu (ang. PDGFR); dorosłych pacjentów z zaawansowanym zespołem hipereozynofilią (ang. HES) i/lub przewlekłą białaczką eozynofilią (ang. CEL) z reorganizacją FIP111-PDGFR; dorosłych pacjentów z nieoperacyjnymi guzowymi włókniakomięsakami skóry (ang. DFSP) oraz dorosłych pacjentów z nawracającą białaczką z przetrzami DFSP, którzy nie kwalifikują się do zabiegu chirurgicznego. Nie określono wpływu imatinibu na efekt zabiegu transplantacji szpiku. U dorosłych pacjentów oraz dzieci i młodzieży, skuteczność imatinibu została oceniona na podstawie współzinczenia ogólnej odpowiedzi hematologicznej i cytogenetycznej oraz okresu przeżycia wolnego od progresji choroby w CML, współzinczenia odpowiedzi hematologicznej i cytogenetycznej w Ph+ ALL, MDS/MPD, współzinczenia odpowiedzi hematologicznej w HES/CEL oraz na podstawie obiektywnego współzinczenia odpowiedzi w dorosłych pacjentów z nieoperacyjnymi i/lub z przetrzami DFSP. Doświadczenie ze stosowaniem imatinibu u pacjentów z MDS/MPD związany z reorganizacją genu PDGFR jest bardzo ograniczone. Z wyjątkiem nowo rozpoznanej przewlekłej białaczki szpikowej (CML) nie ma kontrolowanych badań klinicznych wykazujących korzyść kliniczną lub zwiększone przeżycie w tych wskazaniach. Accord Healthcare

Imatinib Aurovitas: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	X
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imatinib Aurovitas: tabl. powł. 400 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imatinib Aurovitas: tabl. powł. 400 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imatinib Aurovitas: tabl. powł. 400 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imatinib Teva: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.	Rx	100%	X
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imatinib Teva: tabl. powł. 400 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imatinib Zentiva: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.	Rx	100%	X
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imatinib Zentiva: tabl. powł. 400 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imbruvica: kaps. twarde 140 mg - 90 szt.

Imbruvica: kaps. twarde 140 mg - 120 szt.	Rx-z	100%	32970,24
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imbruvica: tabl. powł. 140 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	11562,48
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imbruvica: tabl. powł. 280 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	23124,96
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imbruvica: tabl. powł. 420 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	34687,44
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imbruvica: tabl. powł. 560 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	45792,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Ibrutinib (1) Program lekowy: leczenie chłoniaków złośliwych (2) Program lekowy: leczenie chłoniaków złośliwych, Program lekowy: leczenie przewlekłej białaczki limfocytowej obnuzumabem

W: Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z nawracającą lub oporną na leczenie chłoniakiem z komórek płaszczca (ang. MCL). Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczoną przewlekłą białaczką limfocytową (ang. CLL). Produkt leczniczy w monoterapii lub w skojarzeniu z bendamustyną i rytyksymabem (BR) jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z CLL, którzy otrzymali co najmniej jedną wcześniejszą terapię. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z makroglobulinemią Waldenströma (WM), którzy otrzymali co najmniej jedną wcześniejszą terapię, lub pacjentów leczonych po raz pierwszy, u których nie jest odpowiednio zastosowanie chemioimmunoterapii. Janssen-Cilag



Skuteczny przepływ

pentoxifyline
polfilin
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem z komórek płaszczka (ang. MCL). Produkt leczniczy w monoterapii lub w skojarzeniu z rytyksymbem lub obintuzumabem, lub wenetoklaksem jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z wcześniej nieleżoną przewłoką białaczką limfocytową (ang. CLL). Produkt leczniczy w monoterapii lub w skojarzeniu z bendamustyną i rytyksymbem (BR) jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z CLL, którzy otrzymali co najmniej jedną wcześniejszą terapię. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z makroglobulinemią Waldenströma (WM), którzy otrzymali co najmniej jedną wcześniejszą terapię lub pacjentów leczonych po raz pierwszy, u których nie jest odpowiednio zastosowanie chemioterapii. Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytyksymbem jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z WM.

Janssen-Cilag International N.V.

Imecitin: inf. [prosz. do przyg. roztw.] **500 mg + 500 mg** - 10 fiol.

Imipenem + Cilastatin Actavis Group PTC ehf.

▼ **Imfinzi:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **50 mg/ml** - 1 fiol. 2,4 ml

▼ **Imfinzi:** inf. [konc. do przyg. roztw.] **50 mg/ml** - 1 fiol. 10 ml

Durwadamab (1) Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca. W: Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu miejscowo zaawansowanego, nieoperacyjnego niedrobnokomórkowego raka płuca (NDRP) u pacjentów dorosłych, u których stwierdza się ekspresję PD-L1 na $\geq 1\%$ komórek guza oraz u których nie nastąpiła progresja choroby po chemioterapii z zastosowaniem pochodnych platyny. Produkt leczniczy w skojarzeniu z etopozydem i karboplatiną lub cis-platyną jest wskazany w pierwszej linii leczenia osób dorosłych z rozległym drobnokomórkowym rakiem płuca (rozległym DRP).

AstraZeneca

Imigran®: aerozol do nosa **20 mg/0,1 ml** - 2 fiol. 0,1 ml

Imigran®: tabl. powł. **50 mg** - 2 szt.

Imigran®: tabl. powł. **50 mg** - 6 szt.

Imigran®: tabl. powł. **100 mg** - 2 szt.

Imigran®: tabl. powł. **100 mg** - 6 szt.

Sumatriptan GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

Imigran® FDT: tabl. do przyg. zaw. doust. **50 mg** - 2 szt.

Imigran® FDT: tabl. do przyg. zaw. doust. **50 mg** - 6 szt.

Imigran® FDT: tabl. do przyg. zaw. doust. **100 mg** - 2 szt.

Imigran® FDT: tabl. do przyg. zaw. doust. **100 mg** - 6 szt.

Sumatriptan GlaxoSmithKline Export

Imkeraderm: krem **50 mg/g** - 12 sasz. 250 mg

Imiquimod Sun Farm

Imipenem/Cilastatin Kabi: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] **500 mg + 500 mg** - 10 fiol. 20 ml

Imipenem + Cilastatin Fresenius Kabi

Immunate 250 IU FVIII/190 IU VWF: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] **250 j.m./fiol.** - 1 fiol. prosz. + 1 fiol. rozp. + zest. inf.

Immunate 500 IU FVIII/375 IU VWF: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] **500 j.m./fiol.** - 1 fiol. prosz. + 1 fiol. rozp. + zest. inf.

Immunate 1000 IU FVIII/750 IU VWF: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] **1000 j.m./fiol.** - 1 fiol. prosz. + 1 fiol. rozp. + zest. inf.

Factor VIII (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B

W: Leczenie i profilaktyka krwawień u pacjentów z wrodzonym (hemofilia A) lub nabytym niedoborem czynnika VIII. Leczenie krwawień u pacjentów z chorobą von Willebranda z niedoborem czynnika VIII, jeśli nie jest dostępny żaden specyficzny produkt skuteczny wobec choroby von Willebranda i kiedy leczenie samą desmopresyną (DDAVP) jest nieskuteczne lub przeciwwskazane.

Immunine® 600 IU: inf./inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] **600 j.m.** - 1 zest.

Immunine® 1200 IU: inf./inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] **1200 j.m.** - 1 zest.

Factor IX (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B

W: Leczenie i profilaktyka krwawień u pacjentów z hemofilią B (wrodzonym niedoborem czynnika IX). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania we wszystkich grupach wiekowych, od dzieci w wieku powyżej 6 roku życia do osób dorosłych. Brak jest wystarczających danych, aby zalecać stosowanie produktu leczniczego u dzieci poniżej 6 roku życia.

Baxter

▼ **Imnovid:** kaps. twarde **1 mg** - 14 szt.

▼ **Imnovid:** kaps. twarde **1 mg** - 21 szt.

▼ **Imnovid:** kaps. twarde **2 mg** - 14 szt.

▼ **Imnovid:** kaps. twarde **2 mg** - 21 szt.

▼ **Imnovid:** kaps. twarde **3 mg** - 14 szt.

▼ **Imnovid:** kaps. twarde **3 mg** - 21 szt.

▼ **Imnovid:** kaps. twarde **4 mg** - 14 szt.

▼ **Imnovid:** kaps. twarde **4 mg** - 21 szt.

Pomalidomide (1) Program lekowy: lenalidomid w leczeniu chorych na opornego lub nawrotowego szpiczaka mnogiego

W: Produkt leczniczy w skojarzeniu z bortezomibem i deksametazonem jest wskaza-

ny w leczeniu dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, u których stosowano uprzednio co najmniej jeden schemat leczenia zawierający lenalidomid. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotowym i opornym szpiczakiem mnogim, u których stosowano uprzednio co najmniej dwa schematy leczenia zawierające zarówno lenalidomid i bortezomib, i u których w trakcie ostatniego leczenia nastąpiła progresja choroby. Bristol Myers Squibb

▼ **Imovane®:** tabl. powł. **7,5 mg** - 14 szt.

▼ **Imovane®:** tabl. powł. **7,5 mg** - 20 szt.

Imovax Polio: inj. [zaw.] - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml

Inactivated poliomyelitis vaccine Sanofi Pasteur

Implanon NXT: implant **68 mg** - 1 szt.

Etonogestrel Organon Polska

▼ **Imraldi:** inj. [roztw.] **40 mg** - 2 amp.-strzyk. 0,8 ml

▼ **Imraldi:** inj. [roztw.] **40 mg** - 2 wstrzyk. 0,8 ml

Adalimumab Samsung

Imuran®: tabl. powł. **25 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Azathioprine (1)W: Lek jest antymetabolitem o właściwościach immunosupresyjnych. Stosowany jest w monoterapii lub, częściej, w skojarzeniu z innymi lekami (zwykle glikokortykosteroidami) lub procedurami immunosupresyjnymi. Działanie terapeutyczne produktu leczniczego może wystąpić dopiero po tygodniach lub miesiącach leczenia. Podawany w skojarzeniu z glikokortykosteroidami często umożliwia zmniejszenie dawek tych leków, ograniczając w ten sposób toksyczność związaną ze stosowaniem ich długotrwale i w dużych dawkach. Stosowanie produktu leczniczego w skojarzeniu z glikokortykosteroidami i/lub innymi lekami immunosupresyjnymi oraz zabiegami, wskazane jest w celu poprawienia przeżycia przewlekających narządów, takich jak nerki, serce i wątroba, oraz zmniejszenia dawek glikokortykosteroidów u pacjentów po przeszczepieniu nerek. Lek stosowany w monoterapii lub, częściej, w skojarzeniu z glikokortykosteroidami i/lub innymi lekami oraz procedurami, wykazał skuteczność terapeutyczną (w tym również umożliwił zmniejszenie dawek lub całkowite odstawienie glikokortykosteroidów) u niektórych pacjentów cierpiących na następujące choroby: ciężkie reumatoidalne zapalenie stawów, toczną reumatyczną, zapalenie skóry-mięśniowe/zapalenie wielomięśniowe, autoimmunologiczne przewłokłe aktywne zapalenie wątroby, pęchycze zwykłą, guzkowe zapalenie tętnic, autoimmunologiczne niedokrwistość hemolityczną, przewłokłą samostną plamicę małopłytkową oporną na leczenie. WP: Niewskazane zapalenie jelit inne niż o podłożu autoimmunologicznym - u dzieci do 18 r.; nefropatia IgA inna niż o podłożu autoimmunologicznym - u dzieci do 18 r.; zapalenie naczyń inne niż o podłożu autoimmunologicznym - u dzieci do 18 r.; choroby autoimmunologiczne inne niż określone w ChPL; stan po przeszczepie kończyn, ropogłówki, ikaneł lub komórek; sarkoidoza; śródmiąższowe zapalenie płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL; ziarniniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Imuran®: tabl. powł. **50 mg** - 100 szt.

Indapres: tabl. powł. **2,5 mg** - 30 szt.

Rx 100% 12,82

30%⁽¹⁾ 3,47

S⁽²⁾ bezpl.

Indapamide (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samodzielnego. Produkt leczniczy można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi. (2) Pacjenci 65+

Indax Combi: tabl. powł. **2,5/0,625 mg** - 30 szt.

Rx 100% 8,37

R⁽¹⁾ 8,37

S⁽²⁾ bezpl.

Indax Combi: tabl. powł. **5/1,25 mg** - 30 szt.

Rx 100% 16,12

R⁽¹⁾ 13,74

S⁽²⁾ bezpl.

Indax 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 samodzielnego, stosowanie produktu jest wskazane u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane po zastosowaniu samego perindoprylu. Dawka 2,5 mg + 0,625 mg: nadciśnienie tętnicze samiste.

Dawka 10 mg + 2,5 mg: zastępuje leczenie nadciśnienia tętniczego samodzielnego u pacjentów, u których osiągnięto odpowiednią kontrolę ciśnienia podczas jednoczesnego stosowania perindoprylu i indapamidu w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym. (2) Pacjenci 65+ (3) W: Dawka 5 mg + 1,25 mg: leczenie nadciśnienia tętniczego samodzielnego, stosowanie produktu jest wskazane u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane po zastosowaniu samego perindoprylu. Dawka 2,5 mg + 0,625 mg: nadciśnienie tętnicze samiste.

Dawka 10 mg + 2,5 mg: zastępuje leczenie nadciśnienia tętniczego samodzielnego u pacjentów, u których osiągnięto odpowiednią kontrolę ciśnienia podczas jednoczesnego stosowania perindoprylu i indapamidu w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL

Indax Combi: tabl. powł. **10/2,5 mg** - 30 szt.

Rx 100% 26,18

R⁽¹⁾ 21,41

S⁽²⁾ bezpl.

Indax Combi: tabl. powł. **10/2,5 mg** - 30 szt.

Rx 100% 26,18

R⁽¹⁾ 21,41

S⁽²⁾ bezpl.

Indax Combi: tabl. powł. **10/2,5 mg** - 30 szt.

Rx 100% 26,18

R⁽¹⁾ 21,41

S⁽²⁾ bezpl.

Indax Combi: tabl. powł. **10/2,5 mg** - 30 szt.

Rx 100% 26,18

R⁽¹⁾ 21,41

S⁽²⁾ bezpl.

Indax Combi: tabl. powł. **10/2,5 mg** - 30 szt.

Rx 100% 26,18

R⁽¹⁾ 21,41

S⁽²⁾ bezpl.

Indax Combi: tabl. powł. **10/2,5 mg** - 30 szt.

Rx 100% 26,18

R⁽¹⁾ 21,41

S⁽²⁾ bezpl.

Indax Combi: tabl. powł. **10/2,5 mg** - 30 szt.

Rx 100% 26,18

R⁽¹⁾ 21,41

S⁽²⁾ bezpl.

Indax Combi: tabl. powł. **10/2,5 mg** - 30 szt.

Rx 100% 26,18

R⁽¹⁾ 21,41

S⁽²⁾ bezpl.

Indax Combi: tabl. powł. **10/2,5 mg** - 30 szt.

Rx 100% 26,18

R⁽¹⁾ 21,41

S⁽²⁾ bezpl.

Indax Combi: tabl. powł. **10/2,5 mg** - 30 szt.

Rx 100% 26,18

R⁽¹⁾ 21,41

S⁽²⁾ bezpl.

Indax Combi: tabl. powł. **10/2,5 mg** - 30 szt.

Rx 100% 26,18

W trosce o pacjenta z migreną!

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



zawierającej zhydrolizowane białko oraz średniołańcuchowe kwasy tłuszczowe (MCT) w przypadkach takich jak: obniżone stężenie enzymów trzustkowych (np.: mukowiscydoza, zapalenie trzustki), inne zaburzenia w funkcjonowaniu układu pokarmowego (np.: przewłoka niewydolność wątroby, nieswoiste zapalenie jelit, zespół krótkiego jelita, rehabilitacja żywieniowa po chemio i radioterapii).

InfecToFos: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 40 mg/ml - 10 but. 2 g	Lz	100%	638,55
InfecToFos: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 40 mg/ml - 10 but. 8 g	Lz	100%	-
InfecToFos: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 40 mg/ml - 10 but. 4 g	Lz	100%	1277,10
Fosfomycin InfecToPharm			
InfecToScab 5%: krem 50 mg/g - 1 op. 30 g	Rx	100%	118,11
Permethrin			Solpharm
▼Infectra: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fiol.	Rx-z	100%	X
Inftiximab			Hospira
Influvac 2023/2024: inj. dom./podsk. [zaw.] 45 µg HA/0,5ml - 1 strzyk. 0,5 ml	Rx	100%	21,40
Influvac 2023/2024: inj. dom./podsk. [zaw.] 45 µg HA/0,5ml - 10 strzyk. 0,5 ml	Rx	100%	X
Influenza vaccine Mylan Healthcare			
		100%	52,75
		50% ⁽¹⁾	26,38
		C ⁽²⁾	bezp.
		DZ ⁽³⁾	bezp.
		S ⁽⁴⁾	bezp.
▼Influvac Tetra 2023/2024: inj. dom./podsk. [zaw.] 60 µg HA/0,5ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml (+ igła)	Rx	100%	X
Influenza vaccine (1)W: Profilaktyka grypy, zwłaszcza u osób o zwiększonym ryzyku wystąpienia powikłań pogrypowych. Produkt jest wskazany dla osób dorosłych i dzieci w wieku od 6 m-cy. Produkt powinien być stosowany zgodnie z oficjalnymi zaleceniami. (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+			
▼Inhibace®: tabl. powł. 1 mg - 30 szt.			
	Rx	100%	X
Inhibace®: tabl. powł. 2,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Inhibace®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Cilazapril Cheplapharm Arzneimittel			
Inhibace® Plus: tabl. powł. 5/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Cilazapril + Hydrochlorothiazide Roche			
Inj. Natrii Chlorati 10% POLPHARMA: inf. [konc.] 100 mg/ml - 5 amp. 10 ml (20 zest.)	Rx	100%	89,10
Inj. Natrii Chlorati 10% POLPHARMA: inf. [konc.] 100 mg/ml - 10 amp. 10 ml	Rx	100%	29,70
Sodium chloride Polpharma			
Injectio Glucosi 5%: inf. doż. [roztw.] 50 mg/ml - 1 wor. 500 ml	Lz	100%	-
Glucose Baxter			
Injectio Glucosi 10% Baxter: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 wor. 250 ml	Rx	100%	X
Injectio Glucosi 10% Baxter: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 wor. 500 ml	Rx	100%	7,16
Injectio Glucosi 10% Baxter: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 wor. 1 l	Rx	100%	X
Glucose Baxter			
Injectio Magnesiumi sulfurici 20% Polpharma: inj. [roztw.] 200 mg/ml - 10 amp. 10 ml	Rx	100%	26,73
Magnesium sulphate Polpharma			
Injectio Natrii chlorati isotonica POLPHARMA: inj. [roztw.] 9 mg/ml - 10 amp. 10 ml	Rx	100%	9,95
Injectio Natrii chlorati isotonica POLPHARMA: inj. [roztw.] 9 mg/ml - 50 amp. 10 ml	Rx	100%	45,31
Injectio Natrii chlorati isotonica POLPHARMA: inj. [roztw.] 9 mg/ml - 100 poj. 5 ml	Rx	100%	X
Injectio Natrii chlorati isotonica POLPHARMA: inj. [roztw.] 9 mg/ml - 100 poj. 10 ml	Rx	100%	X
Sodium chloride Polpharma			
▼Inlyta: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	X
▼Inlyta: tabl. powł. 1 mg - 56 szt.	Rx-z	100%	2604,14
▼Inlyta: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	X
▼Inlyta: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx-z	100%	13018,09
Axitinib (1)Program lekowy: leczenie raka nerki			
W: Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym rakiem nerkowokomórkowym (ang. RCC), po niepowodzeniu wcześniejszego leczenia sunitynibem lub cytokina.			
▼Inrebic: kaps. twarde 100 mg - 120 szt. ◆	Rx-z	100%	23190,79
Fedratinib (1)Program lekowy: leczenie mielofibrozy pierwotnej oraz mielofibrozy wtórnej w przebiegu czernicy prawdziwej i nadpłytkowości samoistnej			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu powiększenia śledziony związanego z chorobą lub objawów występujących u dorosłych pacjentów z pierwotnym włóknieniem szpiku (znajomym także jako przewłoka idiopatyczne włóknienie szpiku), włóknieniem szpiku poprzedzonym czerwienicą prawdziwą lub włóknieniem szpiku poprzedzonym nadpłytkowością samoistną u pacjentów, którzy nie byli wcześniej leczeni inhibitorem kinazy janusowej (ang. JAK), JAK lub byli leczeni ruxolitynibem.			
Inspira®: tabl. powł. 25 mg - 30 szt.	Rx	100%	80,50
Inspira®: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	80,50
Eplerenone Upjohn EESV			

■ Instanyl: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 3,2 ml ◆	Rx-w	100%	392,30
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezp.
■ Instanyl: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 1,8 ml ◆	Rx-w	100%	X
		100%	770,92
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezp.
■ Instanyl: aerozol do nosa 100 µg/dawkę - 1 but. 5,3 ml ◆	Rx-w	100%	X
		100%	770,92
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezp.
■ Instanyl: aerozol do nosa 100 µg/dawkę - 1 but. 2,9 ml ◆	Rx-w	100%	X
		100%	770,92
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezp.
■ Instanyl: aerozol do nosa 200 µg/dawkę - 1 but. 5,3 ml ◆	Rx-w	100%	X
		100%	770,92
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezp.
▼Fentanyl (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Ból przebiegający 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 (3)Pacjenci 65+			
W: Produkt wskazany jest w leczeniu bólu przebiegającego u dorosłych, u których stosowane jest leczenie podtrzymujące opioidami w przewlekłym bólu nowotworowym. Ból przebiegający jest przejściowym nasileniem bólu, pojawiającym się na tle kontrolowanego w inny sposób bólu przewlekłego. Pacjenci otrzymujący leczenie podtrzymujące opioidami, to pacjenci, którzy przyjmują co najmniej: 60 mg morfiny doust./dobę, 25 µg/godz. fentanylulu przeskórnego, 30 mg oksykodonu/dobę, 8 mg hydromorfonu doust./dobę lub odpowiadającą dawkę innego opioidu przez tydz. lub dłużej.			
Insulatard® Penfill®: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml			
	Rx	100%	96,88
		C ⁽¹⁾	bezp.
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	4,00
		S ⁽⁴⁾	bezp.
Insulin isophanic human (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy.			
Insulin aspart Sanofi: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)			
	Rx	100%	201,40
		C ⁽¹⁾	bezp.
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	8,00
		S ⁽⁴⁾	bezp.
Insulin aspart (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 1 rok i powyżej.			
Insulin Lispro Sanofi: inj. [roztw.] 100 j/ml - 10 wstrzyk. 3 ml (SoloStar)			
	Rx	100%	201,15
		C ⁽¹⁾	bezp.
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	8,00
		S ⁽⁴⁾	bezp.
Insulin lispro (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+			
W: Leczenie cukrzycy u osób dorosłych i dzieci, którzy wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy. Produkt jest również wskazany do wspiernej stabilizacji cukrzycy.			
Insuman® Basal SoloStar: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wstrzyk. SoloStar po 3 ml			
	Rx	100%	X
Insulin human Sanofi-Aventis Deutschland GmbH			
Insuman® Comb 25 SoloStar: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wstrzyk. 3 ml	Rx	100%	X
Insulin human Sanofi-Aventis Deutschland GmbH			
Integrilin®: inf. doż. [roztw.] 0,75 mg/ml - 1 fiol. 100 ml	Rx-z	100%	500,00
Integrilin®: inj. doż. [roztw.] 2 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Rx-z	100%	179,00
Eptifibatide GlaxoSmithKline (Ireland) Limited			
▼Intelence: tabl. 200 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	X
Etavirine Janssen-Cilag			
▼Intrasona: globulka 6,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Prasterone Endoceutics S.A.			
Intrasite Conformable: opatrunek hydrożelowy 10x20 cm - 1 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	12,65
		B ⁽²⁾	7,87
		100%	12,53
Intrasite Conformable: opatrunek hydrożelowy 10x10 cm - 1 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	6,95
		B ⁽²⁾	4,56
		100%	45,87
Intrasite Conformable: opatrunek hydrożelowy 10x40 cm - 1 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	23,55
		B ⁽²⁾	13,98
Emplastr collagenosa (1)Przewłoka owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa			
IntraSite® Gel: hydrożel 15 g - 1 szt.	WM	100%	11,72
Emplastr antimicrobica Smith & Nephew			

Intratect: inf. [roztw.] 50 µg/l - 1 fiol. 50 ml	Rx	100%	X
Intratect: inf. [roztw.] 50 µg/l - 1 fiol. 20 ml	Rx	100%	X
Intratect: inf. [roztw.] 50 µg/l - 1 fiol. 200 ml	Rx	100%	X
Intratect: inf. [roztw.] 50 µg/l - 1 fiol. 100 ml	Rx	100%	X
Intratect: inf. [roztw.] 100 µg/l - 1 fiol. 50 ml	Rx	100%	X
Intratect: inf. [roztw.] 100 µg/l - 1 fiol. 200 ml	Rx	100%	X
Intratect: inf. [roztw.] 100 µg/l - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	X
Intratect: inf. [roztw.] 100 µg/l - 1 fiol. 100 ml	Rx	100%	X
Immunoglobulin normal human Biotest Pharma GmbH			
Invanz: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g - 1 fiol. ◆	Rx	100%	290,00
Ertapenem Merck Sharp & Dohme			
InVega: tabl. o przedl. uwalnianiu 3 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
InVega: tabl. o przedl. uwalnianiu 6 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
InVega: tabl. o przedl. uwalnianiu 9 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Paliperidone Janssen-Cilag			
Inventum 100: tabl. do rozgr. i żucia 100 mg - 4 szt.	Rx	100%	10,99
Sildenafil Alfofarm Farmacja Polska			
▼Invirase: tabl. powł. 500 mg - 120 szt.	Rx-z	100%	X
Saquinavir Roche Registration			
▼Invokana: tabl. powł. 100 mg - 10 szt.	Rx	100%	40,00
		100%	161,09
▼Invokana: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. nowosc	Rx	30% ⁽¹⁾	48,33
		S ⁽²⁾	bezp.
▼Invokana: tabl. powł. 300 mg - 30 szt.	Rx	100%	338,39
Canagliflozin (1)Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c ≥7,5% oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie innych narządów objawiające się poprzez: białkomoc z lub bez przestawienia lewej komory lub retinopatii, lub 3) obecność 3 lub więcej głośniejących czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej: wiek ≥55 lat dla mężczyzn, ≥60 lat dla kobiet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu, otyłość (2)Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych z niewystarczającą kontrolą cukrzycy typu 2 jako terapia wspomagająca dietę i ćwiczenia fizyczne: w monoterapii, gdy nie można zastosować metforminy z powodu braku tolerancji lub przeciwwskazań; w leczeniu skojarzonym z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy. Wyniki badań dotyczących terapii skojarzonych, wpływu na kontrolę glikemii, i zdarzeń sercowo-naczyniowych, oraz badanych populacji, szczególnie patrz ChPL.			
Ipidacrine hydrochloride Grindeks: tabl. 20 mg - 50 szt. ◆			
	Rx	100%	X
Ipidacrine hydrochloride AS Grindek			
lpinzan®: tabl. powł. 50/850 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	50,00
lpinzan®: tabl. powł. 50/1000 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	50,00
Vildagliptin + Metformin hydrochloride Zenitva			
lprel®: tabl. 0,075 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	14,00
Clonidine hydrochloride Bausch Health			
		100%	10,14
		50% ⁽¹⁾	7,03
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
IPP 20: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	14,70
IPP 20: tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	14,70
IPP 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	19,66
		50% ⁽¹⁾	13,45
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
IPP 40: tabl. dojelitowe 40 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	25,00
Pantoprazole (1)W: Dawka 20 mg. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku co najmniej 12 lat w 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 owrzodzeń żołądka i dwunastnicy wywołanych stosowaniem niselektywnych 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: eradycacji <i>Helicobacter pylori</i> (<i>H. pylori</i>) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z wrzodami trawiennymi związanymi z zakażeniem <i>H. pylori</i> ; 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+			
lpravnt Inhaler: aerozol inhal. [roztw.] 20 µg/dawkę - poj. 200 dawek ◆	Rx	100%	19,85
		C ⁽¹⁾	bezp.
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	3,56
		S ⁽⁴⁾	bezp.
lpratropium bromide (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asthma. Ostryznowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc WP: Mukowiscydoza; dysplazja oskrzelo-płucna; dyskinetyza rzęsek (4)Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania w regularnym leczeniu odwracalnego skurczu oskrzeli związanego z przewłoką obturacyjną chorobą płuc (PO-CHP) i przewłoką astmą u dorosłych.			
lpres long 1,5: tabl. o przedl. uwalnianiu 1,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Indapamide VEDIM			
lprixon Neb: roztw. do nebulizacji (0,5 mg+ 2,5 mg)/2,5 ml - 20 amp. 2,5 ml	Rx	100%	27,22
lpratropium bromide + Salbutamol Adamed			



ZOLPIC

zolpidem

Daj owcom odpocząć.



Irbesartan Aurovitas: tabl. 150 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Irbesartan Aurovitas: tabl. 300 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Irbesartan Aurovitas			
Ircolon: tabl. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	18,98
Ircolon: tabl. 100 mg - 60 szt.	Rx	100%	46,75
Ircolon: tabl. 100 mg - 100 szt.	Rx	100%	52,48
Trimebutine maleate Polfarmex			
Iressa: tabl. powł. 250 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
Gefitinib AstraZeneca			
Irinotecan Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 15 ml	Lz	100%	171,72
Irinotecan Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 25 ml	Lz	100%	286,20
Irinotecan Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 2 ml	Lz	100%	22,90
Irinotecan Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 5 ml	Lz	100%	57,24
Irinotecan hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.35. W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu pacjentów z zaawansowanym rakiem jelita grubego i odbytnicy; w skojarzeniu z 5-FU i kwasem foliowym u pacjentów, którzy wcześniej nie otrzymywali chemioterapii w leczeniu zaawansowanego stadium choroby, w monoterapii u pacjentów, u których ustalony schemat terapeutyczny z 5-FU zakończył się niepowodzeniem. Produkt w skojarzeniu z cetuksymabem jest wskazany do stosowania w leczeniu pacjentów z rakiem jelita grubego i odbytnicy z przerzutami, wykazującym ekspresję receptorów czynnika wzrostu nabłonka (EGFR) bez mutacji genu KRAS, którzy nie byli wcześniej leczeni z powodu choroby przerzutowej lub po niepowodzeniu leczenia cytostykowego z użyciem irynotekanu. Produkt w skojarzeniu z 5-FU, kwasem foliowym i bewacyzumabem jest wskazany jako lek pierwszego wyboru u pacjentów z rakiem okrężnicy lub odbytnicy z przerzutami. Produkt w skojarzeniu z kapecytabiną i bewacyzumabem (lub bez niego) jest wskazany do stosowania jako lek pierwszego wyboru u pacjentów z rakiem jelita grubego i odbytnicy z przerzutami.			
Irinotecan-Ebwe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 2 ml	Lz	100%	-
Irinotecan-Ebwe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 5 ml	Lz	100%	-
Irinotecan-Ebwe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 7,5 ml	Lz	100%	-
Irinotecan-Ebwe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 15 ml	Lz	100%	-
Irinotecan-Ebwe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 25 ml	Lz	100%	-
Irinotecan-Ebwe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 5 fioł. 5 ml	Lz	100%	-
Irinotecan hydrochloride Ebwe Pharma GmbH			
Irinotecan Fresenius: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 2 ml	Rx	100%	X
Irinotecan Fresenius: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 5 ml	Rx	100%	X
Irinotecan Fresenius: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 15 ml	Rx	100%	X
Irinotecan Fresenius: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 25 ml	Rx	100%	X
Irinotecan hydrochloride Fresenius Kabi Oncology			
Irinotecan Kabi: inf. [konc.] 20 mg/ml - 1 fioł. 2 ml	Rx	100%	21,52
Irinotecan Kabi: inf. [konc.] 20 mg/ml - 1 fioł. 5 ml	Rx	100%	47,51
Irinotecan Kabi: inf. [konc.] 20 mg/ml - 1 fioł. 15 ml	Rx	100%	145,39
Irinotecan Kabi: inf. [konc.] 20 mg/ml - 1 fioł. 25 ml	Rx	100%	228,96
Irinotecan hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.35. W: Lek jest wskazany do leczenia pacjentów z zaawansowanym rakiem jelita grubego; w skojarzeniu z 5-fluorouracylem i kwasem foliowym u pacjentów, którzy nie otrzymywali uprzednio chemioterapii z powodu zaawansowanej choroby nowotworowej; w monoterapii u pacjentów po niepowodzeniu leczenia 5-fluorouracylem. Lek w skojarzeniu z cetuksymabem jest wskazany w leczeniu pacjentów z rozsiazaną postacią raka jelita grubego, którego komórkę wykazują ekspresję receptora naskórkowego czynnika wzrostu (EGFR), z genem KRAS typu dzikiemu (ang. wild-type), którzy nie byli uprzednio leczeni z powodu raka jelita grubego z przerzutami lub po niepowodzeniu leczenia cytostykowego z zastosowaniem irynotekanu. Lek w skojarzeniu z 5-fluorouracylem, kwasem foliowym i bewacyzumabem jest wskazany jako lek pierwszego rzutu w leczeniu pacjentów z rozsiazaną postacią raka jelita grubego (okrężnicy lub odbytnicy). Lek w skojarzeniu z kapecytabiną z bewacyzumabem lub bez bewacyzumabu jest wskazany jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z rozsiazaną postacią raka jelita grubego.			
Iruoxol® Mono: maść 1,2 j/g - 1 tuba 20 g	Rx	100%	41,53
Collagenase (1)W: Enzymatyczne oczyszczanie ran (owrodzeń i oparzeń o ograniczonej powierzchni) z tkanek martwiczych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
ISENTRESS: tabl. powł. 400 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	X
Raltegravir MSD			
Ismian: tabl. powł. 25 mg - 20 szt.	Rx	100%	X
Ismian: tabl. powł. 25 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Ismian: tabl. powł. 25 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
Ismian: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	X

Ismian: tabl. powł. 100 mg - 20 szt.	Rx	100%	X
Ismian: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Spironolactone Accord Healthcare			
Ismigen: tabl. podjęzykowe - 30 szt.	Rx	100%	120,96
Bacterial lysate Lallemand Pharma Europe			
Isoiprosinole: tabl. 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	110,00
Inosine pranobex Ewopharma			
Isoiprosinole: syrop 50 mg/ml - 1 but. 150 ml	Rx	100%	70,00
Inosine pranobex Ewopharma			
Isoptin® 40: tabl. powł. 40 mg - 40 szt.	Rx	100%	10,35
Isoptin® 80: tabl. powł. 80 mg - 40 szt.	Rx	100%	13,34
Isoptin® SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 120 mg - 40 szt.	Rx	100%	17,34
Isoptin® SR-E 240: tabl. o przedl. uwalnianiu 240 mg - 20 szt.	Rx	100%	18,97
Verapamil hydrochloride Mylan Healthcare			
Isotretinoin: żel (20 mg+ 0,5 mg)/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	38,51
Erythromycin + Isotretinoin Stiefel Laboratories Legacy			
Itrax: kaps. twarde 100 mg - 4 szt.	Rx	100%	13,31
Itrax: kaps. twarde 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	7,38
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 przysy, kandydoza jamy ustnej, grzybice zakażenia rogówki; grzybice paznokci, wywołane przez dermatofity i/lub drożdżaki; grzybice układowe: aspergiloza układuwa i kandydoza układuwa, kryptokokoza (w tym kryptokokowe zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych); u pacjentów z kryptokokoza i osłabioną odpornością oraz u wszystkich pacjentów z kryptokokoza osłabionego układu nerwowego itrakonazol jest wskazany tylko wtedy, gdy leczenie pierwszego rzutu jest nieskuteczne, histoplazmoza, blastomycyza sporotrychoza, parakryptokokowa, 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+			
Itraconazole Adomed			
Itulaxaz®: liof. doustny 12 SQ-Bet - 30 szt.	Rx	100%	359,00
Allergen extracts Alk-Abello A/S			
Ivabradine Accord: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Ivabradine Accord: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100%	X
Ivabradine Accord: tabl. powł. 7,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Ivabradine Accord: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	X
Ivabradine Accord Healthcare			
Ivabradine Anpharm: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100%	83,37
Ivabradine Anpharm: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	16,26
Ivabradine Anpharm: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	121,89
Ivabradine Anpharm: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	19,63
Ivabradine (1) Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstością akcji serca ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β -adrenolitykiem lub gdy leczenie β -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+ W: Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej. Ivabradyna jest wskazana w leczeniu objawowej przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwienną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstością akcji serca ≥ 70 uderzeń na minutę. Ivabradyna jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania β -adrenolityków lub w skojarzeniu z β -adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki β -adrenolityku. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Ivabradyna jest wskazana w przewlekłej niewydolności serca II do IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstość akcji serca wynosi ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym lub gdy leczenie β -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.			
Ivabradine Anpharm - (IR): tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100%	77,85
Ivabradine Anpharm - (IR): tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	10,74
Ivabradine Anpharm - (IR): tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	113,53
Ivabradine Anpharm - (IR): tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	11,27
Ivabradine (1) Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstością akcji serca ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β -adrenolitykiem lub gdy leczenie β -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+ W: Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej. Ivabradyna jest wskazana w leczeniu objawowej przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwienną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstością akcji serca ≥ 70 uderzeń na minutę. Ivabradyna jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania β -adrenolityków lub w skojarzeniu z β -adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki β -adrenolityku. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Ivabradyna jest wskazana w przewlekłej niewydolności serca II do IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstość akcji serca wynosi ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β -adrenolitykiem lub gdy leczenie β -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.			

skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β -adrenolitykiem lub gdy leczenie β -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.			
Ivabradine Aurovitas: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100%	80,43
Ivabradine Aurovitas: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	13,32
Ivabradine Aurovitas: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	bezpł.
Ivabradine Aurovitas: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	X
Ivabradine (1) Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstością akcji serca ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β -adrenolitykiem lub gdy leczenie β -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+ W: Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej. Produkt leczniczy jest wskazana w leczeniu objawowej przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwienną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstością akcji serca ≥ 70 uderzeń na minutę. Produkt leczniczy jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania leków β -adrenolitycznych; lub w skojarzeniu z lekami β -adrenolitycznymi u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki leku β -adrenolitycznego. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Produkt leczniczy jest wskazany w przewlekłej niewydolności serca II do IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstość akcji serca wynosi ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z lekiem β -adrenolitycznym lub gdy terapia lekiem β -adrenolitycznym jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.			
Ivabradine Genoptim: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100%	81,08
Ivabradine Genoptim: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	118,32
Ivabradine Synoptis Pharma			
Ivabradine Mylan: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100%	76,70
Ivabradine Mylan: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100%	9,59
Ivabradine Mylan: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	111,81
Ivabradine Mylan: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	9,55
Ivabradine (1) Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstością akcji serca ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β -adrenolitykiem lub gdy leczenie β -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+ W: Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej. Ivabradyna jest wskazana w leczeniu objawowej przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwienną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstością akcji serca ≥ 70 uderzeń na minutę. Ivabradyna jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania β -adrenolityków lub w skojarzeniu z β -adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki β -adrenolityku. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Ivabradyna jest wskazana w leczeniu przewlekłej niewydolności serca II do IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstość akcji serca wynosi ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β -adrenolitykiem lub gdy leczenie β -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.			
Ivabradine Ranbaxy: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100%	68,69
Ivabradine Ranbaxy: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100%	3,20
Ivabradine Ranbaxy: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	99,79
Ivabradine Ranbaxy: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	3,20
Ivabradine (1) Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstością akcji serca ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β -adrenolitykiem lub gdy leczenie β -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+ W: Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej. Ivabradyna jest wskazana w leczeniu objawowej przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u osób dorosłych z chorobą niedokrwienną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstością akcji serca ≥ 70 uderzeń na minutę. Ivabradyna jest wskazana: u osób dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania β -adrenolityków lub w skojarzeniu z β -adrenolitykami u pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli podczas stosowania optymalnej dawki β -adrenolityku. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Ivabradyna jest wskazana w leczeniu przewlekłej niewydolności serca klasy II-IV wg klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstość akcji serca wynosi ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β -adrenolitykiem lub jeśli leczenie β -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.			
Ivabradine Zentiva: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100%	68,69
Ivabradine Zentiva: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100%	3,20
Ivabradine Zentiva: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	99,79
Ivabradine Zentiva: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	3,20
Ivabradine (1) Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstością akcji serca ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β -adrenolitykiem lub gdy leczenie β -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+ W: Ivabradyna jest wskazana w leczeniu objawowej przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwienną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstością akcji serca ≥ 70 uderzeń na minutę. Ivabradyna jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania β -adrenolityków lub w skojarzeniu z β -adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki β -adrenolityku. Ivabradyna jest wskazana w przewlekłej niewydolności serca klasy od II do IV wg klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstość akcji serca wynosi ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β -adrenolitykiem lub gdy leczenie β -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.			
Ivares: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx	100%	X
Ivares: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	X
Ivabradine Adomed			



Refundacja od lipca 2015
Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

Ivemend: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 150 mg - 10 fl. 10 ml	Rx	100%	X
<i>Fosamprenavir</i>			
	Rx	100%	12,07
	R ⁽¹⁾		3,20
	S ⁽²⁾		bezpł.

Ivneb: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
--------------------------------------	----	------	---

Nebivalol (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie nadciśnienia tętniczego samotnego. **Przewlekła niewydolność serca.** Leczenie przewlekłej i umiarkowanej stabilnej przewlekłej niewydolności serca jako leczenie uzupełniające standardową terapię u pacjentów w podeszłym wieku (70 lat lub więcej). (2) Pacjenci 65+

Ivpril: tabl. 2,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
Ivpril: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
Ivpril: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X

Ramipril			
	Rx	100%	81,01
	R ⁽¹⁾		13,90
	S ⁽²⁾		bezpł.

▼Ivohart: tabl. powł. 5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	154,56
	R ⁽¹⁾		17,93
	S ⁽²⁾		bezpł.

▼Ivohart: tabl. powł. 5 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	118,27
	R ⁽¹⁾		16,01
	S ⁽²⁾		bezpł.

▼Ivohart: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	226,66
	R ⁽¹⁾		21,71
	S ⁽²⁾		bezpł.

▼Ivohart: tabl. powł. 7,5 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	21,71
	R ⁽¹⁾		bezpł.

Ivabradine (1)Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstością akcji serca ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β -adrenolitykami lub gdy leczenie β -adrenolitykami jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane. (2) Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany w leczeniu objawowym przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwienną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstością akcji serca ≥ 70 uderzeń na minutę. Lek jest wskazany: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania β -adrenolityków; lub w skojarzeniu z β -adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki β -adrenolityku. Produkt jest wskazany w przewlekłej niewydolności serca II do IV stopnia według klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstość akcji serca wynosi ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β -adrenolitykami lub gdy leczenie β -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane.

Ivoxel: krem 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	15,89
Ivoxel: krem 1 mg/g - 1 tuba 35 g	Rx	100%	34,74

Mometasono furoate			
	Rx	100%	39,15
	30% ⁽¹⁾		11,79
	R ⁽²⁾		3,26

Glukoza we krwi (1)Cukrzyca (2)Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Ixiaro: inj. [zaw.] - 1 amp.-stryku (+ igła)	Rx	100%	442,80
---	----	------	--------

Japanese encephalitis vaccine			
	Rx	100%	41,16
	Rx	100%	70,06
	Rx	100%	52,34
	Rx	100%	74,46
	Rx	100%	124,39

Isotretinoin			
	Rx	100%	15,00

Izotzia: żel 0,5 mg/g - 1 tuba 20 g	Rx	100%	25,59
--	----	------	-------

Isoconazole nitrate			
	Rx-z	100%	6901,01
	B ⁽¹⁾		bezpł.
	Rx-z	100%	13802,00

Jakavi: tabl. 5 mg - 56 szt.	Rx-z	100%	13802,00
	B ⁽¹⁾		bezpł.

Jakavi: tabl. 10 mg - 56 szt.	Rx-z	100%	13802,00
	B ⁽¹⁾		bezpł.

Jakavi: tabl. 15 mg - 56 szt.	Rx-z	100%	13802,00
	B ⁽¹⁾		bezpł.

Jakavi: tabl. 20 mg - 56 szt.	Rx-z	100%	13802,00
	B ⁽¹⁾		bezpł.

Ruxolitinib (1)Program lekowy: leczenie mielofibrozy pierwotnej oraz mielofibrozy wtórnej w przebiegu czernicy prawdziwej i nadtykliwości samejstnie. Program lekowy: leczenie pacjentów z chorobą przeszczep przeciwko gospodarzowi. **W: Włóknienie szpiku (ang. MF).** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu powiększenia śledziny związane z chorobą lub objawów występujących u dorosłych pacjentów z pierwotnym włóknieniem szpiku (znanym także jako przewlekła idiopatyczna włóknienie szpiku), włóknieniem szpiku poprzedzonym czernicą prawdziwą lub włóknieniem szpiku poprzedzonym nadtykliwością samejstną. **Czernica prawdziwa (ang. PV).** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z czernicą prawdziwą, u których występuje oporność lub nietolerancja na leczenie hydroksymocznikiem. **Choroba przeszczep przeciwko gospodarzowi (GvHD).** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu pacjentów w wieku 12 lat i starszych z ostrą chorobą przeszczep przeciwko gospodarzowi lub przewlekłą chorobą przeszczep przeciwko gospodarzowi, u których wystąpiła niewystarczająca odpowiedź na leczenie kortykosteroidami lub innymi rodzajami leczenia układowego.

Jamesi®: tabl. powł. 50/1000 mg - 56 szt.	Rx	100%	46,80
	30% ⁽¹⁾		26,34
	S ⁽²⁾		bezpł.

Jamesi®: tabl. powł. 50/850 mg - 56 szt.	Rx	100%	42,67
	30% ⁽¹⁾		22,21
	S ⁽²⁾		bezpł.

Stiaglipin + Metformin hydrochloride (1)W: doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą; cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie metforminy w maksymalnie tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA1c $\geq 7\%$ (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+

W: U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2; produkt leczniczy wskazany jest do stosowania, oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy w monoterapii, lub u pacjentów już leczonych sitagliptyną w skojarzeniu z metforminą. Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania w skojarzeniu z pochodną sulfonylomocznika (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy i pochodnej sulfonylomocznika. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu potrójnie skojarzonym z agonistą receptora aktywowanego przez proliferatory peroksydów typu gamma (PPAR γ) (tj. tiazolidynedionem) i metforminą, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy i agonisty receptora PPAR γ . Produkt leczniczy jest także wskazany do stosowania, jako lek uzupełniający podanie insuliny (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), pomonoczo wraz z dietą i ćwiczeniami fizycznymi w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów, gdy stała dawka insuliny i metforminy nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii.

Janumet: tabl. powł. 50/1000 mg - 56 szt.	Rx	100%	80,57
	30% ⁽¹⁾		60,11
	S ⁽²⁾		bezpł.

Stiaglipin + Metformin hydrochloride (1)W: doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą; cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie metforminy w maksymalnie tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA1c $\geq 7\%$ (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+

W: U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2; lek wskazany jest do stosowania, oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy w monoterapii, lub u pacjentów już leczonych sitagliptyną w skojarzeniu z metforminą. Lek wskazany jest do stosowania w skojarzeniu z sulfonylomocznikiem (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy i sulfonylomocznika. Lek jest wskazany w leczeniu potrójnie skojarzonym z agonistą receptora aktywowanego przez proliferatory peroksydów typu gamma (PPAR γ) (np. tiazolidynedionem) i metforminą, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów, u których stosowanie stałej dawki insuliny i metforminy nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii.

Januvia®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	80,57
	30% ⁽¹⁾		60,11
	S ⁽²⁾		bezpł.

Stiaglipin (1)W: doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą; cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie metforminy w maksymalnie tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA1c $\geq 7\%$ (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych z cukrzycą typu 2 w celu poprawy kontroli glikemii; w monoterapii: u pacjentów nieodpowiednio kontrolowanych wyłącznie dietą i ćwiczeniami fizycznymi, u których stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; w dwuskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie metforminy nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; pochodną sulfonylomocznika w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii oraz w przypadku, gdy stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; agonistą receptora aktywowanego przez proliferatory peroksydów typu gamma (PPAR γ) (tj. tiazolidynedionem), jeśli zastosowanie agonisty receptora PPAR γ jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z agonistą receptora PPAR γ w monoterapii nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii; w trójskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: pochodną sulfonylomocznika i metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie tych produktów leczniczych nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; agonistą receptora PPAR γ i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPAR γ jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt leczniczy jest także wskazany do stosowania jako lek uzupełniający w stosunku do insuliny (z metforminą lub bez), kiedy dieta i ćwiczenia fizyczne w połączeniu ze stałą dawką insuliny nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii.

Januvia®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	80,57
	30% ⁽¹⁾		60,11
	S ⁽²⁾		bezpł.

Stiaglipin (1)W: doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą; cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie metforminy w maksymalnie tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA1c $\geq 7\%$ (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych z cukrzycą typu 2 w celu poprawy kontroli glikemii; w monoterapii: u pacjentów nieodpowiednio kontrolowanych wyłącznie dietą i ćwiczeniami fizycznymi, u których stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; w dwuskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie metforminy nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; pochodną sulfonylomocznika w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii oraz w przypadku, gdy stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; agonistą receptora aktywowanego przez proliferatory peroksydów typu gamma (PPAR γ) (tj. tiazolidynedionem), jeśli zastosowanie agonisty receptora PPAR γ jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z agonistą receptora PPAR γ w monoterapii nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii; w trójskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: pochodną sulfonylomocznika i metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie tych produktów leczniczych nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; agonistą receptora PPAR γ i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPAR γ jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt leczniczy jest także wskazany do stosowania jako lek uzupełniający w stosunku do insuliny (z metforminą lub bez), kiedy dieta i ćwiczenia fizyczne w połączeniu ze stałą dawką insuliny nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii.

▼Jardiance®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. nowosc	Rx	100%	172,95
	30% ⁽¹⁾		51,89
	S ⁽²⁾		bezpł.

▼Jardiance®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	155,00
---	----	------	--------

Empagliflozin (1)Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c $\geq 7,5\%$ oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie innych narządów objawiające się porażką: białkomocz lub przestępującą lewą komorę lub retinopatią, lub 3) obecność 3 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej: wiek ≥ 55 lat dla mężczyzn, ≥ 60 lat dla kobiet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu, otyłość. Przewlekła choroba nerek u dorosłych pacjentów z eGFR < 60 ml/min/1,73m², albuminuria lub białkomocz oraz u leczonych terapią opartą na ACE-i/ARB nie krócej niż 4 tygodnie lub z przeciwwskazaniami do tych terapii. Przewlekła niewydolność serca u dorosłych pacjentów z LVE $\geq 2\%$ oraz utrzymujących się objawami choroby w klasie II-IV NYHA; pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i leków z grupy β -adrenolityków oraz jeśli wskazane antagonistów receptora mineralokortykoidów (z frakcją wyrzutową z LVEF $\leq 40\%$) lub - pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i lekach z grupy β -adrenolityków oraz jeśli wskazane diuretykach (z frakcją wyrzutową z LVEF 41-50%) (2) Pacjenci 65+

▼Jardiance®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. nowosc	Rx	100%	172,95
	30% ⁽¹⁾		51,89
	S ⁽²⁾		bezpł.

▼Jardiance®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	155,00
---	----	------	--------

Empagliflozin (1)Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c $\geq 7,5\%$ oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie innych narządów objawiające się porażką: białkomocz lub przestępującą lewą komorę lub retinopatią, lub 3) obecność 3 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej: wiek ≥ 55 lat dla mężczyzn, ≥ 60 lat dla kobiet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu, otyłość. Przewlekła choroba nerek u dorosłych pacjentów z eGFR < 60 ml/min/1,73m², albuminuria lub białkomocz oraz u leczonych terapią opartą na ACE-i/ARB nie krócej niż 4 tygodnie lub z przeciwwskazaniami do tych terapii. Przewlekła niewydolność serca u dorosłych pacjentów z LVE $\geq 2\%$ oraz utrzymujących się objawami choroby w klasie II-IV NYHA; pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i leków z grupy β -adrenolityków oraz jeśli wskazane antagonistów receptora mineralokortykoidów (z frakcją wyrzutową z LVEF $\leq 40\%$) lub - pomimo zastosowania terapii opartej na ACE-i (lub ARB/ARNi) i lekach z grupy β -adrenolityków oraz jeśli wskazane diuretykach (z frakcją wyrzutową z LVEF 41-50%) (2) Pacjenci 65+

W: Cukrzyca typu 2. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 10 lat i starszych w leczeniu niewystarczająco kontrolowanej cukrzycy typu 2 łącznie z dietą i aktywnością fizyczną; w monoterapii, kiedy nie można stosować metforminy z powodu jej nietolerancji; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy. Wyniki badań dotyczące różnych sk-

ojarzeń terapii, wpływu na kontrolę glikemii, zdarzenia sercowonaczyniowe i nerkowe oraz badane populacje, patrz ChPL. **Niewydolność serca.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu objawowej przewlekłej niewydolności serca. **Przewlekła choroba nerek.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu przewlekłej choroby nerek. Boehringer Ingelheim

Javlor: inf. [kconc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fiol. 2 ml	Rx-z	100%	1052,87
Javlor: inf. [kconc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 10 fiol. 2 ml	Rx-z	100%	5264,40

▼Jaydess: system terapeutyczny domaciczny 13,5 mg - 1 szt.	Rx	100%	583,05
---	----	------	--------

▼Jaydess: system terapeutyczny domaciczny 13,5 mg - 5 szt.	Rx	100%	X
---	----	------	---

Jazeta: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	29,23
	30% ⁽¹⁾		8,77
	S ⁽²⁾		bezpł.

Stiaglipin (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych z cukrzycą typu 2 w celu poprawy kontroli glikemii; w monoterapii: u pacjentów nieodpowiednio kontrolowanych wyłącznie za pomocą diety i aktywności fizycznej i u których stosowanie metforminy jest niewłaściwe z względu na przeciwwskazania lub nietolerancję; w dwulekowej terapii doustnej, w skojarzeniu z: metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie metforminy nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii; pochodną sulfonylomocznika w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii i gdy stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; agonistą receptora aktywowanego przez proliferatory peroksydów typu gamma (PPAR γ) (tj. tiazolidynedionem), jeśli zastosowanie agonisty receptora PPAR γ jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z agonistą receptora PPAR γ w monoterapii nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii; w trzylekowej terapii doustnej, w skojarzeniu z: pochodną sulfonylomocznika i metforminą, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz z dwulekową terapią tymi produktami leczniczymi nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt leczniczy jest również wskazany do stosowania w skojarzeniu z insuliną (z metforminą lub bez niej) w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz insulina w ustalonej dawce nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii. (2) Pacjenci 65+

Jeanine®: tabl. powł. 0,03 mg+ 2 mg - 21 szt.	Rx	100%	42,54
--	----	------	-------

▼Jemperli: inf./inj. [kconc. do przyg. roztw.] 50 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Rx-z	100%	27674,29
	B ⁽¹⁾		bezpł.

Dostarlimab (1)Program lekowy: leczenie chorych na raka endometrium

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentek z nawrotnym lub zaawansowanym rakiem endometrium z upośledzeniem naprawy nieprawidłowo sparowanych nukleotydów (ang. dMMR) wysoką niestabilnością mikrosatelitarną (ang. MSI-H), który uległ progresji w trakcie lub po zakończeniu wcześniejszego schematu leczenia zawierającego platynę. GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

▼Jentaduetto: tabl. powł. 2,5/850 mg - 14 szt.	Rx	100%	X
---	----	------	---

Linagliptin + Metformin hydrochloride			
	Rx-z	100%	X

Jevtana: inf. [kconc. + rozp. do przyg. roztw.] 60 mg - 1 fiol. 1,5 ml ◆	Rx-z	100%	X
---	------	------	---

▼Jinarc: tabl. 15 mg; 45 mg - 28 szt. + 28 szt. ◆	Rx-z	100%	2580,38
	B ⁽¹⁾		bezpł.

▼Jinarc: tabl. 30 mg; 60 mg - 28 szt. + 28 szt. ◆	Rx-z	100%	3870,57
	B ⁽¹⁾		bezpł.

▼Jinarc: tabl. 30 mg; 90 mg - 28 szt. + 28 szt. ◆	Rx-z	100%	5160,76
	B ⁽¹⁾		bezpł.

Tolvaptan (1)Program lekowy: leczenie pacjentów z autosomalnie dominującą postacią zwrodnienia

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w celu spowolnienia powstawania torbieli i progresji upośledzenia czynności nerek w autosomalnie dominującej postaci zwrodnienia wielotorbielotowego nerek (ADPKD) u dorosłych pacjentów z przewlekłą chorobą nerek (PChN) w stadium od 1. do 4. w momencie rozpoczęcia leczenia, którzy wykazują szybki postęp choroby. Otsuka Pharmaceutical Europe Ltd.

Jodek potasu G.L



Jovesto: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	37,44
		30% ⁽¹⁾	11,23
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Desloratadine (1)W: Roztw. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 1 roku w celu łagodzenia objawów związanych z: alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa, pokrzywką. **Tabl.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku od najmniej 12 lat w celu łagodzenia objawów związanych z: alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa; pokrzywką. **(2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+**

Jovesto - (IR): tabl. powł. 5 mg - 60 szt.	Rx	100%	25,88
		30% ⁽¹⁾	7,76
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Jovesto - (IR): tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	37,15
		30% ⁽¹⁾	11,15
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Desloratadine (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku od najmniej 12 lat w celu łagodzenia objawów związanych z: alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa, pokrzywką. **(2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+**

Jovesto - (IR): tabl. powł. 5 mg - 60 szt.	Rx	100%	26,05
		30% ⁽¹⁾	7,82
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Jovesto - (IR): tabl. powł. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	37,38
		30% ⁽¹⁾	11,21
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Desloratadine (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku od najmniej 12 lat w celu łagodzenia objawów związanych z: alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa, pokrzywką. **(2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+**

Juvinelle: tabl. 1 mg+ 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	38,00
Estradiol + Dienogest	Rx	100%	9,83
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Juvit D3: krople doustne 20 000 j.m./ml - 1 but. 10 ml	Rx	100%	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Colcecalferol (1)W: Zapobieganie krzyżycy u dzieci; zapobieganie schorzeniom, gdy stwierdzono ryzyko niedoboru wit. D; leczenie krzyżycy i osteomalacji, wywołanej niedoborem wit. D. **WP:** Przewłoka choroby nerek; osteoporoza posterydowa - profilaktyka **(2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ Hasco-Lek SA**

JUZIMETTE®: tabl. powł. 50/1000 mg - 60 szt.	Rx	100%	44,75
		30% ⁽¹⁾	22,83
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
JUZIMETTE®: tabl. powł. 50/850 mg - 60 szt.	Rx	100%	42,46
		30% ⁽¹⁾	20,54
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Sitagliptin + Metformin hydrochloride (1)W doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą; cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie metforminy w maksymalnie tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA1c $\geq 7\%$ (przez co najmniej 3 miesiące) **(2)Pacjenci 65+**

W: U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2, produkt leczniczy wskazany jest do stosowania, oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy w monoterapii, lub u pacjentów już leczonych sitagliptyną w skojarzeniu z metforminą. Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania w skojarzeniu z pochodną sulfonilmoocznika (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy i pochodnej sulfonilmoocznika. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu potrójnie skojarzonym z agonistą receptora aktywowanego przez proliferator peroksyosomów typu gamma (PPAR γ) (tj. tiazolidynedionem) oprócz diety i ćwiczeń fizycznych u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną, podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy i agonisty receptora PPAR γ . Produkt leczniczy jest także wskazany do stosowania, jako lek uzupełniający podanie insuliny (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), potocznie wraz z dietą i ćwiczeniami fizycznymi w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów, gdy stała dawka insuliny i metforminy nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii.

JUZINA®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	44,51
		30% ⁽¹⁾	24,05
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Sitagliptin (1)W doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą; cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie metforminy w maksymalnie tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA1c $\geq 7\%$ (przez co najmniej 3 miesiące) **(2)Pacjenci 65+**

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych z cukrzycą typu 2 w celu poprawy kontroli glikemii: w monoterapii; u pacjentów niedostatecznie kontrolowanych wyłącznie dietą i ćwiczeniami fizycznymi, u których stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; w dwuskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie metforminy nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; pochodną sulfonilmoocznika w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie metforminy nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii oraz w przypadku, gdy stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; agonistą receptora aktywowanego przez proliferator peroksyosomów typu gamma (PPAR γ) (tj. tiazolidynedionem), jeśli zastosowanie agonisty receptora PPAR γ jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z agonistą receptora PPAR γ w monoterapii nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii; w trójskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: pochodną sulfonilmoocznika i metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie tych produktów leczniczych nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; agonistą

receptora PPAR γ i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPAR γ jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt leczniczy jest także wskazany do stosowania jako lek uzupełniający w stosunku do insuliny (z metforminą lub bez), kiedy dieta i ćwiczenia fizyczne w połączeniu ze stałą dawką insuliny nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii.

▼Jyseleca: tabl. powł. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	3090,96
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Filgotinib (1)Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym

W: Reumatoidalne zapalenie stawów. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu aktywnego reumatoidalnego zapalenia stawów o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego u dorosłych pacjentów, u których odpowiedź na jeden lub więcej leków przeciwreumatycznych modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARDs) jest niewystarczająca lub którzy nie tolerują takiego leczenia. Produkt leczniczy można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z metotrexatem (MTX). **Wrzodzące zapalenie jelita grubego.** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z umiarkowaną do ciężkiej aktywnej postacią wrzodzącego zapalenia jelita grubego, u których występuje niewystarczająca odpowiedź na leczenie, którzy już nie odpowiadają na leczenie lub u których występuje nietolerancja na terapię konwencjonalną lub na lek biologiczny.

▼Kadcyla: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fiol.	Rx-z	100%	6169,90
		B ⁽¹⁾	bezpł.
▼Kadcyla: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 160 mg - 1 fiol.	Rx-z	100%	9872,18
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Trastuzumab emtansine (1)Program lekowy: leczenie raka piersi

W: Produkt leczniczy, stosowany w monoterapii, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim, nieoperacyjnym miejscowo zaawansowanym lub przerzutowym rakiem piersi, poddanych wcześniej terapii trastuzumabem i taksanem, w połączeniu z doxorubicyną. Pacjenci: po wcześniejszym leczeniu z powodu miejscowo zaawansowanej lub uogólnionej postaci choroby lub, u których wystąpił nawrót choroby w trakcie lub przed wpływem 6 m-cy od zakończenia leczenia uzupełniającego.

▼Kaftrio: tabl. powł. 75 mg+ 50 mg+ 100 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	49549,85
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Ivacaftor + Tezacaftor + Elxacaftor (1)Leczenie mukowiscydozy

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w schemacie leczenia skojarzonego z iwakafotrem w leczeniu mukowiscydozy u pacjentów w wieku co najmniej 6 lat, którzy mają co najmniej jedną mutację F508del genu mukowiscydozowego przeźroczonowego regulatora przewodnictwa (ang. cystic fibrosis transmembrane conductance regulator, CFTR).

Kaldyum®: kaps. o przedl. uwalnianiu 600 mg - 50 szt.	Rx	100%	19,99
Kaldyum®: kaps. o przedl. uwalnianiu 600 mg - 100 szt.	Rx	100%	34,99

Potassium chloride

Kaletra: roztw. doust. (80 mg+ 20 mg/ml - 5 but. 60 ml+ 5 strzyk.

Kaletra: tabl. 200 mg+ 50 mg - 120 szt.

Lopinavir + Ritonavir

Kalii chloridum 0,3% + Glucosum 5% Kabi: inf./inj. [roztw.] (3 mg + 50 mg)/ml - 10 but. 500 ml	Lz	100%	-
--	----	------	---

Glucose + Potassium chloride

Kalipoz® prolongatum: tabl. o przedl. uwalnianiu 391 mg - 30 szt.

Kalipoz® prolongatum: tabl. o przedl. uwalnianiu 391 mg - 60 szt.

Potassium chloride (1)W: Profilaktyka i leczenie stanów niedoboru potasu. Niedobór potasu w organizmie powstają najczęściej na skutek: podawania leków moczopędnych, produktów glikokortykosteroidów, glikozydów naseroowych; przewlekłych biegunk i wymiotów; przebiegu niektórych chorób nerek; niedobór potasu towarzyszy także takim chorobom, jak: wtórny hiperaldosteronizm; marskość wątroby z wodobrzuszem; choroby układu krążenia; cukrzyca. **(2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+**

Kalium chloratum 15% Kabi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 150 mg/ml - 20 amp. 10 ml	Rx	100%	121,29
Kalium chloratum 15% Kabi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 150 mg/ml - 20 amp. 20 ml	Rx	100%	138,90

Kalium Chloratum WZF 15%: inf. [konc. do przyg. roztw.] 150 mg/ml - 10 fiol. 20 ml	Lz	100%	-
Kalium Chloratum WZF 15%: inf. [konc. do przyg. roztw.] 150 mg/ml - 50 amp. 10 ml	Lz	100%	-

Potassium chloride

Kalium effervesces (bezcukrowy): granulaty mus. 782 mg/3 g - 20 sasz. 3 g

Potassium citrate (1)W: Stany niedoboru potasu niezależnie od przyczyny, w długotrwałych biegunkach, przy istnieniu przetok jelitowych, podczas leczenia lekami, które mogą doprowadzić do hipokaliemii np. niektórymi lekami moczopędnymi, hormonami steroidowymi, glikozydami naparstnicy. Produkt leczniczy może być stosowany u chorych w przebiegu cukrzycy. **(2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+**

Kalium Polfarmex: syrop 391 mg/5 ml - 1 but. 150 ml	Rx	100%	28,62
---	----	------	-------

Potassium chloride

Kalydeco: tabl. powł. 75 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	21547,38
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Kalydeco: tabl. powł. 150 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	21547,38
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Kalydeco: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	70534,80

Kalydeco: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	52542,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Ivacaftor (1)Leczenie mukowiscydozy

W: Produkt leczniczy w postaci tabl. jest wskazany do stosowania: w monoterapii u dorosłych, młodzieży i dzieci z mukowiscydozą (ang. CF) w wieku 6 lat i starszych oraz o mc. 25 kg i większej, z mutacją R117H genu CFTR lub jedną z następujących mutacji bramkowej mutacji genu mukowiscydozowego błonowego regulatora przewodnictwa (ang. CFTR): G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N lub S549R; w schemacie leczenia skojarzonego z tabl. zawierającymi tezakaftor i iwakafotór w leczeniu dorosłych, młodzieży i dzieci z mukowiscydozą (CF) w wieku 6 lat i starszych, którzy są homozygotami pod względem mutacji F508del lub którzy są heterozygotami pod względem mutacji F508del i mają jedną z następujących mutacji genu CFTR: P67L, R117C, L206W, R352Q, A455E, D579G, T11+3A-G, S945L, S977F, R1070W, D1152H, T2789+5G-A, S3272-26A-G i 3849+10kbC-T; w schemacie leczenia skojarzonego z tabl. zawierającymi iwakafotór, tezakaftor i eleksakaftor w leczeniu dorosłych i młodzieży i dzieci z mukowiscydozą w wieku 6 lat i starszych, którzy mają co najmniej jedną mutację F508del w genie CFTR.

Kalydeco: granulaty w sasz. 50 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	52542,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Ivacaftor (1)Leczenie mukowiscydozy

W: Produkt leczniczy w postaci granulatu jest wskazany do stosowania u niemowląt w wieku od najmniej 6 m-cy, małych dzieci i dzieci z mukowiscydozą (ang. CF) o mc. od 5 kg do mniej niż 25 kg, z mutacją R117H genu CFTR lub jedną z następujących mutacji bramkowej mutacji genu CFTR (klasy III): G551D, G1244E, G1349D, G178R, G551S, S1251N, S1255P, S549N lub S549R.

Kamiren®: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	17,45
		30% ⁽¹⁾	10,72
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	11,04
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	24,73
		30% ⁽¹⁾	11,28
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	8,72
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego, objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewłoka choroby nerek u dzieci do 18 r.ż.; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż.; nienurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 r.ż. **(2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Przerost gruczołu krokowego (4)Pacjenci 65+** **W:** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego, objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewłoka choroby 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.
		100%	46,54
		30% ⁽¹⁾	19,65
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	14,52
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Doxazosin (1)W: Nadośnienie tętnicze. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nadciśnienia tętniczego. Może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami przeciwnadciśnieniowymi, takimi jak diuretyki łagodne, leki blokujące receptory β -adrenergiczne, antagoniści wapnia lub inhibitory konwertazy angiotensyny. **Łagodny rozrost gruczołu krokowego.** Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu objawów klinicznych spowodowanych łagodnym rozrostem gruczołu krokowego. Może być stosowany zarówno u pacjentów z nadciśnieniem tętniczym, jak i pacjentów z prawidłowym ciśnieniem tętniczym. U pacjentów z nadciśnieniem tętniczym może jednocześnie obniżać ciśnienie tętnicze. U pacjentów z prawidłowym ciśnieniem tętniczym, wpływ na ciśnienie tętnicze krwi jest zazwyczaj klinicznie nieistotny. **WP:** Przewłoka choroby nerek u dzieci do 18 r.ż. **(2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Przerost gruczołu krokowego (4)Pacjenci 65+**

Kanavit - import docelowy: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 5 amp. 1 ml	Rx	100%	X
---	----	------	---

Kandesartan cilexetil (1)W: Lek wskazany jest w leczeniu samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych, leczeniu dorosłych pacjentów z niewydolnością serca i zaburzona czynnością skurczową lewej komory (frakcja wyrzutowa lewej komory $\leq 40\%$), gdy inhibitory ACE nie są tolerowane lub jako lek dodany do inhibitora ACE u pacjentów z objawami niewydolności serca, pomimo optymalnej terapii, gdy antagonistą 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.; przewłoka choroby 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+
--

▼Kanjinti: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 150 mg - 1 fiol. 20 ml	Rx-z	100%	961,29
		B ⁽¹⁾	bezpł.
▼Kanjinti: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 420 mg - 1 fiol. 50 ml	Rx-z	100%	2691,61
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Trastuzumab (1)Chemioterapia ICD-10: C.86a.; C.86.b.; C.86.c.

W: Rak piersi. Rak piersi z przerzutami. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu

iu dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim rakiem piersi z przerzutami (ang. MBC): w monoterapii do leczenia tych pacjentów, którzy otrzymali dotychczas co najmniej dwa schematy chemioterapii z powodu choroby nowotworowej z przerzutami. Upřednie stosowane schematy chemioterapii muszą zawierać przynajmniej antracykliny i taksony, o ile nie było przeciwwskazań do tego typu leczenia. U pacjentów z dodatnim wynikiem badania na obecność receptorów hormonalnych, u których nie powiodła się hormonoterapia, o ile nie było przeciwwskazań do tego typu leczenia. W skojarzeniu z paklitaksellem do leczenia tych pacjentów, którzy nie otrzymywali dotychczas chemioterapii z powodu choroby nowotworowej z przerzutami i dla których antracyklina jest niewskazana. W skojarzeniu z docetaksellem do leczenia tych pacjentów, którzy nie otrzymywali dotychczas chemioterapii z powodu choroby nowotworowej z przerzutami. W skojarzeniu z inhibitory aromatazy do leczenia pacjentek po menopauzie, z dodatnim wynikiem badania na obecność receptorów hormonalnych, u których doszło do rozwoju choroby nowotworowej z przerzutami, nieleczonych wcześniej trastuzumabem. Wczesne stadium raka piersi. Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim rakiem piersi we wczesnym stadium (ang. EBC): po operacji, chemioterapii (neoadiuwantowej lub adiuwantowej) oraz radioterapii (jeżeli jest stosowana). Po chemioterapii adiuwantowej z doksorubicyną i cyklofosfamidem, w skojarzeniu z paklitaksellem lub docetaksellem. W skojarzeniu z chemioterapią adiuwantową z użyciem docetakselu i karboplatyny. W skojarzeniu z neoadiuwantową chemioterapią i następnie w terapii adiuwantowej opartej o produkt leczniczy w miejscowo zaawansowanym (w tym zapałym) raku piersi lub w przypadku guza >2 cm. Produkt leczniczy powinien być stosowany wyłącznie u pacjentów z przerzutowym lub wczesnym rakiem piersi, u których stwierdzono, za pomocą odpowiednio walidowanych testów, w komórkach guza albo nadekspresję receptora HER2 albo amplifikację genu HER2. **Rak żołądka z przerzutami.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z kapecytabiną lub 5-fluorouracylem i cisplatiną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim gruczolakorakiem żołądka z przerzutami lub połączenia żołądkowo-przełykowego, których nie poddawano wcześniej terapii przeciwnowotworowej z powodu choroby rozlanej. Produkt leczniczy powinien być stosowany wyłącznie u pacjentów z rakiem żołądka z przerzutami (ang. MGC), u których stwierdzono w komórkach guza nadekspresję HER2, określaną jako IHC 2+ i potwierdzoną wynikami SISH lub FISH lub przez wynik IHC 3+. W diagnostyce guza powinny być zastosowane odpowiednie i zwalidowane metody oceny.

Amgen	
KAPIZEN: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 11,61
KAPIZEN: tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx 100% 21,60
KAPIZEN: tabl. 20 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 18,90
KAPIZEN: tabl. 20 mg - 56 szt. ◆	Rx 100% 29,70

Lercanidipine hydrochloride	
Zentiva	
Karbagen: tabl. powł. 150 mg - 50 szt. ◆	Rx 100% 24,96
	C ⁽¹⁾ bezpł.
	DZ ⁽²⁾ bezpł.
	R ⁽³⁾ 6,04
Karbagen: tabl. powł. 300 mg - 50 szt. ◆	S ⁽⁴⁾ bezpł.
	Rx 100% 46,80
	C ⁽¹⁾ bezpł.
	DZ ⁽²⁾ bezpł.
Karbagen: tabl. powł. 600 mg - 50 szt. ◆	R ⁽³⁾ 5,76
	S ⁽⁴⁾ bezpł.
	Rx 100% 88,47
	C ⁽¹⁾ bezpł.
Karbagen: tabl. powł. 600 mg - 50 szt. ◆	DZ ⁽²⁾ bezpł.
	R ⁽³⁾ 3,20
	S ⁽⁴⁾ bezpł.
	Rx 100% 3,20

Oxcarbazepine (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka (4) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu częściowych napadów padaczkowych przechodzących lub nie we wtórnie uogólnione napady toniczno-kloniczne. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym u dorosłych i u dzieci w wieku 6 lat i starszych.

Viatris Ltd	
Karbicombi: tabl. 8/12,5 mg - 28 szt.	Rx 100% 13,64
	30% ⁽¹⁾ 6,15
Karbicombi: tabl. 8/12,5 mg - 56 szt.	S ⁽²⁾ bezpł.
	Rx 100% 27,80
Karbicombi: tabl. 8/12,5 mg - 84 szt.	30% ⁽¹⁾ 12,82
	S ⁽²⁾ bezpł.
Karbicombi: tabl. 8/12,5 mg - 84 szt.	Rx 100% 39,01
	30% ⁽¹⁾ 16,54
Karbicombi: tabl. 16/12,5 mg - 28 szt.	S ⁽²⁾ bezpł.
	Rx 100% 28,25
Karbicombi: tabl. 16/12,5 mg - 56 szt.	30% ⁽¹⁾ 13,27
	S ⁽²⁾ bezpł.
Karbicombi: tabl. 16/12,5 mg - 84 szt.	Rx 100% 53,03
	30% ⁽¹⁾ 23,07
Karbicombi: tabl. 16/12,5 mg - 84 szt.	S ⁽²⁾ bezpł.
	Rx 100% 74,27
Karbicombi: tabl. 16/12,5 mg - 84 szt.	30% ⁽¹⁾ 29,33
	S ⁽²⁾ bezpł.
Karbicombi: tabl. 32/25 mg - 28 szt.	Rx 100% 53,03
	30% ⁽¹⁾ 23,07
Karbicombi: tabl. 32/25 mg - 28 szt.	S ⁽²⁾ bezpł.
	Rx 100% 53,03
Karbicombi: tabl. 32/25 mg - 28 szt.	30% ⁽¹⁾ 23,07
	S ⁽²⁾ bezpł.

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+ **Krka**

Karbicombi - (IR): tabl. 32 mg+ 12,5 mg - 30 szt.	Rx 100% 42,05
	30% ⁽¹⁾ 12,62
Karbicombi - (IR): tabl. 32 mg+ 25 mg - 30 szt.	S ⁽²⁾ bezpł.
	Rx 100% 42,05
Karbicombi - (IR): tabl. 32 mg+ 25 mg - 30 szt.	30% ⁽¹⁾ 12,62
	S ⁽²⁾ bezpł.
Karbicombi - (IR): tabl. 16/12,5 mg - 28 szt.	Rx 100% 23,45
	30% ⁽¹⁾ 8,47
Karbicombi - (IR): tabl. 32/12,5 mg - 28 szt.	S ⁽²⁾ bezpł.
	Rx 100% 44,34
Karbicombi - (IR): tabl. 32/12,5 mg - 28 szt.	30% ⁽¹⁾ 14,38
	S ⁽²⁾ bezpł.
Karbicombi - (IR): tabl. 32/25 mg - 28 szt.	Rx 100% 39,46
	30% ⁽¹⁾ 11,84
Karbicombi - (IR): tabl. 32/25 mg - 28 szt.	S ⁽²⁾ bezpł.
	Rx 100% 39,46
Karbicombi - (IR): tabl. 32/12,5 mg - 28 szt.	30% ⁽¹⁾ 11,84
	S ⁽²⁾ bezpł.
Karbicombi - (IR): tabl. 32/25 mg - 30 szt.	Rx 100% 48,12
	30% ⁽¹⁾ 16,02
Karbicombi - (IR): tabl. 32/25 mg - 30 szt.	S ⁽²⁾ bezpł.
	Rx 100% 48,12

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+

Delfarma	
Karbis: tabl. 8 mg - 28 szt.	Rx 100% 14,61
	30% ⁽¹⁾ 7,12
Karbis: tabl. 8 mg - 56 szt.	DZ ⁽²⁾ bezpł.
	Rx 100% 26,99
Karbis: tabl. 8 mg - 56 szt.	30% ⁽¹⁾ 12,01
	DZ ⁽²⁾ bezpł.
Karbis: tabl. 16 mg - 28 szt.	S ⁽³⁾ bezpł.
	Rx 100% 28,26
Karbis: tabl. 16 mg - 28 szt.	30% ⁽¹⁾ 13,28
	DZ ⁽²⁾ bezpł.
Karbis: tabl. 16 mg - 56 szt.	S ⁽³⁾ bezpł.
	Rx 100% 51,44
Karbis: tabl. 16 mg - 56 szt.	30% ⁽¹⁾ 21,48
	DZ ⁽²⁾ bezpł.
Karbis: tabl. 32 mg - 28 szt.	S ⁽³⁾ bezpł.
	Rx 100% 51,44
Karbis: tabl. 32 mg - 28 szt.	30% ⁽¹⁾ 21,48
	DZ ⁽²⁾ bezpł.
Karbis: tabl. 32 mg - 28 szt.	S ⁽³⁾ bezpł.
	Rx 100% 51,44

Candesartan cilexetil (1)W: Preparat 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 utrzymującymi się objawami niewydolności serca, pomimo optymalnej terapii, wówczas gdy antagoniści receptora mineralokortykoidowego nie są tolerowani. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Inpharm	
Karbis - (IR): tabl. 32 mg - 30 szt.	Rx 100% 42,28
	30% ⁽¹⁾ 12,68
Karbis - (IR): tabl. 32 mg - 30 szt.	DZ ⁽²⁾ bezpł.
	Rx 100% 22,54
Karbis - (IR): tabl. 8 mg - 30 szt.	S ⁽³⁾ bezpł.
	Rx 100% 11,89
Karbis - (IR): tabl. 8 mg - 30 szt.	30% ⁽¹⁾ 3,87
	DZ ⁽²⁾ bezpł.
Karbis - (IR): tabl. 8 mg - 60 szt.	S ⁽³⁾ bezpł.
	Rx 100% 22,54
Karbis - (IR): tabl. 8 mg - 60 szt.	30% ⁽¹⁾ 6,76
	DZ ⁽²⁾ bezpł.
Karbis - (IR): tabl. 8 mg - 60 szt.	S ⁽³⁾ bezpł.
	Rx 100% 22,54

Candesartan cilexetil (1)W: Preparat 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 utrzymującymi się objawami niewydolności serca, pomimo optymalnej terapii, wówczas gdy antagoniści receptora mineralokortykoidowego nie są tolerowani. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Karbis - (IR): tabl. 16 mg - 30 szt.	Rx 100% 22,60
	30% ⁽¹⁾ 6,78
Karbis - (IR): tabl. 16 mg - 30 szt.	DZ ⁽²⁾ bezpł.
	Rx 100% 42,40
Karbis - (IR): tabl. 16 mg - 60 szt.	30% ⁽¹⁾ 12,72
	DZ ⁽²⁾ bezpł.
Karbis - (IR): tabl. 16 mg - 60 szt.	S ⁽³⁾ bezpł.
	Rx 100% 42,28
Karbis - (IR): tabl. 32 mg - 30 szt.	30% ⁽¹⁾ 12,68
	DZ ⁽²⁾ bezpł.
Karbis - (IR): tabl. 32 mg - 30 szt.	S ⁽³⁾ bezpł.
	Rx 100% 42,28

Candesartan cilexetil (1)W: Preparat 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 utrzymującymi się objawami niewydolności serca, pomimo optymalnej terapii, wówczas gdy antagoniści receptora mineralokortykoidowego nie są tolerowani. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u dzieci do 6 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Bausch Health	
Karnidin: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 14,28
Karnidin: tabl. powł. 10 mg - 56 szt.	Rx 100% 22,84
Karnidin: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx 100% 17,13
Karnidin: tabl. powł. 20 mg - 56 szt.	Rx 100% 31,41
Lercanidipine hydrochloride	Orion Corporation
Kefort: tabl. powł. 150 mg - 1 szt.	Rx 100% 15,50
Kefrexen: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx 100% X
Kefrexen: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	100% 46,86
	DZ ⁽¹⁾ bezpł.
Kefrexen: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	R ⁽²⁾ 5,65
	S ⁽³⁾ bezpł.
Kefrexen: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx 100% 88,34
	DZ ⁽¹⁾ bezpł.
Kefrexen: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆	R ⁽²⁾ 3,20
	S ⁽³⁾ bezpł.
Kefrexen: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆	Rx 100% 127,84
	DZ ⁽¹⁾ bezpł.
Kefrexen: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆	R ⁽²⁾ 4,80
	S ⁽³⁾ bezpł.

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

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: schizofrenii. Choroby afektywnej dwubiegunowej; w leczeniu umiarkowanych do ciężkich epizodów maniakalnych w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej; w leczeniu epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby afektywnej dwubiegunowej; w zapobieganiu nawrotom epizodów maniakalnych lub epizodów depresji u pacjentów z chorobą afektywną dwubiegunową, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapią.

Aristo Pharma	
Keppra®: tabl. powł. 250 mg - 50 szt. ◆	Rx 100% 108,89
	C ⁽¹⁾ bezpł.
Keppra®: tabl. powł. 250 mg - 100 szt. ◆	DZ ⁽²⁾ bezpł.
	Rx 100% 47,97
Keppra®: tabl. powł. 250 mg - 100 szt. ◆	R ⁽³⁾ 37,67
	S ⁽⁴⁾ bezpł.
Keppra®: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. ◆	Rx 100% 94,41
	30% ⁽¹⁾ 94,41
Keppra®: tabl. powł. 500 mg - 100 szt. ◆	Rx 100% 186,26
	30% ⁽¹⁾ 140,37
Keppra®: tabl. powł. 750 mg - 50 szt. ◆	Rx 100% 277,10
	30% ⁽¹⁾ 186,26
Keppra®: tabl. powł. 750 mg - 100 szt. ◆	Rx 100% 367,83
	30% ⁽¹⁾ 143,72
Keppra®: tabl. powł. 1 g - 50 szt. ◆	Rx 100% 143,72
	30% ⁽¹⁾ 43,12
Keppra®: tabl. powł. 1 g - 100 szt. ◆	Rx 100% X
	30% ⁽¹⁾ 143,72
Keppra®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg/ml - 10 amp. 5 ml ◆	Rx 100% X

Levetiracetam (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka oporna na leczenie (4) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany jako monoterapia w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 16 lat z nowo rozpoznaną padaczką. Produkt leczniczy jest wskazany jako terapia wspomagająca: w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży, dzieci i niemowląt w wieku od 1 m-ca z padaczką; w leczeniu napadów mioklonicznych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z młodzieńczą padaczką miokloniczną; w leczeniu napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną.

UCB Pharma	
Kerendia: tabl. powł. 10 mg - 14 szt.	Rx 100% 143,72
	30% ⁽¹⁾ 43,12
Kerendia: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% X
	30% ⁽¹⁾ 143,72
Kerendia: tabl. powł. 20 mg - 14 szt.	Rx 100% 43,12
	30% ⁽¹⁾ 6,76
Kerendia: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx 100% 190,78
	30% ⁽¹⁾ 190,78
Finerenone (1) Przewlekła choroba nerek (stadium 3 i 4, z albuminurią) w przebiegu cukrzycy typu 2, u dorosłych pacjentów leczonych insuliną	Rx 100% X
	30% ⁽¹⁾ 190,78
Finerenone (1) Przewlekła choroba nerek (stadium 3 i 4, z albuminurią) w przebiegu cukrzycy typu 2, u dorosłych. Wyniki badań dotyczących zdarzeń nerkowych i sercowo-naczyniowych, szczegóły patrz ChPL.	Rx 100% X
	30% ⁽¹⁾ 190,78

METRONIDAZOL METRONIDAZOL METRONIDAZOL		METRONIDAZOL POLPHARMA Metronidazolium		ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM	
<p>▼ Kesimpta: inj. [roztw.] 20 mg - 1 wstrzyk. 0,4 ml</p> <p>Ofatumumab (1) Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego</p> <p>W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z rzutowymi postaciami stwardnienia rozsianego (ang. relapsing forms of multiple sclerosis, RMS) z aktywną chorobą potwierdzoną w badaniu klinicznym lub obrazowym.</p> <p>Novartis Europharm Limited</p> <p>Ketax: inj./inf. [roztw.] 500 mg/10 ml - 1 fioł. 10 ml</p> <p>Ketamine</p>		<p>Ketipinor[®]: tabl. powł. 200 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Ketipinor[®]: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Ketipinor[®]: tabl. powł. 200 mg - 100 szt. ◆</p> <p>Ketipinor[®]: tabl. powł. 300 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Quetiapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia</p> <p>W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii, w leczeniu choroby dwubiegunowej, w tym: epizodów maniakalnych o umiarkowanym i ciężkim nasileniu w przebiegu choroby dwubiegunowej, epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby dwubiegunowej, zapobieganiu nawrotom epizodów maniakalnych lub epizodów depresji u pacjentów z chorobą dwubiegunową, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.</p> <p>Orion Corporation</p> <p>Keto-Diastix: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń</p> <p>Glukoza i ciała ketonowe w moczu (1) Cukrzyca</p> <p>Ketokaps Med: kaps. miękkie 100 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Ketokaps Med: kaps. miękkie 100 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Ketoprolen (1)W: Leczenie objawowe chorób reumatycznych jak: reumatoidalne zapalenie stawów, choroba zwyrodnieniowa stawów (osteoartroza), w tym przebiegająca z dużym nasileniem bólu i znacznie ograniczającą sprawność chorego, zeszytyniające zapalenie stawów kręgosłupa oraz łagodzenie niektórych zespółów bólowych, jak: bolesne miesiaczkowanie, 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+</p> <p>Ketonal[®]: żel 25 mg/g - 1 tuba 100 g</p> <p>Ketonal[®]: żel 25 mg/g - 1 tuba 50 g</p> <p>Ketoprolen</p> <p>Ketonal[®]: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 10 amp. 2 ml</p> <p>Ketonal[®]: kaps. 50 mg - 30 szt.</p> <p>Ketonal[®] forte: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.</p> <p>Ketoprolen (1)W: Leczenie objawowe zapalnych i zwyrodnieniowych chorób reumatycznych układu kostnego oraz łagodzenie niektórych zespółów bólowych. Kaps. 50 mg: reumatoidalne zapalenie stawów, choroba zwyrodnieniowa stawów, bóle o umiarkowanym nasileniu. Tabl. powł. 100 mg: reumatoidalne zapalenie stawów, osteoartroza (choroba zwyrodnieniowa stawów), bolesne miesiaczkowanie; bóle o umiarkowanym nasileniu. Roztwór do iniekcji: wskazania do podawania domięśniowego: reumatoidalne zapalenie stawów; choroba zwyrodnieniowa stawów; bóle o umiarkowanym nasileniu. Wskazania do podawania dożylnego: bóle po zabiegach chirurgicznych. WP: Ból w przebiegu chorób nowotworowych - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p> <p>Ketonal[®] Duo: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 30 szt.</p> <p>Ketoprolen (1)W: Objawowe leczenie: chorób reumatycznych, w tym reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia stawów innego pochodzenia, stanów zapalnych barku, choroby zwyrodnieniowej stawów kręgosłupa, przebiegającej z dużym nasileniem bólu i znacznie upośledzającą sprawność chorego. WP: Ból w przebiegu chorób nowotworowych - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p> <p>Ketonal[®] Duo: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 30 szt.</p> <p>Ketoprolen (1)W: Leczenie objawowe zapalnych i zwyrodnieniowych chorób reumatycznych układu kostnego oraz łagodzenie niektórych zespółów bólowych. Kaps. 50 mg: reumatoidalne zapalenie stawów, choroba zwyrodnieniowa stawów, bóle o umiarkowanym nasileniu. Tabl. powł. 100 mg: reumatoidalne zapalenie stawów, osteoartroza (choroba zwyrodnieniowa stawów), bolesne miesiaczkowanie; bóle o umiarkowanym nasileniu. Roztwór do iniekcji: wskazania do podawania domięśniowego: reumatoidalne zapalenie stawów; choroba zwyrodnieniowa stawów; bóle o umiarkowanym nasileniu. Wskazania do podawania dożylnego: bóle po zabiegach chirurgicznych. WP: Ból w przebiegu chorób nowotworowych - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p> <p>Ketoprolen (1)W: Leczenie objawowe zapalnych i zwyrodnieniowych chorób reumatycznych układu kostnego oraz łagodzenie niektórych zespółów bólowych. Kaps. 50 mg: reumatoidalne zapalenie stawów, choroba zwyrodnieniowa stawów, bóle o umiarkowanym nasileniu. Tabl. powł. 100 mg: reumatoidalne zapalenie stawów, osteoartroza (choroba zwyrodnieniowa stawów), bolesne miesiaczkowanie; bóle o umiarkowanym nasileniu. Roztwór do iniekcji: wskazania do podawania domięśniowego: reumatoidalne zapalenie stawów; choroba zwyrodnieniowa stawów; bóle o umiarkowanym nasileniu. Wskazania do podawania dożylnego: bóle po zabiegach chirurgicznych. WP: Ból w przebiegu chorób nowotworowych - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>		<p>biegu chorób nowotworowych - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p> <p>Ketoprofen-SF: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 10 amp. 2 ml</p> <p>Ketoprofen</p> <p>Ketoprofenum Fastum - (IR): żel 25 mg/g - 1 tuba 100 g</p> <p>Ketoprofen</p> <p>Ketoprofen Ziaja: żel 25 mg/g - 1 tuba 100 g</p> <p>Ketoprofen Ziaja: żel 25 mg/g - 1 tuba 50 g</p> <p>Ketospray Forte: aerozol na skórę [roztw.] 100 mg/ml - 1 but. 25 g</p> <p>Ketosteril[®]: tabl. powł. 630 mg - 100 szt.</p> <p>Amino acids (1) Program lekowy: leczenie pacjentów z chorobami nerek</p> <p>W: Lek jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu następstw nieprawidłowego lub niewystarczającego metabolizmu białek u pacjentów z przewlekłą chorobą nerek, w połączeniu z ograniczonym spożyciem białka w żywieniu w ilości 40 g/dobę lub mniej (u dorosłych). Stosowany jest zwykle u pacjentów z filtracją kłębuskową (GFR) mniejszą niż 25 ml/min.</p> <p>Fresenius Kabi</p> <p>Ketotifen Hasco: syrop 1 mg/5 ml - 1 but. 100 ml ◆</p> <p>Ketotifen</p> <p>Ketotifen WZF: tabl. 1 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Ketotifen</p> <p>Ketrel: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Ketrel: tabl. powł. 25 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Ketrel: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Ketrel: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆</p> <p>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</p> <p>W: Produkt jest wskazany do stosowania: w leczeniu schizofrenii, w leczeniu choroby dwubiegunowej, w tym: epizodów maniakalnych o umiarkowanym i ciężkim nasileniu w przebiegu choroby dwubiegunowej, epizodów ciężkiej depresji w przebiegu choroby dwubiegunowej, zapobieganiu nawrotom epizodów maniakalnych lub epizodów depresji u pacjentów z chorobą dwubiegunową, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.</p> <p>Celon Pharma</p> <p>▼ Keytruda: inf. [konc. do sporz. roztw.] 25 mg/ml - 1 fioł. 4 ml ◆ nowość</p> <p>Pembrolizumab (1) Program lekowy: leczenie chorych na raka szyjki macicy, Program lekowy: leczenie czerniaka skóry lub błon śluzowych ipilimumabem, Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca, Program lekowy: leczenie płaskonabłonkowego raka narządów głowy i szyi w skojarzeniu z radioterapią w miejscowo zaawansowanej chorobie, Program lekowy: leczenie raka nerki, Program lekowy: leczenie raka piersi, Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka jelita grubego, Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka żołądka</p> <p>W: Czerniak. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu osób dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej z zaawansowanym (nieoperacyjnym lub z przerzutami) czerniakiem. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu adjuwantowym osób dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej z czerniakiem w stopniu zaawansowania IIB, IIC lub III, po całkowitej resekcji. Niedrobnokomórkowy rak płuca (NDRP). Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu adjuwantowym osób dorosłych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca z wysokim ryzykiem nawrotu po całkowitej resekcji i chemioterapii opartej na pochodnych platyny (kryteria wyboru, patrz ChPL). Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu niedrobnokomórkowego raka płuca z przerzutami u osób dorosłych, u których odsetek komórek nowotworowych z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej (ang. TPS) wynosi $\geq 50\%$ i nie występują dodatnie wyniki mutacji genu EGFR lub ALK w tkance nowotworowej. Produkt leczniczy w skojarzeniu z pemetreksesem i chemioterapią opartą na pochodnych platyny jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu niepłaskonabłonkowego niedrobnokomórkowego raka płuca z przerzutami u osób dorosłych, u których nie występują dodatnie wyniki mutacji genu EGFR lub raraanizacja w genie ALK w tkance nowotworowej. Produkt leczniczy w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksem lub nab-paklitaksem jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu płaskonabłonkowego niedrobnokomórkowego raka płuca z przerzutami u osób dorosłych. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuca miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami u osób dorosłych z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej z TPS $\geq 1\%$, u których zastosowano wcześniej przynajmniej jeden schemat chemioterapii. U pacjentów z dodatnimi wynikami mutacji genu EGFR lub ALK w tkance nowotworowej, przed podaniem produktu leczniczego należy również zastosować terapię celowaną. Klasyczny chłoniak Hodgkina (ang. cHL). Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów oraz dzieci i młodzieży w wieku 3 lat i starszych z nawrotowym lub opornym na leczenie klasycznym chłoniakiem Hodgkina po niepowodzeniu autologicznego przeszczepienia komórek macierzystych (ang. ASCT), lub po co najmniej dwóch wcześniejszych terapiach, gdy ASCT nie jest opcją leczenia. Rak urotelialny. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu raka urotelialnego miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami u osób dorosłych, u których zastosowano wcześniej chemioterapię zawierającą pochodne platyny. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu raka urotelialnego miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami u osób dorosłych, które nie mogą zostać zakwalifikowane do chemioterapii zawierającej cisplatinę i u których łączny wynik pozytywny (ang. CPS) z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi $\geq 10\%$. Rak płaskonabłonkowy głowy i szyi (ang. HNSCC). Produkt leczniczy w monoterapii lub w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych</p>	
<p>Ketipinor[®]: tabl. powł. 25 mg - 100 szt. ◆</p> <p>Ketipinor[®]: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Ketipinor[®]: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Ketipinor[®]: tabl. powł. 100 mg - 100 szt. ◆</p> <p>Quetiapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia (3) Pacjenci 65+</p> <p>W: Produkt jest wskazany: w leczeniu schizofrenii; w leczeniu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego; w leczeniu epizodów maniakalnych o umiarkowanym i dużym nasileniu w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego, w leczeniu epizodów ciężkiej depresji w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego, w zapobieganiu nawrotom epizodów maniakalnych i depresji u pacjentów z zaburzeniem afektywnym dwubiegunowym, u których uzyskano wcześniej reakcję na leczenie kwetiapiną; w leczeniu epizodów ciężkiej depresji u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami depresyjnymi, jako terapia wspomagająca, jeśli odpowiedź na monoterapię przeciwdepresyjną była niewystarczająca. Przed rozpoczęciem leczenia lekarz powinien wziąć pod uwagę profil bezpieczeństwa kwetiapiny.</p> <p>Egis</p> <p>Ketipinor[®]: tabl. powł. 25 mg - 100 szt. ◆</p> <p>Ketipinor[®]: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆</p> <p>Ketipinor[®]: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆</p> <p>Ketipinor[®]: tabl. powł. 100 mg - 100 szt. ◆</p>		<p>100% 49,08 DZ⁽¹⁾ bezpł. R⁽⁴⁾ 7,87 S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 95,21 DZ⁽¹⁾ bezpł. R⁽⁴⁾ 9,59 S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 151,12 DZ⁽¹⁾ bezpł. R⁽⁴⁾ 8,42 S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 134,37 DZ⁽¹⁾ bezpł. R⁽⁴⁾ 5,95 S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 18,24 30%⁽¹⁾ 5,47</p> <p>100% 12,04 50%⁽¹⁾ 6,93 DZ⁽²⁾ bezpł. S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 23,21 50%⁽¹⁾ 12,99 DZ⁽²⁾ bezpł. S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 26,22 DZ⁽¹⁾ bezpł. R⁽²⁾ 7,22 S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 70,94 DZ⁽¹⁾ bezpł. R⁽²⁾ 7,53 S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 92,80 DZ⁽¹⁾ bezpł. R⁽²⁾ 7,18 S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 134,54 DZ⁽¹⁾ bezpł. R⁽²⁾ 6,12 S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 176,26 DZ⁽¹⁾ bezpł. R⁽²⁾ 6,40 S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 26,70 DZ⁽¹⁾ bezpł. R⁽²⁾ 11,40 S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 26,51 DZ⁽¹⁾ bezpł. R⁽⁴⁾ 7,51 S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 51,37 DZ⁽¹⁾ bezpł. R⁽⁴⁾ 10,16 S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 79,69 DZ⁽¹⁾ bezpł. R⁽⁴⁾ 8,88 S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 29,12 50%⁽¹⁾ 14,06 DZ⁽²⁾ bezpł. S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 21,72 50%⁽¹⁾ 14,06 DZ⁽²⁾ bezpł. S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 14,75 DZ⁽²⁾ bezpł. S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 23,18 DZ⁽²⁾ bezpł. S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 11,92 50%⁽¹⁾ 8,35 DZ⁽²⁾ bezpł. S⁽³⁾ bezpł.</p> <p>100% 4,95 50%⁽¹⁾ 4,95 DZ⁽²⁾ bezpł. S⁽³⁾ bezpł.</p>			



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

plątny i 5-fluorouracylu (5-FU) jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu nowotworowego raka płaskonabłonkowego głowy i szyi z przerzutami lub nieoperacyjnego u osób dorosłych, u których CPS z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi ≥ 1 . Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu płaskonabłonkowego raka głowy i szyi nawrotowego lub z przerzutami u osób dorosłych z ekspresją PD-L1 w TPS $\geq 50\%$ w tkance nowotworowej i progresją nowotworu w trakcie chemioterapii zawierającej pochodne platyny lub po jej zakończeniu. **Rak nerwowokomórkowy (ang. RCC).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z aktywnym jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego u osób dorosłych. Produkt leczniczy w skojarzeniu z lenwalinibem jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego u osób dorosłych. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu adjuwantowym u osób dorosłych z rakiem nerwowokomórkowym ze zwiększonym ryzykiem nawrotu po nefrektomii lub po nefrektomii i resekcji zmian przerzutowych (kryteria wyboru, patrz ChPL.). **Nowotwory z niestabilnością mik rosatelitarną wysokiego stopnia (ang. MSI-H) lub z zaburzeniami mechanizmów naprawy uszkodzeń DNA o typie niedopasowania (ang. dMMR).** Rak jelita grubego (ang. CRC). Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania u osób dorosłych z rakiem jelita grubego z MSI-H lub dMMR w następujących warunkach: leczenie pierwszego rzutu raka jelita grubego z przerzutami; leczenie nieoperacyjnego lub z przerzutami raka jelita grubego po wcześniejszym leczeniu skojarzonym opartym na pochodnych fluoropiryminy. Nowotwory inne niż rak jelita grubego. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu następujących nowotworów z MSI-H lub dMMR u osób dorosłych z: zaawansowanym lub nawrotnym rakiem endometriem, u których nastąpiła progresja choroby podczas lub po wcześniejszym leczeniu opartym na pochodnych platyny w dowolnym zestawieniu i który nie kwalifikują się do radykalnego leczenia chirurgicznego lub radioterapii; nieoperacyjnym lub z przerzutami rakiem żołądka, jelita cienkiego lub rakiem drg ziołcowy u pacjentów, u których nastąpiła progresja choroby w trakcie leczenia lub po co najmniej jednej stosowanej wcześniej terapii. **Rak przełyku.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny i fluoropiryminy jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu miejscowo zaawansowanego raka przełyku nieoperacyjnego lub z przerzutami lub HER-2 ujemnego gruczolakoraka połączenia przelykowo-żołądkowego u osób dorosłych, u których CPS z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi ≥ 10 . **Potrójnie ujemny rak piersi (ang. TNBC).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią jako leczenie neoadjuwantowe, a następnie kontynuowany w monoterapii jako leczenie adjuwantowe po zabiegu chirurgicznym, jest wskazany do stosowania w leczeniu osób dorosłych z miejscowo zaawansowanym lub w wczesnym stadium potrójnie ujemnym rakiem piersi, u których ryzyko nawrotu jest wysokie. Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią jest wskazany do stosowania w leczeniu miejscowo nawrotowego potrójnie ujemnego raka piersi nieoperacyjnego lub z przerzutami u osób dorosłych, u których CPS z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi ≥ 10 i które wcześniej nie otrzymały chemioterapii w związku z chorobą nowotworową z przerzutami. **Rak endometrium (ang. EC).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z lenwalinibem jest wskazany do stosowania w leczeniu zaawansowanego lub nawrotowego raka endometrium u osób dorosłych, u których nastąpiła progresja choroby podczas lub po wcześniejszym leczeniu zawierającym pochodne platyny w dowolnym zestawieniu i który nie kwalifikują się do radykalnego leczenia chirurgicznego lub radioterapii. **Rak szyjki macicy.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią z bewacyzumabem lub bez bewacyzumabu, jest wskazany do stosowania w leczeniu przetrwałego, nawrotowego lub z przerzutami raka szyjki macicy u osób dorosłych, u których CPS z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi ≥ 1 . **Zołądkorak żołądka lub połączenia żołądkowo-przełykowego (ang. GEJ).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z trasluzumabem, chemioterapią zawierającą pochodne fluoropiryminy i platyny, jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu miejscowo zaawansowanego nieoperacyjnego lub z przerzutami HER2-dodatniego gruczolakoraka żołądka lub gruczolakoraka połączenia żołądkowo-przełykowego u osób dorosłych, u których CPS z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi ≥ 1 . **Rak dróg ziołcowych (ang. BTC).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z gemcytabiną i cisplatiną jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwszego rzutu miejscowo zaawansowanego nieoperacyjnego lub z przerzutami raka drg ziołcowych u osób dorosłych.

Merck Sharp & Dohme

Kidofen Duo: zaw. doust. (100 mg+ 125 mg)/5 ml - 1 but. 100 ml

Rx	100%	26,44
----	------	-------

Paracetamol + Ibuprofen

Afform Farmacja Polska

Kiovig: inf. doż. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fl. 10 ml

Rx	100%	343,44
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Kiovig: inf. doż. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fl. 25 ml

Rx	100%	858,60
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Kiovig: inf. doż. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fl. 50 ml

Rx	100%	1717,20
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Kiovig: inf. doż. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fl. 100 ml

Rx	100%	3434,40
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Kiovig: inf. doż. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fl. 200 ml

Rx	100%	6868,80
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Kiovig: inf. doż. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fl. 300 ml

Rx	100%	10303,20
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Immunoglobulin normal human (1) Program lekowy: leczenie pierwotnych niedoborów odporności (PNO) u pacjentów dorosłych, Program lekowy: leczenie pierwotnych niedoborów odporności u dzieci, Program lekowy: leczenie przetoczeniami immunoglobulin w chorobach neurologicznych

W: Leczenie substytucyjne u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): zespolu pierwotnych niedoborów odporności z upośledzeniem wytworzenia przeciwciał. Hipogammaglobulinemia i nawracające zakażenia bakteryjne u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową, u których zawiódło profilaktyczne leczenie antybiotykami. Hipogammaglobulinemia i nawracające zakażenia bakteryjne u pacjentów w fazie plateau zszpiczaka mnogiego, którzy nie reagowali na profilaktyczną immunizację pneumokokową. Hipogammaglobulinemia u pacjentów po allogenicznej przeszczepie komórek macierzystych. Wrodzony AIDS i nawracające zakażenia. Immunomodulacja u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat): pierwotna małopłytkowość immunologiczna (ang. ITP) u pacjentów z dużym ryzykiem krwawień albo przed zabiegiem chirurgicznym w celu skorygowania liczby płytek krwi. Zespół Guillain-Barré. Choroba Kawasaki. Wielonogniakowa neuropatia rękowa.

▼Kisqali: kaps. twarde 200 mg - 63 szt. ◆

Rx-z	100%	10883,37
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Ribociclib (1) Program lekowy: leczenie raka piersi

W: Produkt leczniczy w skojarzeniu z inhibitorem aromatazy jest wskazany do sto-

sonowania w leczeniu kobiet po menopauzie chorych na miejscowo zaawansowanego lub uogólnionego raka piersi z obecnością receptorów hormonalnych (ang. HR), bez nadekspresji receptora ludzkiego nasłorkowego czynnika wzrostu 2 (ang. HER2) jako leczenie hormonalne pierwszego rzutu.

Kivexa: tabl. powł. 0,6 g + 0,3 g - 30 szt.

Rx-z	100%	X
------	------	---

Lamivudine + Abacavir

GSK Commercial

Klabax EC: granulaty do przyg. roztw. doust. 125 mg/5 ml - 1 but. 60 ml

Rx	100%	17,93
	50% ⁽¹⁾	9,09
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Klabax EC: granulaty do przyg. roztw. doust. 125 mg/5 ml - 1 but. 100 ml

Rx	100%	28,53
	50% ⁽¹⁾	14,27
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Klabax EC: granulaty do przyg. roztw. doust. 250 mg/5 ml - 1 but. 60 ml

Rx	100%	33,84
	50% ⁽¹⁾	16,92
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Klabax EC: granulaty do przyg. roztw. doust. 250 mg/5 ml - 1 but. 100 ml

Rx	100%	53,72
	50% ⁽¹⁾	26,86
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Clarithromycin (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dzieci w wieku od 6 m-cy do 12 lat. Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia zakażeń wywołanych przez wrażliwe organizmy. Wskazania obejmują: bakteryjne zapalenie gardła, ostre zapalenie ucha środkowego, ostre bakteryjne zapalenie zatok, ostre bakteryjne zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, łagodne lub umiarkowane pozostające zapalenie płuc, zakażenia skóry i tkanek miękkich u łagodnym lub umiarkowanym stopniu ciężkości np. zapalenie mieszków włosowych, zapalenie tkanki łącznej czy róża. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania produktów przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Rx	100%	20,23
	50% ⁽¹⁾	11,19
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Klabax®: tabl. powł. 250 mg - 14 szt.

Rx	100%	27,21
	50% ⁽¹⁾	13,61
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Klabax®: tabl. powł. 500 mg - 14 szt.

Rx	100%	37,61
	50% ⁽¹⁾	18,81
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Klabax®: tabl. powł. 500 mg - 20 szt.

Rx	100%	58,96
	50% ⁽¹⁾	29,48
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Clarithromycin (1)W: Należy przestrzegać oficjalnych wytycznych dotyczących właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. Klarytromycyna jest wskazana do stosowania u młodzieży powyżej 12 lat oraz u dorosłych. Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu następujących zakażeń wywołanych przez wrażliwe drobnoustroje. Zakażenia dolnych dróg oddechowych: np. ostre i przewlekłe zapalenie oskrzeli oraz zapalenie płuc. Zakażenia górnych dróg oddechowych: np. zapalenie zatok oraz zapalenie gardła. Klarytromycyna jest odpowiednia w przypadku leczenia początkowego pozostających zakażeń układu oddechowego oraz wykazano jej działanie in vitro przeciw pospolitym i atypowym drobnoustrojom chorobotwórczym występującym w obrębie układu oddechowego, jak wymieniono w punkcie dotyczącym mikrobiologii. Klarytromycyna jest również odpowiednia w przypadku leczenia zakażenia skóry i tkanek miękkich o nasileniu lekkim do umiarkowanego. Klarytromycyna w obecności omeprazolu lub lanzoprazolu (leków hamujących wydzielanie kwasu żołądkowego) jest wskazana również w leczeniu eradykacji zakażenia *H. pylori* u pacjentów z wrodzonym dwunastnicą. Klarytromycyna wykazuje zyczący działanie in vitro przeciwko następującym szczepom: bakterie gram(+): *Staphylococcus aureus* (wrażliwe na metycylinę); *Streptococcus pyogenes* (grupy A β -hemolizujące paciorkowców); α -hemolizujące paciorkowców (*groupy viridans*); *Streptococcus (Diplococcus) pneumoniae*; *Streptococcus agalactiae*; *Listeria monocytogenes*. Bakterie gram(-): *Haemophilus influenzae*; *Haemophilus parainfluenzae*; *Moraxella (Branhamella) catarrhalis*; *Neisseria gonorrhoeae*; *Legionella pneumophila*; *Bordetella pertussis*; *Helicobacter pylori*; *Campylobacter jejuni*. Mycoplasma: *Mycoplasma pneumoniae*; *Ureaplasma urealyticum*. Inne mikroorganizmy: *Chlamydia trachomatis*; *Mycobacterium avium*; *Mycobacterium leprae*. Bakterie bezłozowe: wrażliwe na makrolidy *Bacteroides fragilis*; *Clostridium perfringens*; *Peptococcus species*; *Peptostreptococcus species*; *Propionibacterium aenes*. Klarytromycyna ma działanie bakteriobójcze wobec kilku szczepów bakteryjnych, są to: *Haemophilus influenzae*; *Streptococcus pneumoniae*; *Streptococcus pyogenes*; *Streptococcus agalactiae*; *Moraxella (Branhamella) catarrhalis*; *Neisseria gonorrhoeae*; *H. pylori* i *Campylobacter spp.* Aktywność klarytromycyny przeciwko *H. pylori* jest większa przy obojętnym pH niż przy pH kwaśnym. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ranbaxy o SUN PHARMA company

Klabion® UNO: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 5 szt.

Rx	100%	24,05
----	------	-------

Klabion® UNO: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 7 szt.

Rx	100%	31,60
----	------	-------

Clarithromycin

Polpharma

Klabiotic: tabl. powł. 250 mg - 10 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

Klabiotic: tabl. powł. 250 mg - 14 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

Klabiotic: tabl. powł. 250 mg - 20 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

Klabiotic: tabl. powł. 500 mg - 7 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

Klabiotic: tabl. powł. 500 mg - 10 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

Klabiotic: tabl. powł. 500 mg - 14 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

Klabiotic: tabl. powł. 500 mg - 20 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

Clarithromycin

Accord Healthcare

Klacid®: tabl. powł. 250 mg - 10 szt.

Rx	100%	16,37
	50% ⁽¹⁾	9,91
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Klacid®: tabl. powł. 250 mg - 14 szt.

Rx	100%	22,41
	50% ⁽¹⁾	13,37
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Klacid®: tabl. powł. 500 mg - 14 szt.

Rx	100%	42,72
	50% ⁽¹⁾	24,64
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Clarithromycin (1)W: Klarytromycyna jest wskazana w leczeniu zakażeń wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na klarytromycynę. Do zakażeń tych zaliczamy: zakażenia górnych dróg oddechowych (np. zapalenie gardła wywołane przez paciorkowce, zapalenie zatok), zakażenia dolnych dróg oddechowych (np. zapalenie oskrzeli, zapalenie płuc), ostre zapalenie ucha środkowego, zakażenia skóry i tkanek miękkich (np. liszajec zakaźny, zapalenie mieszków włosowych, zapalenie tkanki łącznej, ropnie), zakażenia zębów i jamy ustnej (np. ropień okolicy zębocłochowej, zapalenie obojętne), rozsiane lub zlokalizowane zakażenia *Mycobacterium avium* lub *Mycobacterium intracellulare*. Zlokalizowane zakażenia *Mycobacterium chelonae*, *Mycobacterium fortuitum* lub *Mycobacterium kansasii*. U pacjentów zakażonych HIV (liczba limfocytów CD4 $\leq 100/mm^3$) klarytromycyna jest wskazana do zapobiegania rozsiały zakażeniem wywołanym przez kompleks *Mycobacterium avium* (MAC). U pacjentów z wrodzonym dwunastnicą i potwierdzonym diagnostycznie zakażeniem *Helicobacter pylori* zaleca się leczenie klarytromycyną jednocześnie z preparatami hamującymi wydzielanie soku żołądkowego oraz innym antybiotykiem. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania antybiotyków. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Mylan Healthcare

Klacid®: granulaty do przyg. zaw. 125 mg/5 ml - 1 op. 60 ml

Rx	100%	25,59
	50% ⁽¹⁾	16,75
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Klacid®: granulaty do przyg. zaw. 125 mg/5 ml - 1 op. 100 ml

Rx	100%	37,00
	50% ⁽¹⁾	22,26
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Klacid®: granulaty do przyg. zaw. 250 mg/5 ml - 1 op. 60 ml

Rx	100%	45,48
	50% ⁽¹⁾	27,79
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Klacid®: granulaty do przyg. zaw. 250 mg/5 ml - 1 op. 100 ml

Rx	100%	58,96
	50% ⁽¹⁾	29,48
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Clarithromycin (1)W: Klarytromycyna w postaci zawiesiny jest wskazana w leczeniu zakażeń, wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe na klarytromycynę. Do zakażeń tych zaliczamy: zakażenia górnych dróg oddechowych (np. zapalenie gardła wywołane przez paciorkowce, zapalenie zatok), zakażenia dolnych dróg oddechowych (np. zapalenie oskrzeli, zapalenie płuc), ostre zapalenie ucha środkowego, zakażenia skóry i tkanek miękkich (np. liszajec zakaźny, zapalenie mieszków włosowych, zapalenie tkanki łącznej, ropnie), rozsiane lub zlokalizowane zakażenia *Mycobacterium avium* lub *Mycobacterium intracellulare*. Zlokalizowane zakażenia *Mycobacterium chelonae*, *Mycobacterium fortuitum* lub *Mycobacterium kansasii*. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania antybiotyków. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Mylan Healthcare

Klacid® Uno: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 500 mg - 5 szt.

Rx	100%	33,63
----	------	-------

Klacid® Uno: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 500 mg - 7 szt.

Rx	100%	46,86
----	------	-------

Clarithromycin

Mylan Healthcare

Klarmin®: tabl. powł. 250 mg - 14 szt.

Rx	100%	18,87
----	------	-------

Klarmin®: tabl. powł. 500 mg - 14 szt.

Rx	100%	30,36
	50% ⁽¹⁾	15,18
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Clarithromycin (1)W: Zakażenia wywołane przez drobnoustroje chorobotwórcze wrażliwe na klarytromycynę, w tym: zakażenia górnych dróg oddechowych, zatok i ucha środkowego wywołane przez: *Streptococcus pyogenes*, *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenzae*, *Moraxella catarrhalis*; zakażenia dolnych dróg oddechowych: zapalenie oskrzeli, bakteryjne zapalenie płuc wywołane przez *Streptococcus pneumoniae*, *Haemophilus influenza*

W trosce o pacjenta z migreną!

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

Kleder: kaps. twarde 25 mg - 21 szt. ◆

Lenalidomid (1) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.b.; C.84.c.; C.84.d. (2) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.c.; C.84.d.

W: Szpiczak mnogol. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu podtrzymującym pacjentów dorosłych z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepie komórek macierzystych. Produkt leczniczy w terapii skojarzonej z deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem lub z melifanem i prednizonem jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych z nieleczonym przednio szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do przeszczepu. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany do leczenia pacjentów dorosłych ze szpiczakiem mnogim, u których stosowano przednio lub najmniej jeden schemat leczenia. **Zespoły mielodysplastyczne.** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z anemią zależną od przetoczeń w przebiegu zespołów mielodysplastycznych o niskim lub pośrednim-1 ryzyku, związanych z nieprawidłowością cytogenetyczną w postaci izolowanej delecji 5q, jeżeli inne sposoby leczenia są niewystarczające lub niewłaściwe. **Chłoniak z komórek plazmacy.** Produkt leczniczy w monoterapii wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem z komórek plazmacy. **Chłoniak grudkowy.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytyksmabem (przeciwiałem anti-CD20) jest wskazany do stosowania w leczeniu pacjentów dorosłych z uprzednio leczonym chłoniakiem grudkowym (stropnia 1-3a).

Klertis: kaps. twarde 12,5 mg - 28 szt. ◆

Klertis: kaps. twarde 25 mg - 28 szt. ◆

Klertis: kaps. twarde 50 mg - 28 szt. ◆

Sunitinib (1) Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2) Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.

W: Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatinibem ze względu na oporność lub nietolerancję. **Rak nerwokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC).** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwokomórkowego i/lub raka nerwokomórkowego z przerzutami (MRCC) u dorosłych. **Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET).** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.

Klimicin®: inj. dom./inf. doż. [roztw.] 300 mg/2 ml - 5 amp. 2 ml

Klimicin®: inj. dom./inf. doż. [roztw.] 600 mg/4 ml - 5 fiol. 4 ml

Clindamycyn (1)W: Klindamycyna do podawania parenteralnie stosowana jest w ciężkich zakażeniach wywołanych przez bakterie wrażliwe na klindamycynę, takich jak: zakażenia układu oddechowego wywołane przez bakterie beztlenowe; *Streptococcus pneumoniae* i inne paciorkowce oraz *Staphylococcus aureus*; zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez *Streptococcus pyogenes*, *Staphylococcus aureus* i bakterie beztlenowe; zakażenia kości i stawów wywołane przez *Staphylococcus aureus*; posocznica wywołana przez *Staphylococcus aureus*; zakażenia w obrębie jamy brzusznej wywołane przez bakterie beztlenowe; zakażenia żeńskich narządów płciowych wywołane przez bakterie beztlenowe. W przypadku ciężkiego przebiegu choroby wskazane jest zastosowanie produktu w postaci dożylniej. U chorych z posocznica zaleca się rozpoczęcie leczenia od dożylnego podania klindamycyny. Klindamycynę należy stosować wyłącznie w leczeniu ciężkich zakażeń bakteryjnych. Planując zastosowanie klindamycyny lekarz powinien wziąć pod uwagę rodzaj zakażenia oraz rozważyć ryzyko biegunki. Notowano bowiem przypadki zapalenia okrężnicy, występującego nawet 2-3 tyg. po podaniu produktu. Podjmując decyzję o leczeniu należy uwzględnić oficjalne zalecenia dotyczące stosowania leków w przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Klimicin®: kaps. twarde 300 mg - 16 szt.

Clindamycyn (1)W: Ciężkie zakażenia wywołane przez bakterie wrażliwe na klindamycynę, takie jak: zakażenia układu oddechowego wywołane przez bakterie beztlenowe; *Streptococcus pneumoniae* i inne paciorkowce oraz *Staphylococcus aureus*; zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez *Streptococcus pyogenes*, *Staphylococcus aureus* i bakterie beztlenowe; zakażenia kości i stawów wywołane przez *Staphylococcus aureus*; posocznica wywołana przez *Staphylococcus aureus*; zakażenia w obrębie jamy brzusznej wywołane przez bakterie beztlenowe; zakażenia żeńskich narządów płciowych wywołane przez bakterie beztlenowe. Jeśli choroba ma ciężki przebieg, wskazane jest zastosowanie klindamycyny w postaci dożylniej. U chorych z posocznica zaleca się rozpoczęcie leczenia od dożylnego podania klindamycyny. Klindamycynę należy stosować wyłącznie w leczeniu ciężkich zakażeń bakteryjnych. Planując zastosowanie klindamycyny lekarz powinien wziąć pod uwagę rodzaj zakażenia oraz rozważyć ryzyko biegunki. Notowano bowiem przypadki zapalenia okrężnicy występującego nawet 2-3 tyg. po podaniu produktu leczniczego. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków w przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Klindacin T®: żel 10 mg/g - 1 op. 30 g

Clindamycin

Klinderm Lite Foam Silicone Border : opatunek 7,5x7,5 cm - 1 szt.

Klinderm Lite Foam Silicone Border : opatunek 10x10 cm - 1 szt.

Klinderm Lite Foam Silicone Border : opatunek 15x15 cm - 1 szt.

Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa

Klinderm® Foam Border Silicone: opatunek 10x10 cm - 1 szt.

Klinderm® Foam Border Silicone: opatunek 15x15 cm - 1 szt.

Klinderm® Foam Border Silicone: opatunek 15x20 cm - 1 szt.

Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa

W: Przewlekłe owrzodzenia. Epidermolysis bullosa.

Klinderm® Foam Border Silicone Heel: opatunek 20x20,8 cm - 1 szt.

Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa

W: Przewlekłe owrzodzenia. Epidermolysis bullosa.

Klinderm® Foam Border Silicone Sacrum: opatunek 22,5x22,5 cm - 1 szt.

Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa

W: Przewlekłe owrzodzenia. Epidermolysis bullosa.

Klinderm® Foam PHMB: opatunek 10x10 - 1 szt.

Klinderm® Foam PHMB: opatunek 15x15 - 1 szt.

Klinderm® Foam PHMB: opatunek 20x20 - 1 szt.

Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa

Klinderm® Foam Silicone: opatunek 10x10 cm - 1 szt.

Klinderm® Foam Silicone: opatunek 15x15 cm - 1 szt.

Klinderm® Foam Silicone: opatunek 20x20 cm - 1 szt.

Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa

Klinderm® Foam Silicone Heel: opatunek 10x17,5 cm - 1 szt.

Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa

Klinderm® Lite Foam Silicone: opatunek 6x8,5 cm - 1 szt.

Klinderm® Lite Foam Silicone: opatunek 10x10 cm - 1 szt.

Klinderm® Lite Foam Silicone: opatunek 15x15 cm - 1 szt.

Klinderm® Lite Foam Silicone: opatunek 20x50 cm - 1 szt.

Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa

Klinderm® Superabsorbent: opatunek 10x15 cm - 1 szt.

Klinderm® Superabsorbent: opatunek 10x20 cm - 1 szt.

Klinderm® Superabsorbent: opatunek 10x10 cm - 1 szt.

Klinderm® Superabsorbent: opatunek 20x40 cm - 1 szt.

Klinderm® Superabsorbent: opatunek 20x30 cm - 1 szt.

Klinderm® Superabsorbent: opatunek 20x20 cm - 1 szt.

Emplastr microfibricum cellulosa (1)Przewlekłe owrzodzenia

W: Przewlekłe owrzodzenia.

100% 13,52
30%⁽¹⁾ 5,54
B⁽²⁾ 2,12

100% 28,85
30%⁽¹⁾ 10,90
B⁽²⁾ 3,20

100% 37,35
30%⁽¹⁾ 13,41
B⁽²⁾ 3,15

100% 50,49
30%⁽¹⁾ 17,30
B⁽²⁾ 3,07

100% 60,40
30%⁽¹⁾ 20,60
B⁽²⁾ 2,29

100% 13,80
30%⁽¹⁾ 5,20
B⁽²⁾ 1,51

100% 29,12
30%⁽¹⁾ 9,76
B⁽²⁾ 1,46

100% 49,17
30%⁽¹⁾ 14,75
B⁽²⁾ bezpl.

100% 13,80
30%⁽¹⁾ 5,20
B⁽²⁾ 1,51

100% 29,12
30%⁽¹⁾ 9,76
B⁽²⁾ 1,46

100% 49,17
30%⁽¹⁾ 14,75
B⁽²⁾ bezpl.

100% 13,52
30%⁽¹⁾ 5,54
B⁽²⁾ 2,12

100% 28,85
30%⁽¹⁾ 10,90
B⁽²⁾ 3,20

100% 48,68
30%⁽¹⁾ 16,76
B⁽²⁾ 3,08

100% 22,79
30%⁽¹⁾ 8,83
B⁽²⁾ 2,84

100% 7,32
30%⁽¹⁾ 3,25
B⁽²⁾ 1,51

100% 13,52
30%⁽¹⁾ 5,54
B⁽²⁾ 2,12

100% 28,85
30%⁽¹⁾ 10,90
B⁽²⁾ 3,20

100% 113,53
30%⁽¹⁾ 34,06
B⁽²⁾ bezpl.

100% 17,97
30%⁽¹⁾ 5,53

100% 23,50
30%⁽¹⁾ 7,05
B⁽²⁾ 2,12

100% 12,48
30%⁽¹⁾ 4,19

100% 81,09
30%⁽¹⁾ 24,33
B⁽²⁾ 18,65

100% 62,15
30%⁽¹⁾ 18,65
B⁽²⁾ 43,67

100% 13,10
30%⁽¹⁾ 4,19

100% 17,97
30%⁽¹⁾ 5,53

100% 13,10
30%⁽¹⁾ 4,19

Kliogest®: tabl. powł. 2 mg+ 1 mg - 28 szt.

Estrodiol + Norethisterone (stałe dawki) (1)W: Hormonalna terapia zastępcza (HTZ) - leczenie objawów spowodowanych niedoborem estrogenów u kobiet po menopauzie, u których upłynął co najmniej rok od ustania miesiączkowania. Profilaktyka osteoporozy u kobiet po menopauzie, u których występuje zwiększone ryzyko złamań, a które nie tolerują lub dla których przeciwwskazane są inne leki stosowane w profilaktyce osteoporozy. Doświadczenie w leczeniu kobiet powyżej 65 rż. jest ograniczone. (2) Pacjenci 65+

Klozapol®: tabl. 25 mg - 50 szt. ◆

Klozapol®: tabl. 100 mg - 50 szt. ◆

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

W: Schizofrenia oporna na leczenie. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu pacjentów ze schizofrenią oporną na leczenie oraz pacjentów, u których występują ciężkie, nie poddające się leczeniu działania niepożądanego o charakterze neurologicznym po zastosowaniu innych przeciwpsychotycznych produktów leczniczych, w tym atypowych leków przeciwpsychotycznych. Oporność na leczenie jest definiowana jako brak zadawalającej poprawy klinicznej, mimo stosowania właściwych dawek, przez odpowiedni okres, przynajmniej dwóch różnych przeciwpsychotycznych produktów leczniczych, w tym atypowego leków przeciwpsychotycznego. Zaburzenia psychiczne w przebiegu choroby Parkinsona. Lek jest również wskazany w zaburzeniach psychicznych występujących w przebiegu choroby Parkinsona, w przypadkach kiedy inne metody leczenia okazały się nieskuteczne. Egis

Kogenate Bayer: inj. [prosz. + rozp.] 250 j.m. - 1 zest. Rx-z 100% X

Kogenate Bayer: inj. [prosz. + rozp.] 500 j.m. - 1 zest. Rx-z 100% X

Kogenate Bayer: inj. [prosz. + rozp.] 1000 j.m. - 1 zest. Rx-z 100% X

Kogenate Bayer: inj. [prosz. + rozp.] 2000 j.m. - 1 zest. Rx-z 100% X

Kogenate Bayer: inj. [prosz. + rozp.] 3000 j.m. - 1 zest. Rx-z 100% X

Factor VIII Bayer

Komboglyze: tabl. powł. 2,5/1000 mg - 60 szt. Rx 100% 173,38

Komboglyze: tabl. powł. 2,5/850 mg - 60 szt. Rx 100% 174,30

Saxagliptin + Metformin hydrochloride AstraZeneca

Konaten: kaps. twarde 10 mg - 28 szt. Rx 100% 31,73
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽²⁾ 8,36

Konaten: kaps. twarde 18 mg - 28 szt. Rx 100% 54,43
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽²⁾ 9,81

Konaten: kaps. twarde 25 mg - 28 szt. Rx 100% 73,51
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽²⁾ 10,29

Konaten: kaps. twarde 40 mg - 28 szt. Rx 100% 113,96
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽²⁾ 10,89

Atomoxetine hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Nadpobudliwość psychoruchowa z deficytem uwagi oraz ze współistniejącymi chorobami, takimi jak: tiki, zespół Tourette'a, zaburzenia lękowe lub z udokumentowaną nietolerancją bądź niepowodzeniem terapii lekami psychostymulującymi jako element pełnego porządzenia w dzieci od 6. roku życia oraz u młodzieży

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu nadpobudliwości psychoruchowej z deficytem uwagi (ang. ADHD) u dzieci w wieku 6 lat i starszych, u młodzieży i u dorosłych jako element kompleksowego programu leczenia. Leczenie powinno być rozpoczęte przez lekarza specjalistę w leczeniu ADHD, takiego jak pediatra, psychiatrą dzieci i młodzieży lub psychiatrą. Diagnozę należy postawić zgodnie z aktualną klasyfikacją zaburzeń psychicznych (DSM) lub wytycznymi zawartymi w międzynarodowej klasyfikacji chorób (ICD). U osób dorosłych należy potwierdzić utrzymywanie się objawów ADHD, które występowały w dzieciństwie. Wskazane jest potwierdzenie przez osobę postronną i nie należy rozpoczynać stosowania produktu leczniczego, jeśli nie można zweryfikować występowania objawów ADHD w dzieciństwie. Rozpoznanie nie może opierać się jedynie na stwierdzeniu obecności jednego lub więcej objawów ADHD. Na podstawie oceny klinicznej pacjent powinien wykazywać ADHD o nasileniu co najmniej umiarkowanym, na co wskazuje co najmniej mierzalne zaburzenie funkcjonowania w 2 lub więcej sferach życia społecznego (na przykład funkcjonowania w społeczeństwie, w szkole i/lub w pracy), i które wpływają na kilka aspektów życia danej osoby. Dodatkowe informacje dotyczące bezpieczeństwa stosowania produktu leczniczego. Pełen program leczenia zazwyczaj obejmuje: działania psychologiczne, edukacyjne i społeczne. Celem programu jest stabilizacja pacjentów z zespołem zachowań, do których mogą należeć objawy, takie jak długotrwała trudność w utrzymaniu koncentracji uwagi, rozpraszanie uwagi, niestabilność emocjonalna, impulsywność, nadpobudliwość o umiarkowanym lub ciężkim nasileniu, nieznaczne objawy neurologiczne i nieprawidłowe wyniki badania EEG. Zdolność uczenia się może być zaburzona lub nie. U każdego pacjenta z tym zespołem objawów wskazane jest leczenie farmakologiczne. Decyzję o zastosowaniu produktu leczniczego należy podjąć po bardzo szczegółowej ocenie stopnia nasilenia objawów i zaburzeń, biorąc pod uwagę wiek pacjenta i utrzymywanie się objawów.

Neuraxpharm Arzneimittel

Kontracept: tabl. draż. 0,02 mg+ 0,075 mg - 21 szt. Rx 100% 34,06

Kontracept: tabl. draż. 0,02 mg+ 0,075 mg - 63 szt. Rx 100% 82,22

Ethinylestradiol + Gestodene Adomed

Kornam®: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆

100% 21,24
30%⁽¹⁾ 15,86
R⁽²⁾ 16,76
S⁽³⁾ bezpl.



ZOLPIC zolpidem Daj owcom odpocząć.



Kornam®: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	38,64
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	25,19
		S ⁽³⁾	22,63

Terazosin hydrochloride (1)W: Naciśnienie tętnicze. Łagodny wzrost gruczołu krokowego. Objawowe leczenie zaburzeń oddawania moczu na skutek zwężenia dróg moczowych w wyniku łagodnego wzrostu gruczołu krokowego. (2)Przerost gruczołu krokowego (3)Pacjenci 65+

▼Koselugo: kaps. twarde 10 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	24607,86
		g ⁽¹⁾	bezp.

▼Koselugo: kaps. twarde 25 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	60197,41
		g ⁽¹⁾	bezp.

Selumetinib (1)Program lekowy: leczenie chorych z nerwiakowłókniakami spłotowatymi w przebiegu neurofibromatozy typu 1 (NF1)

W: Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu objawowych, nieoperacyjnych nerwiakowłókniaków spłotowatych (ang. Plexiform neurofibromas, PN) u dzieci i młodzieży w wieku 3 lat i starszych z neurofibromatozą typu 1 (NF1).

Kostarox: tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	16,70
---	----	------	-------

Kostarox: tabl. powł. 60 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	27,30
---	----	------	-------

Kostarox: tabl. powł. 60 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	39,80
---	----	------	-------

Kostarox: tabl. powł. 90 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	41,00
---	----	------	-------

Kostarox: tabl. powł. 120 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	19,00
--	----	------	-------

Etoricoxib

Koszyczek Rumianku: ziola do zaparzania -1 op. 50 g	OTC	100%	8,21
---	-----	------	------

Chamomile

Kreon® 25 000: kaps. 25000 j. Ph. Eur. lipazy - 20 szt.	Rx	100%	41,24
---	----	------	-------

		100%	71,42
--	--	------	-------

		B ⁽¹⁾	8,43
--	--	------------------	------

		Dz ⁽²⁾	bezp.
--	--	-------------------	-------

		S ⁽³⁾	bezp.
--	--	------------------	-------

Pancreatin (1)Mukowiscydoza, Stan po resekcji trzustki (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

W: Leczenie zewnątrzwydzielniczej niewydolności trzustki u dzieci, młodzieży i dorosłych, której wystąpienie jest związane z poniżej wymienionymi lub innymi jednostkami chorobowymi: zwłóknienie torbielowate (mukowiscydoza), przewlekłe zapalenie trzustki, stan po usunięciu trzustki (pankreatektomia), stan po usunięciu żołądka (gastrektomia), rak trzustki, stan po zespoleniu żołądka-jelitowym (np. gastroenterostomia typu Billroth II), zwężenie przewodu trzustkowego lub przewodu żółciowego wspólnego (np. z powodu nowotworu), zespół Shwachmana-Diamonda, stan po ataku ostrego zapalenia trzustki i rozpoczęciu żywienia dojelitowego lub dośnego.

Mylan Healthcare

Kropkle żółtkowe forte: krople doustne - 1 but. 35 g	OTC	100%	7,04
--	-----	------	------

Prep. żoź.

Kvelux SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,75
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	5,85
		S ⁽³⁾	bezp.

Kvelux SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	92,58
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	6,96
		S ⁽³⁾	bezp.

Kvelux SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	134,19
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	5,77
		S ⁽³⁾	bezp.

Kvelux SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	175,80
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	6,40
		S ⁽³⁾	bezp.

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

W: Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu schizofrenii; w leczeniu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego; leczenie umiarkowanych do ciężkich epizodów maniakalnych w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego; leczenie epizodów dużej depresji w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego; zapobieganie nawrotom epizodów maniakalnych lub depresyjnych u pacjentów z zaburzeniem afektywnym dwubiegunowym, u których uzyskano wcześniej reakcję na leczenie ketiapiną. W leczeniu skojarzonym epizodów dużej depresji u pacjentów z ciężkim zaburzeniem depresyjnym (ang. MDD), u których poprawa przy stosowaniu monoterapii przeciwdepresyjnej była niewystarczająca. Przed rozpoczęciem leczenia należy uwzględnić profil bezpieczeństwa stosowania ketiapiny.

Sandoz GmbH

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 u 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 ketiapiną.

Krka

Kventiax® SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	26,17
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	7,17
		S ⁽³⁾	bezp.

Kventiax® SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	70,61
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	7,20
		S ⁽³⁾	bezp.

Kventiax® SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	92,35
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	6,73
		S ⁽³⁾	bezp.

Kventiax® SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	133,85
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	5,43
		S ⁽³⁾	bezp.

Kventiax® SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	168,47
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	6,40
		S ⁽³⁾	bezp.

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

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

Krka

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
--	----	------	-------

Kwetaplex: tabl. powł. 25 mg - 120 szt. ◆	Rx	100%	32,16
---	----	------	-------

Kwetaplex: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	52,86
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	11,65
		S ⁽³⁾	bezp.

Kwetaplex: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	76,61
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	13,20
		S ⁽³⁾	bezp.

Kwetaplex: tabl. powł. 150 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	100,36
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	14,74
		S ⁽³⁾	bezp.

Kwetaplex: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	145,87
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	17,45
		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 u 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 ketiapiną.

Adamed

Kwetaplex XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,75
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	5,85
		S ⁽³⁾	bezp.

Kwetaplex XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	71,35
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	7,94
		S ⁽³⁾	bezp.

Kwetaplex XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	93,50
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	7,88
		S ⁽³⁾	bezp.

Kwetaplex XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	135,56
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	7,14
		S ⁽³⁾	bezp.

Kwetaplex XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	177,63
		Dz ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	6,40
		S ⁽³⁾	bezp.

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

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

Adamed

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 u 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 ketiapiną.

Hosco-Lek SA

Kwikaton: tabl. 50 mg - 28 szt.	Rx	100%	15,83
		30% ⁽¹⁾	5,60
		S ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Kwikaton: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	30,32
		30% ⁽¹⁾	9,86
		S ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Vildagliptin (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy typu 2 u osób dorosłych: w monoterapii: u pacjentów niedostatecznie kontrolowanych za pomocą diety i aktywności fizycznej oraz u których stosowanie metforminy jest niewłaściwe ze względu na przeciwwskazania lub nietolerancję; w dwulekowej terapii doust., w skojarzeniu z metforminą u pacjentów, u których glikemia jest niewystarczająco kontrolowana, pomimo podawania maks. tolerowanej dawki metforminy w monoterapii; w trzylekowej terapii doust., w skojarzeniu z metforminą i glikemiam jest niewystarczająco kontrolowana, pomimo podawania maks. tolerowanej dawki sulfonilmoocznika w monoterapii, oraz u których nie można stosować metforminy z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; w trzylekowej terapii doust., w skojarzeniu z metforminą i glikemiam jest niewystarczająco kontrolowana oraz u których można stosować tiazolidynodion; w trzylekowej terapii doust., w skojarzeniu z sulfonilmoocznikiem i metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie dwulekowej terapii tymi produktami leczniczymi nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt leczniczy jest również wskazany do stosowania w skojarzeniu z insuliną (z metforminą lub bez niej) w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz insulina w ustalonej dawce nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii. (2)Pacjenci 65+

Stada Arzneimittel

Kyleena: system terapeutyczny domaciczny 19,5 mg - 1 szt.	Rx	100%	669,79
---	----	------	--------

Levonorgestrel

▼Kymriah: dyspersja do inf. 1,2 x 10 ⁶ - 6 x 10 ⁸ komórek - 1 wor. inf. ◆	Rx-z	100%	137592,00
		g ⁽¹⁾	bezp.

Tisagenlecleucel (1)Program lekowy: leczenie chłoniaków złośliwych, Program lekowy: leczenie dazatynimem ostrej białaczki limfoblastycznej z chromosomem Filadelfia (Ph+)

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: dzieci, młodzieży i młodych dorosłych w wieku do 25 lat włącznie, z ostrą białaczką limfoblastyczną (ALL) z komórkę B, oporną na leczenie, która znajduje się w fazie nawrotu po transplantacji lub w fazie drugiego bądź kolejnego nawrotu; dorosłych pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B (DLBCL), po dwóch lub większej liczbie linii leczenia systemowego.

Novartis Europharm Limited

▼Kyprolis: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 10 mg - 1 fioł.	Rx-z	100%	771,97
		g ⁽¹⁾	bezp.

▼Kyprolis: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 30 mg - 1 fioł.	Rx-z	100%	2315,93
		g ⁽¹⁾	bezp.

▼Kyprolis: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 60 mg - 1 fioł. 50 ml ◆

ADRENALINA WZF

Adrenalinum **Zawsze pod ręką!**

Refundacja

od lipca 2015
Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

nie jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, w których wcześniej zastosowano przynajmniej jeden schemat leczenia.

Amgen	
Lacipil®: tabl. powł. 2 mg - 28 szt.	Rx 100% 8,19 30% ⁽¹⁾ 5,36 S ⁽²⁾ bezpl.
Lacipil®: tabl. powł. 4 mg - 28 szt.	Rx 100% 15,72 30% ⁽¹⁾ 10,06 S ⁽²⁾ bezpl.
Lacipil®: tabl. powł. 6 mg - 28 szt.	Rx 100% 23,43 30% ⁽¹⁾ 14,94 S ⁽²⁾ bezpl.

Lacidipine (1)W: Preparat przeznaczony jest do leczenia nadciśnienia tętniczego. Może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze, takimi jak: β -adrenolityki, leki moczopędne albo inhibitory ACE. (2) Pacjenci 65+

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited	
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 rż. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej (3)Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy 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.

Accord Healthcare	
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 rż. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej (3)Pacjenci 65+

W: Lek jest wskazany w monoterapii oraz w terapii wspomagającej w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 4 lat z padaczką.

Glenmark	
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 rż. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej (3)Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany w monoterapii 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.

Neuroxpharm 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 rż. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej (3)Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany w monoterapii oraz w terapii wspomagającej w leczeniu napadów częściowych i częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 4 lat z padaczką.

Teva B.V.	
Lacosamide Zentiva: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆	Rx 100% X
Lacosamide Zentiva: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx 100% X
Lacosamide Zentiva: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx 100% X
Lacosamide Zentiva: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx 100% X

Lacosamide Zentiva

Lacrimal®: krople do oczu [roztw.] 14 mg/ml - 2 but. 5 ml WMO 100% 13,94

Polyvinyl alcohol Polfa Warszawa

Lacrimal® Natura: krople do oczu - 1 op. 10 ml WMO 100% 16,71

Polpharma	
Lacrimal® Natura Plus: krople do oczu - 1 but. 10 ml WMO 100% 31,81	
Lactinova® femina: kaps. - 21 szt.	SD 100% 35,00
Prep. złoż.	HEXANOVA
Lactosan fix: mieszanka ziołowa do zaparzenia 1,5 g - 20 sasz. 1,5 g	SD 100% 12,34
Prep. złoż.	Polpharma
Lactosan Mama: prosz. do rozpuszczania - 14 sasz.	SD 100% 29,99
Melissa extract + Foeniculum extract	Polpharma
Lacydyna: tabl. powł. 4 mg - 28 szt.	Rx 100% 13,13 30% ⁽¹⁾ 7,47 S ⁽²⁾ bezpl.
Lacydyna: tabl. powł. 6 mg - 28 szt.	Rx 100% 20,65 30% ⁽¹⁾ 12,16 S ⁽²⁾ bezpl.

Lacidipine (1)W: Lacydyna jest wskazana do stosowania w leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi produktami przeciwnadciśnieniowymi, w tym z β -adrenolitykami, lekami moczopędnymi i inhibitorami ACE. (2) Pacjenci 65+

Rivopharm	
Ladybon: tabl. 2,5 mg - 28 szt.	Rx 100% 31,29
Tibolone	Zentiva
Lafactin: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 12,03 30% ⁽¹⁾ 4,39 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Lafactin: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 22,78 30% ⁽¹⁾ 7,49 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Lafactin: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 42,60 30% ⁽¹⁾ 12,78 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.

Ventafaxine (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 towarzyszącą agorafobią.

Aurovitas	
Lakcid® Entero: kaps. twarde 250 mg - 10 szt.	OTC 100% 25,97
Saccharomyces boulardii	Polpharma

Lakcid® forte: kaps. twarde 10 mld CFU - 10 szt.	OTC 100% 37,02
Lactobacillus rhamnosus	Polpharma
Lakcid® Intima: kaps. dopochwowe, twarde - 10 szt.	OTC 100% 42,09
Lactobacillus rhamnosus + Lactobacillus gasseri	Polpharma
Lakea®: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx 100% 14,05
Losartan potassium	Sandoz GmbH

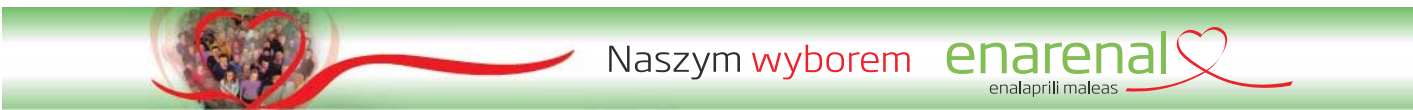
Lambrinex: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx 100% 7,12 30% ⁽¹⁾ 4,17 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Lambrinex: tabl. powł. 10 mg - 60 szt.	Rx 100% 9,98 30% ⁽¹⁾ 4,08 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Lambrinex: tabl. powł. 10 mg - 90 szt.	Rx 100% 14,49 30% ⁽¹⁾ 5,64 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Lambrinex: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx 100% 11,67 30% ⁽¹⁾ 5,77 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Lambrinex: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx 100% 18,91 30% ⁽¹⁾ 7,11 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Lambrinex: tabl. powł. 20 mg - 90 szt.	Rx 100% 27,27 30% ⁽¹⁾ 9,57 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Lambrinex: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx 100% 22,63 30% ⁽¹⁾ 10,83 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Lambrinex: tabl. powł. 40 mg - 60 szt.	Rx 100% 34,94 30% ⁽¹⁾ 11,34 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Lambrinex: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx 100% 49,88 30% ⁽¹⁾ 14,96 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.

Atorvastatin (1)W: Hipercholesterolemia. Preparat jest stosowany jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu (total-C), cholesterolu LDL (LDL-C), apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych, młodzieży oraz dzieci w wieku 10 lat lub starszych pacjentów z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną, lub z hiperlipidemią złożoną (mieszana) (odpowiadająca hiperlipidemii typu IIIa i IIIb wg klasyfikacji Fredricksona) w przypadku niewystarczającej odpowiedzi na stosowanie diety i innych nielijekowych metod leczenia. Preparat jest również stosowany w celu obniżenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu-LDL u dorosłych z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. aferesa cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niemożliwa. 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 nielijekowego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepieniu narządów (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Lamegom: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 62,94 30% ⁽¹⁾ 18,88 S ⁽²⁾ bezpl.
Agomelatine (1)Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedoni (2)Pacjenci 65+	Krka
W: Leczenie dużych epizodów depresyjnych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.	
Lametta®: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	Rx 100% 56,72 B ⁽¹⁾ bezpl. S ⁽²⁾ bezpl.

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

W: Leczenie uzupełniające u kobiet po menopauzie z wczesnym stadium inwazyjnego raka piersi z receptorami dla hormonów. Przedłużone leczenie uzupełniające u pacjentek po menopauzie z hormonozależnym inwazyjnym rakiem piersi w wczesnym stadium zaawansowania, po standardowym leczeniu uzupełniającej 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 szczeni, u których wystąpił nawrót lub progresja procesu nowotworowego, a które uprzednio były leczone lekami o działaniu przeciwestrogenowym. Leczenie neoadiuwantowe 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.



Lamilept: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
Lamilept: tabl. 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
Lamilept: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	25,50
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	9,72
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

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

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

Lamilept - (IR): tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	25,37
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	9,59
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

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

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

Lamisil®: tabl. 125 mg - 14 szt.	Rx	100%	35,07
Lamisil®: tabl. 250 mg - 14 szt.	Rx	100%	37,11

Terbinafine hydrochloride Novartis Pharma

Lamitrin®: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,26
Lamitrin®: tabl. 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	26,32

Lamitrin®: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,15
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	4,37
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Lamitrin®: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆

Lamitrin®: tabl. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	37,95
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	3,20
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

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

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

Lamitrin® S: tabl. do przyg. zaw. doust. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
Lamitrin® S: tabl. do przyg. zaw. doust. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X

Lamitrin® S: tabl. do przyg. zaw. doust. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	18,47
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	5,49
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Lamitrin® S: tabl. do przyg. zaw. doust. 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
--	----	------	---

Lamitrin® S: tabl. do przyg. zaw. doust. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	64,73
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	3,20
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Lamitrin® S: tabl. do przyg. zaw. doust. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
---	----	------	---

Lamotrigine (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka WP: Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym w obrębie OUN -

postępowanie wspomagające; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy (4)Pacjenci 65+

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

Lamivudine Aurovitas: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	85,41
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Lamivudine (1)Program lekowy; leczenie przewlekłego WZW typu B **W:** Produkt jest wskazany w leczeniu przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu B u dorosłych; z wyrównaną chorobą wątroby z objawami czynnej replikacji wirusa, trwałe podwyższoną aktywnością AlAT w surowicy i histologicznymi objawami aktywnego zapalenia i/lub zwłóknienia wątroby. Rozpoczęcie leczenia lamivudyną należy rozważyć tylko wtedy, gdy zastosowanie alternatywnego leku przeciwwirusowego o wyższej barierze genetycznej nie jest dostępne lub nie jest odpowiednie; ze zdekompenzowaną chorobą wątroby w połączeniu z drugim lekiem niewykazującym oporności krzyżowej na lamivudynę.

Lamivudine Mylan: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
--	----	------	---

Lamivudine			
		100%	7,48
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	5,94
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Lamotrix: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	14,15
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	7,86
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Lamotrix: tabl. 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	27,43
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	11,65
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Lamotrix: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	71,02
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	17,29
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Lamotrix: tabl. 100 mg - 90 szt. ◆

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

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

Lantus®: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml ◆	Rx	100%	196,31
		30 ⁽¹⁾	87,84
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Lantus®: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 5 wstrzyk. 3 ml (SoloStar) ◆	Rx	100%	196,31
		30 ⁽¹⁾	87,84
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Insulin glargine (1)Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insulina NPH od co najmniej 6 m-cy i z HbA1c ≥8% oraz cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insulina NPH od co najmniej 6 m-cy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzyca typu 1 u dzieci w wieku 2-6 lat oraz cukrzyca o znacznej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO), Cukrzyca typu 1 u dorosłych, młodzieży i dzieci od 6 roku życia (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

W: Leczenie cukrzyicy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat i starszych.

Lanvis®: tabl. 40 mg - 25 szt.	Rx	100%	425,87
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Tioguanine (1)Nowotwory złośliwe (2)Chemioterapia ICD-10: C.56. (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

W: Wskazany głównie w leczeniu ostrych białaczek, a zwłaszcza ostrej białaczki szpikowej i ostrej białaczki limfoblastycznej. Preparat stosuje się także w leczeniu przewlekłej białaczki granulocytowej.

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. Eradykacja *Helicobacter pylori* (H. pylori) w połączeniu z odpowiednią terapią antybiotykową w leczeniu choroby wrzodowej wywołanej zakażeniem H. pylori. Leczenie łagodnych owrzodzeń żołądka i dwunastnicy towarzyszących leczeniu niesteroidowymi lekami przeciwzapalnymi (NLPZ) u pacjentów wymagających stałego leczenia NLPZ. Profilaktyka owrzodzeń żołądka i dwunastnicy towarzyszących leczeniu NLPZ u pacjentów z grupy ryzyka, wymagających stałego leczenia. Objawowa choroba refluksowa przełyku. Zespół Zollingera i Ellisona. 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+

Lapixen®: tabl. powł. 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	8,19
		30 ⁽¹⁾	5,36
		S ⁽²⁾	bezpł.

Lapixen®: tabl. powł. 2 mg - 56 szt.	Rx	100%	15,66
		30 ⁽¹⁾	10,00
		S ⁽²⁾	bezpł.

Lapixen®: tabl. powł. 4 mg - 28 szt.	Rx	100%	15,72
		30 ⁽¹⁾	10,06
		S ⁽²⁾	bezpł.

Lapixen®: tabl. powł. 4 mg - 56 szt.	Rx	100%	30,78
		30 ⁽¹⁾	19,46
		S ⁽²⁾	bezpł.

Lapixen®: tabl. powł. 6 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,40
		30 ⁽¹⁾	14,91
		S ⁽²⁾	bezpł.

Lapixen®: tabl. powł. 6 mg - 56 szt.	Rx	100%	45,49
		30 ⁽¹⁾	28,51
		S ⁽²⁾	bezpł.

Lacidipine (1)W: Lek jest wskazany do leczenia pierwotnego nadciśnienia tętniczego. Może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze, takimi jak: β-adrenolityki, leki moczopędne lub inhibitory konwertazy angiotensyny. (2)Pacjenci 65+

Lapress: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	10,90
Lapress: tabl. powł. 10 mg - 56 szt.	Rx	100%	19,90
Lapress: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	15,90
Lapress: tabl. powł. 20 mg - 56 szt.	Rx	100%	31,90

Lercanidipine hydrochloride 5 Lab

Laremid: tabl. 2 mg - 10 szt.	OTC	100%	11,69
Laremid: tabl. 2 mg - 20 szt.	OTC	100%	14,68

Loperamide hydrochloride Polfa Warszawa

Latacom: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml ◆	Rx	100%	41,79
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	13,34
		S ⁽³⁾	bezpł.

Latacom: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 5 mg/ml) - 3 but. 2,5 ml ◆	Rx	100%	85,61
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,00
		S ⁽³⁾	bezpł.

Latanoprost + Timolol (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Obniżenie ciśnienia wewnątrzgałkowego (ang. intraocular pressure, IOP) u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem oraz podwyższonym ciśnieniem wewnątrzgałkowym, u których reakcja na miejscowo stosowane leki β-adrenolityczne lub analogi prostaglandyn jest niewystarczająca.

Latalux: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	36,12
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,67
		S ⁽³⁾	bezpł.

Latanoprost (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+

W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem przesączania oraz z nadciśnieniem wewnątrzgałkowym. Wskazaniem do stosowania produktu u dzieci i młodzieży jest zwiększone ciśnienie śródgałkowe oraz jaskra wieku dziecięcego.

Latanoprost + Timolol Genoptim: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml ◆	Rx	100%	30,76
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Latanoprost + Timolol (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych (w tym osób starszych) w celu obniżenia ciśnienia wewnątrzgałkowego (ang. IOP) u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem oraz podwyższonym ciśnieniem wewnątrzgałkowym, u których reakcja na miejscowo stosowane leki β-adrenolityczne lub analogi prostaglandyn jest niewystarczająca.

Latanoprost + Timolol Genoptim: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml ◆	Rx	100%	30,76
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Latanoprost + Timolol (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych (w tym osób starszych) w celu obniżenia ciśnienia wewnątrzgałkowego (ang. IOP) u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem oraz podwyższonym ciśnieniem wewnątrzgałkowym, u których reakcja na miejscowo stosowane leki β-adrenolityczne lub analogi prostaglandyn jest niewystarczająca.

Latanoprost + Timolol Genoptim: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml ◆	Rx	100%	30,76
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Latanoprost Genoptim: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	33,92
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,47
		S ⁽³⁾	bezpł.
Latanoprost (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+			
W: Obniżanie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego u pacjentów z jaskrą otwartego kąta i nadciśnieniem ocznym. Obniżanie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokowego u dzieci i młodzieży z podwyższonym ciśnieniem wewnątrzokowym i jaskrą dziecięcą i młodzieńczą.			
Synopsis Pharma			
Laticort® 0,1%: krem 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	13,00
Laticort® 0,1%: maść 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	13,95
Laticort® 0,1%: płyn do stos. na skórę 1 mg/ml - 1 but. 20 ml	Rx	100%	6,79
Hydrocortisone butyrate			
Beusch Health			
▼ Latuda: tabl. powł. 18,5 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	230,76
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
▼ Latuda: tabl. powł. 18,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	230,76
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
▼ Latuda: tabl. powł. 37 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	230,76
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
▼ Latuda: tabl. powł. 37 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	230,76
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
▼ Latuda: tabl. powł. 74 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	230,76
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
▼ Latuda: tabl. powł. 74 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
		100%	230,76
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Lurasidone (1) Schizofrenia u pacjentów od 13-go rż. po nieskuteczności lub w przypadku przeciwwskazań do terapii pozostałymi lekami przeciwpsychotycznymi II generacji (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu schizofrenii u dorosłych pacjentów w wieku 18 lat i starszych.			
Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco			
Lavistina: tabl. 8 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,30
Lavistina: tabl. 8 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	34,92
Lavistina: tabl. 16 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	19,76
Lavistina: tabl. 16 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	28,92
Lavistina: tabl. 24 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	26,03
Betahistine dihydrochloride			
Afferform Formacja			
Lecalpin: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	16,83
Lecalpin: tabl. powł. 10 mg - 56 szt.	Rx	100%	28,00
Lecalpin: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	21,20
Lecalpin: tabl. powł. 20 mg - 56 szt.	Rx	100%	37,00
Lercanidipine hydrochloride			
Actavis Group PTC chf.			
		100%	59,62
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,25
		S ⁽³⁾	bezpł.
Lefunomid Bluefish: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	109,41
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
Lefunomid Bluefish: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	3,20
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
Lefunomid (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów WP: Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu (3) Pacjenci 65+			
W: Lefunomid należy do grupy leków przeciwreumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD) i wskazany jest w leczeniu u dorosłych pacjentów z: aktywną postacią reumatoidalnego zapalenia stawów, aktywną postacią artropatii luszczycowej. Niedawne lub równoczesne leczenie pacjenta produktami leczniczymi z grupy DMARD (np. metotreksat), wykazującymi hepatotoksyczne lub hematotoksyczne działanie może zwiększać ryzyko wystąpienia ciężkich działań niepożądanych; dlatego też decyzję o rozpoczęciu stosowania lefunomidu należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwego ryzyka. Co więcej, zastąpienie lefunomidu innym produktem leczniczym z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymywania, może zwiększać ryzyko wystąpienia poważnych działań niepożądanych nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.			
Bluefish Pharma			
		100%	59,04
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,67
		S ⁽³⁾	bezpł.
Lefunomid Egis: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. NOWOSĆ	Rx-z	100%	85,90
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
Lefunomid Egis: tabl. powł. 15 mg - 30 szt. NOWOSĆ	Rx-z	100%	111,70
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
Lefunomid Egis: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. NOWOSĆ	Rx-z	100%	111,70
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
Lefunomid (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów WP: Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu (3) Pacjenci 65+			
W: Lefunomid jest wskazany w leczeniu u dorosłych pacjentów z: aktywną postacią reumatoidalnego zapalenia stawów jako produkt leczniczy należący do grupy leków przeciwreumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD); aktywną postacią reumatoidalnego zapalenia stawów jako produkt leczniczy należący do grupy leków przeciwreumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD); 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. metotreksat), wykazującymi hepatotoksyczne lub hematotoksyczne działanie może zwiększać zagrożenie wystąpienia ciężkich działań niepożądanych; dlatego też decyzję o rozpoczęciu leczenia lefunomidem należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwych zagrożeń. Co więcej, zmiana lefunomidu na inny produkt leczniczy z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymywania, może zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych, nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.			
Egis			
Lefunomid medac: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	60,76
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,39
		S ⁽³⁾	bezpł.
Lefunomid medac: tabl. powł. 15 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	88,47
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,32
		S ⁽³⁾	bezpł.
Lefunomid medac: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	115,13
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
Lefunomid (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów WP: Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu (3) Pacjenci 65+			
W: Lefunomid wskazany jest w leczeniu u dorosłych pacjentów z: czynnym reumatoidalnym zapaleniem stawów jako produkt leczniczy należący do grupy leków przeciwreumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD - Disease Modifying Antirheumatic Drug). Niedawne lub równoczesne leczenie pacjenta produktami leczniczymi z grupy DMARD (np. metotreksat), wykazującymi hepatotoksyczne lub hematotoksyczne działanie może zwiększać zagrożenie wystąpienia ciężkich działań niepożądanych; dlatego też decyzję o rozpoczęciu stosowania lefunomidu należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwych zagrożeń. Co więcej, zastąpienie lefunomidu innym produktem leczniczym z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymywania, może zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.			
medac			
Lefunomid Orion: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. NOWOSĆ	Rx-z	100%	102,53
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
Lefunomid (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów WP: Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu (3) Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu u dorosłych pacjentów z: czynną postacią reumatoidalnego zapalenia stawów jako produkt leczniczy należący do grupy leków przeciwreumatycznych, modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD); czynną postacią luszczycowego zapalenia stawów. Niedawne lub równoczesne leczenie pacjenta produktami leczniczymi z grupy DMARD (np. metotreksat), wykazującymi hepatotoksyczne lub hematotoksyczne działanie, może zwiększać ryzyko wystąpienia ciężkich działań niepożądanych; dlatego też, decyzję o rozpoczęciu stosowania lefunomidu należy poprzedzić wnikliwą analizą spodziewanych korzyści w stosunku do możliwego ryzyka. Co więcej, zastąpienie lefunomidu innym produktem leczniczym z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymywania, może zwiększać ryzyko wystąpienia poważnych działań niepożądanych nawet po długim czasie od momentu zmiany produktu leczniczego.			
Orion Corporation			
		100%	115,13
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
Lefunomid Sandoz: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Lefunomid (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów WP: Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu (3) Pacjenci 65+			
W: Lefunomid jest wskazany w leczeniu u dorosłych pacjentów z: czynnym reumatoidalnym zapaleniem stawów, jako lek przeciwreumatyczny modyfikujący przebieg choroby (ang. DMARD), czynną artropatią luszczycową. Niedawne lub jednoczesne leczenie pacjenta produktami leczniczymi z grupy DMARD o działaniu hepatotoksycznym lub hematotoksycznym (np. metotreksatem) może zwiększać ryzyko ciężkich działań niepożądanych; dlatego decyzję o rozpoczęciu leczenia lefunomidem należy poprzedzić wnikliwą analizą stosunku korzyści do możliwego ryzyka. Ponadto zmiana lefunomidu na inny produkt leczniczy z grupy DMARD bez przeprowadzenia procedury wymywania może również zwiększyć ryzyko działań niepożądanych, nawet długo po dokonaniu zmiany.			
Sandoz GmbH			
Lefunomid Zentiva: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
Lefunomid Zentiva: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
Lefunomid			
Lekoklar®: zaw. doust. [granulat] 125 mg/5 ml - 1 op. 100 ml	Rx	100%	X
Lekoklar®: zaw. doust. [granulat] 250 mg/5 ml - 1 op. 100 ml	Rx	100%	X
Sandoz GmbH			
Clarithromycin			
Lekoklar® forte: tabl. powł. 500 mg - 14 szt.	Rx	100%	X
Lekoklar® mite: tabl. powł. 250 mg - 14 szt.	Rx	100%	X
Sandoz GmbH			
Lemena: tabl. powł. 0,075 mg - 28 szt.	Rx	100%	19,99
Lesoga: tabl. powł. 0,075 mg - 84 szt.	Rx	100%	X
Aristo Pharma			
Desogestrel			
▼ Lemtrada: inf. [konc. do przyg. roztw.] 12 mg - 1 fioł. 1,2 ml ◆	Rx-z	100%	29985,61
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Alentuzumab (1) Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego			
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów z aktywną rzutowo-ustępującą postacią stwardnienia rozsianego (ang. relapsing remitting multiple sclerosis, RRMS) potwierdzoną przez objawy kliniczne lub wyniki diagnostyki obrazowej.			
Sanofi Belgium			

Lenalidomide Accord: kaps. twarde 5 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	589,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Lenalidomide Accord: kaps. twarde 10 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	1178,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Lenalidomide Accord: kaps. twarde 15 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	1767,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Lenalidomide Accord: kaps. twarde 25 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	2945,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Lenalidomide (1) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.b.; C.84.c.; C.84.d. (2) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.c.; C.84.d.			
W: Szpiczak mnogoci. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z noworozpoznanym szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepie komórek macierzystych. Produkt leczniczy w terapii skojarzonej z deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem lub melfalanem i prednizonem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z nieleczonym wcześniej szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do przeszczepu. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z szpiczakiem mnogim, u których stosowano wcześniej jedno schemat leczenia. Szpiczak mnogoci. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z anemią zależną od przetoczeń w przebiegu zespołów mielodysplastycznych o niskim lub pośrednim-1 ryzyku, związanych z nieprawidłowością cytogenetyczną w postaci izolowanej delecji 5q, jeżeli inne sposoby leczenia są niewystarczające lub niewłaściwe. Chłoniak z komórek plazmacza. Produkt leczniczy w monoterapii wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem z komórek plazmacza. Chłoniak grudykowy. Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytuksymabem (przeciwciałem anty-CD20) jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z uprzednio leczonym chłoniakiem grudykowym (ang. FL - follicular lymphoma) (stopnia 1-3a).			
Accord Healthcare			
Lenalidomide Aurovitas: kaps. twarde 5 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	589,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Lenalidomide Aurovitas: kaps. twarde 10 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	1178,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Lenalidomide Aurovitas: kaps. twarde 15 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	1767,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Lenalidomide Aurovitas: kaps. twarde 25 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	2945,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Lenalidomide (1) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.b.; C.84.c.; C.84.d. (2) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.d.			
W: Szpiczak mnogoci. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepie komórek macierzystych. Produkt leczniczy w terapii skojarzonej z deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem lub melfalanem i prednizonem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do przeszczepu. Produkt w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany w leczeniu szpiczaka mnogiego u dorosłych pacjentów z anemią zależną od przetoczeń w przebiegu zespołów mielodysplastycznych o niskim lub pośrednim-1 ryzyku, związanych z nieprawidłowością cytogenetyczną w postaci izolowanej delecji 5q, jeżeli inne sposoby leczenia są niewystarczające lub niewłaściwe. Chłoniak z komórek plazmacza. Produkt w monoterapii wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem z komórek plazmacza. Chłoniak grudykowy. Produkt w skojarzeniu z rytuksymabem (przeciwciałem anty-CD20) jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej leczonym chłoniakiem grudykowym (ang. FL - follicular lymphoma) (stopnia 1-3a).			
Aurovitas			
Lenalidomide Glenmark: kaps. twarde 5 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	1032,56
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Lenalidomide Glenmark: kaps. twarde 10 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	2065,10
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Lenalidomide Glenmark: kaps. twarde 15 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	3097,66
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Lenalidomide Glenmark: kaps. twarde 25 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	5162,77
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Lenalidomide (1) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.b.; C.84.d. (2) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.d.			
W: Szpiczak mnogoci. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepie komórek macierzystych. Produkt w terapii skojarzonej z deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem, lub melfalanem i prednizonem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej nieleczonym szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do przeszczepu. Produkt w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany w leczeniu szpiczaka mnogiego u dorosłych pacjentów z anemią zależną od przetoczeń w przebiegu zespołów mielodysplastycznych o niskim lub pośrednim-1 ryzyku, związanych z nieprawidłowością cytogenetyczną w postaci izolowanej delecji 5q, jeżeli inne sposoby leczenia są niewystarczające lub niewłaściwe. Chłoniak z komórek plazmacza. Produkt w monoterapii wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem z komórek plazmacza. Chłoniak grudykowy. Produkt w skojarzeniu z rytuksymabem (przeciwciałem anty-CD20) jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej leczonym chłoniakiem grudykowym (ang. FL - follicular lymphoma) (stopnia 1-3a).			
Glenmark			
Lenalidomide Grindeks: kaps. twarde 5 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	589,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Lenalidomide Grindeks: kaps. twarde 10 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	1178,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Lenalidomide Grindeks: kaps. twarde 15 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	1767,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Lenalidomide Grindeks: kaps. twarde 25 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	2945,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Lenalidomide (1) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.d.			
W: Szpiczak mnogoci. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepieniu komórek macierzystych. Produkt w terapii skojarzonej z deksametazonem, lub z bortezomibem i deksametazonem, lub z melfalanem i prednizonem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nieleczonym wcześniej szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do przeszczepienia. Produkt w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z szpiczakiem mnogim, u których stosowano wcześniej jedno schemat leczenia. Chłoniak grudykowy. Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytuksymabem (przeciwciałem anty-CD20) jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z uprzednio leczonym chłoniakiem grudykowym (stopnia 1-3a).			
AS Grindex			



ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM

Lenalidomide Krka: kaps. twarde 5 mg -21 szt. (blister) ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	552,94 bezp.
Lenalidomide Krka: kaps. twarde 10 mg -21 szt. (blister) ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	1105,88 bezp.
Lenalidomide Krka: kaps. twarde 15 mg -21 szt. (blister) ◆	Rx-z	100% B ⁽²⁾	1658,82 bezp.
Lenalidomide Krka: kaps. twarde 25 mg -21 szt. (blister) ◆	Rx-z	100% B ⁽²⁾	2764,69 bezp.

Lenalidomide (1) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.b.; C.84.c.; C.84.d. (2) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.c.; C.84.d.
W: Szpiczak mnogii. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepieniu komórek macierzystych. Produkt leczniczy w terapii skojarzonej z deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem lub z melfalanem i prednizonem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z nieleczonym przednio szpiczakiem mnogim, który nie kwalifikują się do przeszczepu. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, u których stosowano przednio do przetoceń w przebiegu zespołów mielodysplastycznych o niskim lub pośrednim-1 ryzyku, związanych z nieprawidłowością cytogenetyczną w postaci izolowanej delecji 5q, jeżeli inne sposoby leczenia są niewystarczające lub niewłaściwe. **Chłoniak z komórek plazmacza.** Produkt leczniczy w monoterapii wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem z komórek plazmacza. **Chłoniak grudkowy.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytyksymabem (przeciwciałem anti-CD20) jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z uprzednio leczonym chłoniakiem grudkowym (ang. FL) (stopnia 1-3a).

Lenalidomide Medical Valley: kaps. twarde 5 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	552,94 bezp.
Lenalidomide Medical Valley: kaps. twarde 10 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	1105,88 bezp.
Lenalidomide Medical Valley: kaps. twarde 15 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽²⁾	1658,82 bezp.
Lenalidomide Medical Valley: kaps. twarde 25 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽²⁾	2764,69 bezp.

Lenalidomide (1) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.b.; C.84.c.; C.84.d. (2) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.c.; C.84.d.
W: Szpiczak mnogii. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepieniu komórek macierzystych. Produkt w terapii skojarzonej z deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem, lub z melfalanem i prednizonem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z nieleczonym przednio szpiczakiem mnogim, który nie kwalifikują się do przeszczepu. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, u których stosowano przednio do przetoceń w przebiegu zespołów mielodysplastycznych o niskim lub pośrednim-1 ryzyku, związanych z nieprawidłowością cytogenetyczną w postaci izolowanej delecji 5q, jeżeli inne sposoby leczenia są niewystarczające lub niewłaściwe. **Chłoniak z komórek plazmacza.** W monoterapii wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem z komórek plazmacza. **Chłoniak grudkowy.** Produkt w skojarzeniu z rytyksymabem (przeciwciałem anti-CD20) jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z uprzednio leczonym chłoniakiem grudkowym (ang. FL) (stopnia 1-3a).

Lenalidomide Mylan: kaps. twarde 5 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	595,30 bezp.
Lenalidomide Mylan: kaps. twarde 10 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	1190,59 bezp.
Lenalidomide Mylan: kaps. twarde 15 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽²⁾	1785,89 bezp.
Lenalidomide Mylan: kaps. twarde 25 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽²⁾	2976,48 bezp.

Lenalidomide (1) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.b.; C.84.c.; C.84.d. (2) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.c.; C.84.d.
W: Szpiczak mnogii. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepieniu komórek macierzystych. Produkt leczniczy w terapii skojarzonej z deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem lub z melfalanem i prednizonem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z nieleczonym przednio szpiczakiem mnogim, który nie kwalifikują się do przeszczepu. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, u których stosowano przednio do przetoceń w przebiegu zespołów mielodysplastycznych o niskim lub pośrednim-1 ryzyku, związanych z nieprawidłowością cytogenetyczną w postaci izolowanej delecji 5q, jeżeli inne sposoby leczenia są niewystarczające lub niewłaściwe. **Chłoniak z komórek plazmacza.** Produkt leczniczy w monoterapii wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem z komórek plazmacza. **Chłoniak grudkowy.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytyksymabem (przeciwciałem anti-CD20) jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z uprzednio leczonym chłoniakiem grudkowym (ang. FL - follicular lymphoma) (stopnia 1-3a).

Lenalidomide Pharmascience: kaps. twarde 5 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	589,00 bezp.
Lenalidomide Pharmascience: kaps. twarde 10 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	1178,00 bezp.
Lenalidomide Pharmascience: kaps. twarde 15 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽²⁾	1767,00 bezp.
Lenalidomide Pharmascience: kaps. twarde 25 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽²⁾	2945,00 bezp.

Lenalidomide (1) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.b.; C.84.c.; C.84.d. (2) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.d.
W: Szpiczak mnogii. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim

po autologicznym przeszczepieniu komórek macierzystych. Produkt leczniczy w terapii skojarzonej z deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem lub z melfalanem i prednizonem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z nieleczonym przednio szpiczakiem mnogim, który nie kwalifikują się do przeszczepu. Produkt w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, u których stosowano przednio do przetoceń w przebiegu zespołów mielodysplastycznych o niskim lub pośrednim-1 ryzyku, związanych z nieprawidłowością cytogenetyczną w postaci izolowanej delecji 5q, jeżeli inne sposoby leczenia są niewystarczające lub niewłaściwe. **Chłoniak grudkowy.** Produkt w skojarzeniu z rytyksymabem (przeciwciałem anti-CD20) jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z uprzednio leczonym chłoniakiem grudkowym (ang. FL - follicular lymphoma) (stopnia 1-3a).

Lenalidomide Sandoz: kaps. twarde 5 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	552,94 bezp.
Lenalidomide Sandoz: kaps. twarde 10 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	1105,88 bezp.
Lenalidomide Sandoz: kaps. twarde 15 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽²⁾	1658,82 bezp.
Lenalidomide Sandoz: kaps. twarde 25 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽²⁾	2764,69 bezp.

Lenalidomide (1) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.b.; C.84.c.; C.84.d. (2) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.c.; C.84.d.
W: Dawka 5 mg i 25 mg. Szpiczak mnogii. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z noworozpoznanym szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepieniu komórek macierzystych. Produkt leczniczy w terapii skojarzonej z deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem lub melfalanem i prednizonem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nieleczonym przednio szpiczakiem mnogim, który nie kwalifikują się do przeszczepienia. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z uprzednio leczonym chłoniakiem grudkowym (ang. follicular lymphoma, FL) (stopnia 1-3a). **Dawka 10 mg i 15 mg. Szpiczak mnogii.** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z noworozpoznanym szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepieniu komórek macierzystych. Produkt leczniczy w terapii skojarzonej z deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem lub melfalanem i prednizonem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nieleczonym przednio szpiczakiem mnogim, który nie kwalifikują się do przeszczepienia. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z uprzednio leczonym chłoniakiem grudkowym (ang. follicular lymphoma, FL) (stopnia 1-3a).

Lenalidomide Teva: kaps. twarde 5 mg -21 szt. (blister) ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	589,00 bezp.
Lenalidomide Teva: kaps. twarde 10 mg -21 szt. (blister) ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	1178,00 bezp.
Lenalidomide Teva: kaps. twarde 15 mg -21 szt. (blister) ◆	Rx-z	100% B ⁽²⁾	1767,00 bezp.
Lenalidomide Teva: kaps. twarde 25 mg -21 szt. (blister) ◆	Rx-z	100% B ⁽²⁾	2945,00 bezp.

Lenalidomide (1) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.b.; C.84.c.; C.84.d. (2) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.c.; C.84.d.
W: Szpiczak mnogii. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepieniu komórek macierzystych. Produkt leczniczy w terapii skojarzonej z deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem lub z melfalanem i prednizonem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z nieleczonym przednio szpiczakiem mnogim, który nie kwalifikują się do przeszczepu. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, u których stosowano przednio do przetoceń w przebiegu zespołów mielodysplastycznych o niskim lub pośrednim-1 ryzyku, związanych z nieprawidłowością cytogenetyczną w postaci izolowanej delecji 5q, jeżeli inne sposoby leczenia są niewystarczające lub niewłaściwe. **Chłoniak z komórek plazmacza.** Produkt leczniczy w monoterapii wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem z komórek plazmacza. **Chłoniak grudkowy.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytyksymabem (przeciwciałem anti-CD20) jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z uprzednio leczonym chłoniakiem grudkowym (ang. FL - follicular lymphoma) (stopnia 1-3a).

Lenalidomide Zentiva: kaps. twarde 5 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	1033,75 bezp.
Lenalidomide Zentiva: kaps. twarde 10 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	2067,51 bezp.
Lenalidomide Zentiva: kaps. twarde 15 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽²⁾	3101,26 bezp.
Lenalidomide Zentiva: kaps. twarde 25 mg -21 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽²⁾	5168,77 bezp.

Lenalidomide (1) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.b.; C.84.d. (2) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.d.
W: Szpiczak mnogii. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z noworozpoznanym szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepieniu komórek macierzystych. Produkt leczniczy w terapii skojarzonej z deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem lub z melfalanem i prednizonem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nieleczonym przednio szpiczakiem mnogim, który nie kwalifikują się do przeszczepu. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany w leczeniu dorosłych pa-

cientów ze szpiczakiem mnogim, u których stosowano przednio do najmniej jeden schemat leczenia. **Zespoły mielodysplastyczne.** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z anemią zależną od przetoceń w przebiegu zespołów mielodysplastycznych o niskim lub pośrednim-1 ryzyku, związanych z nieprawidłowością cytogenetyczną w postaci izolowanej delecji 5q, jeżeli inne sposoby leczenia są niewystarczające lub niewłaściwe. **Chłoniak z komórek plazmacza.** Produkt leczniczy w monoterapii wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem z komórek plazmacza. **Chłoniak grudkowy.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytyksymabem (przeciwciałem anti-CD20) jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z uprzednio leczonym chłoniakiem grudkowym (ang. follicular lymphoma, FL) (stopnia 1-3a).

Len mielony podwójnie odolejony: prosz. -1 op. 200 g	ŚZ	100%	10,57
Len mielony podwójnie odolejony: prosz. -1 op. 200 g + 200 g (pakiet)	ŚZ	100%	X

Flax	Polpharma		
Lenzetto: aerozol na skórę [roztw.] 1,53 mg/daw. -1 flol. 6,5 ml	Rx	100%	61,30

Estradiol	Gedeon Richter		
Leqvio: inj. [roztw.] 284 mg/1,5 ml -1 amp.-strzyk. 1,5 ml	Rx	100%	11446,86

Inclisiran (1) Program lekowy: leczenie hipercholesterolemii rodzinnej
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną i hipercholesterolemią wielogenową) lub dyslipidemią mieszaną, jako uzupełnienie diety; w skojarzeniu ze statyną lub statyną wraz z innymi lekami zmniejszającymi stężenie lipidów u pacjentów, u których nie można osiągnąć stężenia LDL-C będącego celem terapii w wyniku stosowania maks. tolerowanej dawki statyny lub samodzielnego bądź w skojarzeniu z innymi lekami zmniejszającymi stężenie lipidów u pacjentów nielolejących statyn lub u pacjentów, u których stosowanie statyn jest przeciwwskazane.

Lerakta: tabl. powł. 10 mg -28 szt. ◆	Rx	100%	18,83
Lerakta: tabl. powł. 10 mg -56 szt. ◆	Rx	100%	31,33
Lerakta: tabl. powł. 20 mg -28 szt. ◆	Rx	100%	32,95
Lerakta: tabl. powł. 20 mg -56 szt. ◆	Rx	100%	50,65

Lercanidipine hydrochloride	Polpharma		
Lercan: tabl. powł. 10 mg -28 szt.	Rx	100%	16,80
Lercan: tabl. powł. 10 mg -56 szt.	Rx	100%	24,99
Lercan: tabl. powł. 20 mg -28 szt.	Rx	100%	19,99
Lercan: tabl. powł. 20 mg -56 szt.	Rx	100%	29,99

Lericanidipine hydrochloride	RECORDATI		
Lerivon: tabl. powł. 10 mg -30 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾	10,39 3,52 bezp.
Lerivon: tabl. powł. 30 mg -30 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾	28,77 8,63 bezp.

Mianserin (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+
W: Objawy depresyjne o różnym podłożu, w których wskazane jest leczenie farmakologiczne.

Lernidum: tabl. powł. 10 mg -28 szt.	Rx	100%	X
Lernidum: tabl. powł. 10 mg -56 szt.	Rx	100%	X
Lernidum: tabl. powł. 20 mg -28 szt.	Rx	100%	X
Lernidum: tabl. powł. 20 mg -56 szt.	Rx	100%	X

Lercanidipine hydrochloride	Atoform Farmacja Polska		
Lesine: tabl. powł. 3 mg+ 0,03 mg -21 szt.	Rx	100%	23,99

Ethinylestradiol + Drospirenone	Theramex Ireland Limited		
Lesine - (IR): tabl. 3 mg+ 0,03 mg -21 szt.	Rx	100%	20,70

Ethinylestradiol + Drospirenone	Pharmpoint		
Lesinelle: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg -21 szt.	Rx	100%	23,99

Ethinylestradiol + Drospirenone	Theramex Ireland Limited		
Lesinelle: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg -21 szt.	Rx	100%	29,40

Ethinylestradiol + Drospirenone	Theramex Ireland Limited		
Lesinelle - (IR): tabl. powł. 3 mg+ 0,02 mg -21 szt.	Rx	100%	31,00

Ethinylestradiol + Drospirenone	Pharmpoint		
Lesiplus: tabl. powł. 3 mg+ 0,02 mg -28 szt.	Rx	100%	29,99

Ethinylestradiol + Drospirenone	Theramex Ireland Limited		
Letizen: tabl. powł. 10 mg -20 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾	10,38 4,10 bezp.

Cetirizine dihydrochloride (1) W: Lek jest wskazany u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i starszych; w łagodzeniu objawów dotyczących nosa i oczu, związanych z sezonowym i przewlekłym alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa, w łagodzeniu objawów przewlekłej idiopatycznej pokrzywki. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ - Krka

Letrox® 25: tabl. 25 µg -50 szt.	Rx	100%	7,57
Letrox® 50: tabl. 50 µg -50 szt.	Rx	100% c ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾	7,14 bezp. 6,15



<p>Letrox® 75: tabl. 75 µg - 50 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>7,46</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>4,38</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	7,46	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	4,38		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Leuprostin: implant 3,6 mg - 1 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>219,11</td></tr> <tr><td>R⁽¹⁾</td><td>33,79</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	219,11	R ⁽¹⁾	33,79		S ⁽²⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam Accord: tabl. powł. 1000 mg - 50 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>51,52</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>6,34</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	51,52	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	6,34		S ⁽⁴⁾	bezpł.							
Rx	100%	7,46																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	4,38																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	219,11																																															
R ⁽¹⁾	33,79																																																
S ⁽²⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	51,52																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	6,34																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
<p>Letrox® 100: tabl. 100 µg - 50 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>8,53</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>3,71</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	8,53	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	3,71		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Leuprostin: implant 5 mg - 1 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>575,22</td></tr> <tr><td>R⁽¹⁾</td><td>19,27</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	575,22	R ⁽¹⁾	19,27		S ⁽²⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam Accord: tabl. powł. 1000 mg - 100 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>97,49</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>7,11</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	97,49	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	7,11		S ⁽⁴⁾	bezpł.							
Rx	100%	8,53																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	3,71																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	575,22																																															
R ⁽¹⁾	19,27																																																
S ⁽²⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	97,49																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	7,11																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
<p>Letrox® 125: tabl. 125 µg - 50 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>10,00</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>4,44</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	10,00	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	4,44		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Leuproretin 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+</p> <p>W: Paliatywne leczenie pacjentów z zaawansowanym, hormonozależnym rakiem gruczołu krokowego. Leczenie pacjentów z miejscowo zaawansowanym, hormonozależnym rakiem gruczołu krokowego w połączeniu z radioterapią i po radioterapii. Leczenie w połączeniu z radioterapią hormonozależnego raka ograniczonego do gruczołu krokowego u pacjentów z umiarkowanym i dużym ryzykiem.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>25,81</td></tr> <tr><td>R⁽¹⁾</td><td>28,67</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	25,81	R ⁽¹⁾	28,67		S ⁽²⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam (1)Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka (4) Pacjenci 65+</p> <p>W: Produkt jest wskazany jako monoterapia w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 16 lat z nowo rozpoznaną padaczką. Produkt jest wskazany jako terapia wspomagająca: w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży, dzieci i niemowląt w wieku od 1 miesiąca z padaczką, w leczeniu napadów mioklonicznych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z młodzieńczą padaczką miokloniczną, w leczeniu napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną.</p>																					
Rx	100%	10,00																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	4,44																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	25,81																																															
R ⁽¹⁾	28,67																																																
S ⁽²⁾	bezpł.																																																
<p>Letrox® 150: tabl. 150 µg - 50 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>11,97</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>5,33</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	11,97	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	5,33		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levalox: tabl. powł. 250 mg - 10 szt.</p> <p>Levalox: tabl. powł. 500 mg - 10 szt.</p> <p>Levofoxacin</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>31,07</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>9,90</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	31,07	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	9,90		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam Accord: roztw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 150 ml+ strzyk. 1 ml ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>X</td></tr> </table>	Rx	100%	X												
Rx	100%	11,97																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	5,33																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	31,07																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	9,90																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	X																																															
<p>Levothyroxine sodium (1)Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Niedoczynność tarczycy (4) Pacjenci 65+</p> <p>W: Terapia zastępcza i uzupełniająca w niedoczynności tarczycy o różnej etiologii. Zapobieganie wznowie wola tarczycy po leczeniu operacyjnym u pacjentów z prawidłową czynnością tarczycy (eutyreoza). Leczenie wola o charakterze łagodnym u pacjentów z prawidłową czynnością tarczycy (eutyreoza). Terapia zastępcza i supresyjna nowotworów złośliwych tarczycy, szczególnie po operacji wycięcia tarczycy. Pomocniczo w leczeniu nadczynności tarczycy w skojarzeniu z tyrostatykami po uzyskaniu eutyreozy. Test supresyjny w diagnostyce nadczynności tarczycy. Produkt jest wskazany do stosowania we wszystkich grupach wiekowych. Dawka 25 µg. Terapia zastępcza i uzupełniająca w niedoczynności tarczycy o różnej etiologii. Zapobieganie wznowie wola tarczycy po leczeniu operacyjnym u pacjentów z prawidłową czynnością tarczycy (eutyreoza). Leczenie wola o charakterze łagodnym u pacjentów z prawidłową czynnością tarczycy (eutyreoza). Pomocniczo w leczeniu nadczynności tarczycy w skojarzeniu z tyrostatykami po uzyskaniu eutyreozy. Terapia zastępcza i supresyjna nowotworów złośliwych tarczycy, szczególnie po operacji wycięcia tarczycy. Produkt jest wskazany do stosowania we wszystkich grupach wiekowych.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>10,00</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>5,33</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	10,00	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	5,33		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levalox: inf. [roztw.] 5 mg/ml - 1 fioł. 100 ml</p> <p>Levofoxacin</p>	<table border="1"> <tr><td>Lz</td><td>100%</td><td>X</td></tr> <tr><td>R⁽¹⁾</td><td>31,07</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>9,90</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Lz	100%	X	R ⁽¹⁾	31,07		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	9,90		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam Accord: roztw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 300 ml+ 1 strzyk. 10 ml ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>73,45</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>3,20</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	73,45	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	3,20		S ⁽⁴⁾	bezpł.	
Rx	100%	10,00																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	5,33																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Lz	100%	X																																															
R ⁽¹⁾	31,07																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	9,90																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	73,45																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	3,20																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
<p>Letrozole</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>X</td></tr> </table>	Rx	100%	X	<p>Levebon: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>31,07</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>9,90</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	31,07	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	9,90		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam (1)Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka (4) Pacjenci 65+</p> <p>W: Produkt jest wskazany do stosowania w monoterapii napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u pacjentów w wieku od 16 lat z nowo rozpoznaną padaczką. Produkt jest wskazany jako terapia wspomagająca: w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, dzieci i niemowląt w wieku od 1 m-ca z padaczką; w leczeniu napadów mioklonicznych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z młodzieńczą padaczką miokloniczną, w leczeniu napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną.</p>																											
Rx	100%	X																																															
Rx	100%	31,07																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	9,90																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
<p>Letrozole Aurovitas: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>56,61</td></tr> <tr><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	56,61	B ⁽¹⁾	bezpł.		S ⁽²⁾	bezpł.		<p>Levemir® Penfill®: inj. [roztw.] 100 j./ml - 5 wkł. 3 ml ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>207,19</td></tr> <tr><td>B⁽¹⁾</td><td>98,72</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	207,19	B ⁽¹⁾	98,72		S ⁽²⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam Actavis: tabl. powł. 250 mg - 100 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>X</td></tr> </table>	Rx	100%	X																		
Rx	100%	56,61																																															
B ⁽¹⁾	bezpł.																																																
S ⁽²⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	207,19																																															
B ⁽¹⁾	98,72																																																
S ⁽²⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	X																																															
<p>Letrozole Aurovitas: tabl. powł. 2,5 mg - 120 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>204,47</td></tr> <tr><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	204,47	B ⁽¹⁾	bezpł.		S ⁽²⁾	bezpł.		<p>Insulin detemir (1) Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z HbA1c ≥ 8% oraz cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzyca o znanej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO). Cukrzyca typu 1 u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat i powyżej (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+</p> <p>W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci powyżej 1 r.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>207,19</td></tr> <tr><td>B⁽¹⁾</td><td>98,72</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	207,19	B ⁽¹⁾	98,72		S ⁽²⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam Actavis: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>X</td></tr> </table>	Rx	100%	X																		
Rx	100%	204,47																																															
B ⁽¹⁾	bezpł.																																																
S ⁽²⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	207,19																																															
B ⁽¹⁾	98,72																																																
S ⁽²⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	X																																															
<p>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+</p> <p>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 uzgodnieniu 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 neoadiujwantowe 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.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>204,47</td></tr> <tr><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	204,47	B ⁽¹⁾	bezpł.		S ⁽²⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam Accord: tabl. powł. 250 mg - 100 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>21,00</td></tr> </table>	Rx	100%	21,00	<p>Levetiracetam Actavis: tabl. powł. 750 mg - 50 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>X</td></tr> </table>	Rx	100%	X																														
Rx	100%	204,47																																															
B ⁽¹⁾	bezpł.																																																
S ⁽²⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	21,00																																															
Rx	100%	X																																															
<p>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+</p> <p>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 uzgodnieniu 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 fizjologicznej lub wywołanej sztucznie, u których nastąpił nawrót lub progresja choroby nowotworowej, a które wcześniej były leczone lekami o działaniu przeciwestrogenowym. Leczenie neoadiujwantowe 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.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>55,81</td></tr> <tr><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	55,81	B ⁽¹⁾	bezpł.		S ⁽²⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam Accord: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>14,46</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>5,47</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	14,46	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	5,47		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam Accord: tabl. powł. 250 mg - 100 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>14,36</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>5,37</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	14,36	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	5,37		S ⁽⁴⁾	bezpł.							
Rx	100%	55,81																																															
B ⁽¹⁾	bezpł.																																																
S ⁽²⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	14,46																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	5,47																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	14,36																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	5,37																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
<p>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+</p> <p>W: Leczenie uzupełniające u kobiet po menopauzie we wczesnym stadium zaawansowania, u kobiet po menopauzie. Przedłużone leczenie uzupełniającego 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 fizjologicznej lub wywołanej sztucznie, u których nastąpił nawrót lub progresja choroby nowotworowej, a które wcześniej były leczone lekami o działaniu przeciwestrogenowym. Leczenie neoadiujwantowe 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.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>27,46</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>6,29</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	27,46	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	6,29		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam Accord: tabl. powł. 500 mg - 100 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>27,46</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>6,29</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	27,46	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	6,29		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam Accord: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>39,27</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>5,91</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	39,27	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	5,91		S ⁽⁴⁾	bezpł.	
Rx	100%	27,46																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	6,29																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	27,46																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	6,29																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	39,27																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	5,91																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
<p>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+</p> <p>W: Leczenie uzupełniające u kobiet po menopauzie we wczesnym stadium zaawansowania, u kobiet po menopauzie. Przedłużone leczenie uzupełniającego 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 fizjologicznej lub wywołanej sztucznie, u których nastąpił nawrót lub progresja choroby nowotworowej, a które wcześniej były leczone lekami o działaniu przeciwestrogenowym. Leczenie neoadiujwantowe 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.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>27,46</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>6,31</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	27,46	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	6,31		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam Accord: tabl. powł. 500 mg - 100 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>27,46</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>6,31</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	27,46	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	6,31		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam Accord: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>51,15</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>5,97</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	51,15	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	5,97		S ⁽⁴⁾	bezpł.	
Rx	100%	27,46																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	6,31																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	27,46																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	6,31																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	51,15																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	5,97																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
<p>Letyto: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 50 j. - 1 fioł. 5 ml ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>X</td></tr> </table>	Rx	100%	X	<p>Levetiracetam Accord: tabl. powł. 750 mg - 50 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>39,53</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>6,17</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	39,53	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	6,17		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam Accord: tabl. powł. 1000 mg - 50 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>51,15</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>5,97</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	51,15	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	5,97		S ⁽⁴⁾	bezpł.													
Rx	100%	X																																															
Rx	100%	39,53																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	6,17																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	51,15																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	5,97																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
<p>Botulinum A toxin</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>81,28</td></tr> <tr><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	81,28	B ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam Accord: tabl. powł. 750 mg - 100 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>74,57</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>6,78</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	74,57	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	6,78		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam (1)Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka (4) Pacjenci 65+</p> <p>W: Produkt leczniczy jest wskazany jako monoterapia w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 16 lat z nowo rozpoznaną padaczką. Produkt leczniczy jest wskazany jako terapia wspomagająca: w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży, dzieci i niemowląt w wieku od 1 m-ca życia z padaczką; w leczeniu napadów mioklonicznych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z młodzieńczą padaczką miokloniczną; w leczeniu napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną.</p>																		
Rx	100%	81,28																																															
B ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	74,57																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	6,78																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
<p>Chlorambucil (1)Nowotwory złośliwe (2) Chemioterapia ICD-10: C.8. (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+</p> <p>W: Choroba Hodgkina (ziarnica złośliwa), - niektóre postaci niezmiarkowanych chłoniaków złośliwych (non-Hodgkina lymphoma), przewlekła białaczka limfatyczna, makroglobulinemia Waldenströma.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>81,28</td></tr> <tr><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	81,28	B ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam Accord: tabl. powł. 750 mg - 100 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>74,57</td></tr> <tr><td>c⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> <tr><td>R⁽³⁾</td><td>6,78</td><td></td></tr> <tr><td>S⁽⁴⁾</td><td>bezpł.</td><td></td></tr> </table>	Rx	100%	74,57	c ⁽¹⁾	bezpł.		DZ ⁽²⁾	bezpł.		R ⁽³⁾	6,78		S ⁽⁴⁾	bezpł.		<p>Levetiracetam (1)Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka (4) Pacjenci 65+</p> <p>W: Produkt leczniczy jest wskazany jako monoterapia w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 16 lat z nowo rozpoznaną padaczką. Produkt leczniczy jest wskazany jako terapia wspomagająca: w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, młodzieży, dzieci i niemowląt w wieku od 1 m-ca życia z padaczką; w leczeniu napadów mioklonicznych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z młodzieńczą padaczką miokloniczną; w leczeniu napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną.</p>																		
Rx	100%	81,28																																															
B ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	74,57																																															
c ⁽¹⁾	bezpł.																																																
DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																
R ⁽³⁾	6,78																																																
S ⁽⁴⁾	bezpł.																																																

W trosce o pacjenta z migreną!

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



Levetiracetam NeuroPharma: roztw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 300 ml	Rx	100%	71,16
		C ⁽¹⁾	bezp.
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	3,20
		S ⁽⁴⁾	bezp.

Levetiracetam (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka (4) Pacjenci 65+
W: Produkt jest wskazany jako monoterapia w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 16 lat z nowo rozpoznaną padaczką. Produkt jest wskazany jako terapia wspomagająca: w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, dzieci i niemowląt w wieku od 1 m-ca z padaczką; w leczeniu napadów mioklonicznych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z młodzieńczą padaczką miokloniczną; w leczeniu napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną.

Levetiracetam NeuroPharma: tabl. powł. 250 mg - 50 szt.	Rx	100%	X
Levetiracetam NeuroPharma: tabl. powł. 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	X

Levetiracetam NeuroPharma: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	32,26
		C ⁽¹⁾	bezp.
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	11,09
		S ⁽⁴⁾	bezp.

Levetiracetam NeuroPharma: tabl. powł. 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	61,07
		C ⁽¹⁾	bezp.
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	15,89
		S ⁽⁴⁾	bezp.

Levetiracetam NeuroPharma: tabl. powł. 750 mg - 50 szt.	Rx	100%	46,71
		C ⁽¹⁾	bezp.
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	13,35
		S ⁽⁴⁾	bezp.

Levetiracetam NeuroPharma: tabl. powł. 750 mg - 100 szt.	Rx	100%	88,92
		C ⁽¹⁾	bezp.
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	21,13
		S ⁽⁴⁾	bezp.

Levetiracetam NeuroPharma: tabl. powł. 1000 mg - 50 szt.	Rx	100%	61,07
		C ⁽¹⁾	bezp.
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	15,89
		S ⁽⁴⁾	bezp.

Levetiracetam NeuroPharma: tabl. powł. 1000 mg - 100 szt.	Rx	100%	116,58
		C ⁽¹⁾	bezp.
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	26,20
		S ⁽⁴⁾	bezp.

Levetiracetam (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka (4) Pacjenci 65+
W: Produkt jest wskazany jako monoterapia w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u pacjentów w wieku od 16 lat z nowo rozpoznaną padaczką. Produkt jest wskazany jako terapia wspomagająca: w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, dzieci i niemowląt w wieku od 1 m-ca z padaczką; w leczeniu napadów mioklonicznych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z młodzieńczą padaczką miokloniczną; w leczeniu napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną.

Levetiracetam Teva: tabl. powł. 250 mg - 50 szt.	Rx-z	100%	X
Levetiracetam Teva: tabl. powł. 250 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	X
Levetiracetam Teva: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx-z	100%	X
Levetiracetam Teva: tabl. powł. 500 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	X
Levetiracetam Teva: tabl. powł. 750 mg - 50 szt.	Rx-z	100%	X
Levetiracetam Teva: tabl. powł. 750 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	X
Levetiracetam Teva: tabl. powł. 1000 mg - 50 szt.	Rx-z	100%	X
Levetiracetam Teva: tabl. powł. 1000 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	X

Levitra®: tabl. powł. 5 mg - 2 szt.	Rx	100%	23,49
Levitra®: tabl. powł. 10 mg - 2 szt.	Rx	100%	40,88
Levitra®: tabl. powł. 10 mg - 4 szt.	Rx	100%	81,76
Levitra®: tabl. powł. 20 mg - 2 szt.	Rx	100%	81,76
Levitra®: tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100%	163,52
Levitra®: tabl. powł. 20 mg - 8 szt.	Rx	100%	327,04
Levitra®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 4 szt.	Rx	100%	100,00

Vardenafil Bayer			
Levofloxacin Aurovitas: tabl. powł. 250 mg - 10 szt.	Rx	100%	14,50
Levofloxacin Aurovitas: tabl. powł. 500 mg - 10 szt.	Rx	100%	19,50
Levofloxacin Genoptim: tabl. powł. 500 mg - 10 szt.	Rx	100%	33,74
Levofloxacin Sandoz: inf. [roztw.] 5 mg/ml - 5 wor. 100 ml	Rx	100%	X

Levofolic: inf./inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fiol. 4 ml	Rx	100%	68,46
Levofolic: inf./inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fiol. 9 ml	Rx	100%	154,03

Sodium folinate (1) Chemioterapia ICD-10: C.0.01.
W: L-foliamin disodowy jest wskazany w: zmniejszeniu objawów toksyczności i zapobieganiu działaniu antagonistów kwasu foliowego takich jak metotrexat w leczeniu lekami cytotoksycznymi oraz w przypadkach przedawkowania u dorosłych i u dzieci; w terapii skojarzonej z 5-FU w leczeniu cytotoksycznym.

Levomir: krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	34,28
Levofloxacin Adamed			

Levomethadone Hydrochloride Molteni: roztw. doust. 2,5 mg/ml - 1 but. 1000 ml	Rx-w	100%	546,00
Levomethadone Hydrochloride Molteni: roztw. doust. 5 mg/ml - 1 but. 500 ml	Rx-w	100%	546,00

Levomine: tabl. powł. 0,03 mg+ 0,15 mg - 21 szt.	Rx	100%	8,45
Ethinylestradiol + Levonorgestrel (1)W: Antykoncepcja doustna. Decyzja o przepisaniu produktu leczniczego powinna zostać podjęta na podstawie indywidualnej oceny czynników ryzyka u kobiety, zwłaszcza ryzyka zynłej choroby zakrzepowo-zatorowej oraz ryzyka zynłej choroby zakrzepowo-zatorowej związanego ze stosowaniem produktu leczniczego, w odniesieniu do innych złożonych hormonalnych środków antykoncepcyjnych.			

Levomine: tabl. powł. 0,03 mg+ 0,15 mg - 63 szt.	Rx	100%	22,24
Ethinylestradiol + Levonorgestrel (1)W: Antykoncepcja doustna.			

Levomine mini: tabl. powł. 0,02 mg+ 0,1 mg - 21 szt.	Rx	100%	20,00
Ethinylestradiol + Levonorgestrel			

Levonor®: inf. doż. [roztw.] 1 mg/ml - 5 amp. 4 ml	Lz	100%	-
Levonor®: inf. doż. [roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 1 ml	Lz	100%	-

Levosert: system terapeutyczny domaciczny 0,02 mg/24 h (52 mg) - 1 szt.	Rx	100%	532,37
Levosert Easy: system terapeutyczny domaciczny 0,02 mg/24 h (52 mg) - 1 szt.	Rx	100%	725,96

Levoxa: tabl. powł. 250 mg - 10 szt.	Rx	100%	38,00
Levoxa: tabl. powł. 500 mg - 10 szt.	Rx	100%	32,14

Lexapro®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	95,00
Escitalopram			

Lexotan®: tabl. 3 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Lexotan®: tabl. 6 mg - 30 szt.	Rx	100%	X

Liberelle: tabl. 250 µg+ 35 µg - 21 szt.	Rx	100%	25,09
Liberelle: tabl. 250 µg+ 35 µg - 63 szt.	Rx	100%	63,14

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

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

Libtayo: inf. [konc. do przyg. roztw.] 350 mg - 1 fiol. 10 ml	Rx-z	100%	1965,22
---	------	------	---------

Cemiplimab (1) Program lekowy: leczenie chorych na zaawansowanego raka kolczystokomórkowego skóry cemiplimabem. Program lekowy: leczenie chorych na zaawansowanego raka podstawonokomórkowego skóry wismodegibem. Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca
W: Rak kolczystokomórkowy skóry. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z przerzutowym lub miejscowo zaawansowanym rakiem kolczystokomórkowego skóry (ang. mCSC - metastatic cutaneous squamous cell carcinoma lub laSCC - locally advanced cutaneous squamous cell carcinoma), którzy nie kwalifikują się do radykalnego leczenia chirurgicznego lub radykalnej radioterapii. Rak podstawonokomórkowy skóry. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem lub z przerzutowym rakiem podstawonokomórkowego skóry (ang. laBCC - locally advanced basal cell carcinoma lub mBCC - metastatic basal cell carcinoma), u których stwierdzono progresję choroby lub którzy wykazują nietolerancję na inhibitor szlakiu Hedgehog (HhI, ang. hedgehog pathway inhibitor). Niedrobnokomórkowy rak płuca. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania jako terapia pierwszego rzutu w leczeniu dorosłych pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca (ang. non-small cell lung cancer, NSCLC) z ekspresją PD-L1 (w ≥ 50% komórek guza), bez EGFR, aberracji ALK lub ROS1, u których występuje: miejscowo zaawansowany NSCLC i którzy nie kwalifikują się do radykalnej chemioterapii lub; przerzutowy NSCLC. Rak szyjki macicy. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentek z nawrotnym lub przerzutowym rakiem szyjki macicy i progresującą chorobą w trakcie lub po chemioterapii opartej na związkach platyny.

Lidocaine 1% Fresenius Kabi: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 5 amp. 20 ml	Rx	100%	X
Lidocaine 1% Fresenius Kabi: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 5 ml	Rx	100%	X

Lidocaine 2% Fresenius Kabi: inj./inf. [roztw.] 20 mg/ml - 5 amp. 20 ml	Rx	100%	X
Lidocaine 2% Fresenius Kabi: inj./inf. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 5 ml	Rx	100%	X

Lidocaine Accord: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp.	Rx	100%	143,20
Lidocaine Accord: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp.	Rx	100%	20,50

Lidocain-Egis: aerozol [roztw.] 100 mg/ml - 1 but. 38 g	Rx	100%	35,99
Lidoposterin®: maść 50 mg/g - 1 tuba 25 g (+ aplik.)	Rx	100%	33,00

Lignocain 2%: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 5 ml	Rx	100%	X
Lignocain 2%: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 20 poj. 10 ml	Rx	100%	X
Lignocain 2%: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 20 poj. 20 ml	Rx	100%	X

LIGNOCAINUM 2% c. NORADRENALINO 0,00125% WZF: inj. [roztw.] (20 mg+ 25 µg/ml) - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	12,23
--	----	------	-------

Lignocainum Hydrochloricum WZF 1%: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 5 fiol. 20 ml	Rx	100%	29,70
Lignocainum Hydrochloricum WZF 1%: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	13,36
Lignocainum Hydrochloricum WZF 2%: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 5 fiol. 20 ml	Rx	100%	30,44
Lignocainum Hydrochloricum WZF 2%: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 2 ml	Rx	100%	13,80

Lignocainum Jelfa: żel typ A 20 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	31,50
Lignocainum Jelfa: żel typ U 20 mg/g - 1 tuba z kaniulą 30 g	Rx	100%	31,50

Lignox®: żel 50 mg/g - 1 tuba 20 g	Rx	100%	62,20
Lignox® Spray: aerozol [roztw.] 100 mg/g - 1 but. 38 g	Rx	100%	61,50

Limosan®: żel 140 mg/g - 4 szt.	Rx	100%	X
Limetic®: tabl. powł. 75 µg - 28 szt.	Rx	100%	36,31

Limefior: kaps. tward. 75 mg - 14 szt.	Rx	100%	14,54
Limefior: kaps. tward. 75 mg - 28 szt.	Rx	100%	16,47
Limefior: kaps. tward. 75 mg - 56 szt.	Rx	100%	25,38
Limefior: kaps. tward. 150 mg - 14 szt.	Rx	100%	23,12
Limefior: kaps. tward. 150 mg - 28 szt.	Rx	100%	30,47
Limefior: kaps. tward. 150 mg - 56 szt.	Rx	100%	37,80
Limefior: kaps. tward. 300 mg - 56 szt.	Rx	100%	59,92

Linezolid Adamed: inf. [roztw.] 2 mg/ml - 1 wor. 300 ml	Rx	100%	172,80
Linezolid Adamed: tabl. powł. 600 mg - 10 szt.	Rx	100%	1728,00

Linezolid Kabi: inj./inf. [roztw.] 2 mg/ml - 10 but. 30 ml	Lz	100%	bezp.
Linezolid Polpharma: tabl. powł. 600 mg - 10 szt.	Rx	100%	X

Linezolid Polpharma: inf. [roztw.] 2 mg/ml - 1 wor. 300 ml	Lz	100%	-
Linorion: kaps. tward. 5 mg - 21 szt.	Rx-z	100%	6,41,09

Linorion: kaps. tward. 10 mg - 21 szt.	Rx-z	100%	1282,18
Linorion: kaps. tward. 15 mg - 21 szt.	Rx-z	100%	1923,26
Linorion: kaps. tward. 25 mg - 21 szt.	Rx-z	100%	3205,44

Lenalidomid (1) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.b.; C.84.d. (2) Chemioterapia ICD-10: C.84.a.; C.84.d.
W: Szpiczak mnogol. Preparat w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepie komórek macierzystych. Preparat w terapii skojarzonej z deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem, lub z melfalanem i prednizonem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z nieleczonym przednio szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do przeszczepu. Preparat w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, u których stosowano uprzednio co najmniej jeden schemat leczenia. Zespoły mielodysplastyczne. Preparat w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z anemią zależną od przetoczeń w prze-



ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



biegu zespołów mielodystyplastycznych o niskim lub pośrednim-1 ryzyku, związanego z nieprawidłowością cytotętniczną w postaci izolowanej delecji 5q, jeżeli inne sposoby leczenia są niewystarczające lub niewłaściwe. Chłoniak grudykowy. Preparat w skojarzeniu z rytuksymabem (przeciwciałem anti-CD20) jest wskazywany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z uprzednio leczonymi chłoniakami grudykowymi (ang. FL) (stopnia 1-3a).

Lioresal® Intrathecal: inf. [roztw.] **10 mg/20 ml** - 1 amp. 20 ml

Lioresal® Intrathecal: inf. [roztw.] **10 mg/5 ml** - 2 amp. 5 ml

Lioresal® Intrathecal: inj. [roztw.] **0,05 mg/ml** - 5 amp. 1 ml

Baclofen

Lipancra® 8 000: kaps. **8 000 j. Ph. Eur.** - 20 szt.

Lipancra® 8 000: kaps. **8 000 j. Ph. Eur.** - 50 szt.

Lipancra® 16 000: kaps. **16 000 j. Ph. Eur.** - 30 szt.

Lipancra® 16 000: kaps. **16 000 j. Ph. Eur.** - 60 szt.

Pancreatin (1) Stany zewnętrznydzielnicy niewydolności trzustki spowodowane przewlekłym zapaleniem trzustki, resekcja żołądka lub zwiększenie dróg żółciowych spowodowanym chorobą nowotworową (2) Mukowiscydoza, Stan po resekcji trzustki (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

W: Leczenie zewnętrznydzielnicy niewydolności trzustki u dzieci, młodzieży i dorosłych, której wystąpienie jest związane z poniżej wymienionymi lub innymi jednostkami chorobowymi: zwłóknienie torbielawate (mukowiscydoza); przewlekłe zapalenie trzustki; stan po usunięciu trzustki (pankreatektomia); stan po usunięciu żołądka (gastrektomia); rak trzustki; stan po zespoleniu żołądkowo-jelitowym (np. gastroenterostomia typu Billroth II); zwężenie przewodu trzustkowego lub przewodu żółciowego wspólnego (np. z powodu nowotworu); zespół Schwachmana-Diamonda; stan po ataku ostrego zapalenia trzustki i rozpoczęciu żywienia dojelitowego lub doustnego.

Lipano®: kaps. **100 mg** - 30 szt.

Ciprofibrate (1)W: Jest wskazywany do stosowania jako dodatek do diety oraz innych terapii niefarmakologicznych (np. ćwiczenia fizyczne, utrata mc) w następujących przypadkach: Leczenie ciężkiej hipertriglicerydemii z niskim poziomem cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) lub bez, mieszana hiperlipidemia, jeżeli stosowanie statyn jest przeciwwskazane lub nie są one tolerowane. (2) Pacjenci 65+

Lipanthyl® NT 145: tabl. powł. **145 mg** - 30 szt.

Fenofibrate

Lipanthyl® 200M: kaps. **200 mg** - 30 szt.

Lipanthyl® 267M: kaps. **267 mg** - 30 szt.

Fenofibrate (1)W: Dawka 200 mg. Lek jest wskazywany do stosowania jako dodatek do diety oraz innych terapii niefarmakologicznych (np. ćwiczenia fizyczne, utrata mc) w następujących przypadkach: Leczenie ciężkiej hipertriglicerydemii z niskim stężeniem cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) lub bez, mieszana hiperlipidemia, jeżeli stosowanie statyn jest przeciwwskazane lub nie są one tolerowane. (2) Pacjenci 65+

Lipanthyl® Supra 160: tabl. powł. **160 mg** - 30 szt.

Fenofibrate (1)W: Preparat jest wskazywany do stosowania jako dodatek do diety oraz innych terapii niefarmakologicznych (np. ćwiczenia fizyczne, utrata mc) w następujących przypadkach: Leczenie ciężkiej hipertriglicerydemii z niskim stężeniem cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) lub bez, mieszana hiperlipidemia, jeżeli stosowanie statyn jest przeciwwskazane lub nie są one tolerowane. (2) Pacjenci 65+

Lipanthyl® Supra 215: tabl. powł. **215 mg** - 30 szt.

Fenofibrate (1)W: Lek wskazywany jest do stosowania jako dodatek do diety oraz innych terapii niefarmakologicznych (np. ćwiczenia fizyczne, utrata mc) w następujących przypadkach: Leczenie ciężkiej hipertriglicerydemii z niskim poziomem cholesterolu o wysokiej gęstości (HDL) lub bez, mieszana hiperlipidemia, jeżeli stosowanie statyn jest przeciwwskazane lub nie są one tolerowane. (2) Pacjenci 65+

Lipegis: tabl. **10 mg** - 30 szt.

Ezetimibe (1) Leczenie uzupełniające w trakcie leczenia statyną lub łączone jednocześnie ze statyną albo leczenie w przypadku stwierdzenia nietolerancji co najmniej 2 statyn - jednej w najmniejszej początkowej dawce na dobę i drugiej w dowolnej dalszej dawce przez okres leczenia nie krótszy niż 3 miesiące, w celu zapobiegania zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, w których ryzyko pierwszego lub kolejnego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako co najmniej duże, wraz z działaniami mającymi na celu redukcję innych czynników ryzyka (2) Pacjenci 65+

W: Pierwotna hipercholesterolemia. Preparat, stosowany jednocześnie z inhibitorem reduktazy HMG-CoA (statyną), jest wskazywany jako terapia wspomagająca dietę

u chorych z pierwotną (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną) hipercholesterolemią, u których sama statyna nie zapewnia odpowiedniej kontroli stężenia cholesterolu. Preparat stosowany w monoterapii zaleca się jako środek wspomagający dietę u pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną lub nierodzinną), u których stosowanie statyny jest niewskazane bądź lek ten nie jest tolerowany. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym. Preparat, dołączony do prowadzonej terapii statyną lub włączany jednocześnie ze statyną, jest wskazywany w celu zmniejszenia ryzyka zdarzeń sercowo-naczyniowych u pacjentów z chorobą wieńcową i z wywiadem ostrego zespołu wieńcowego. Homozygotyczna hipercholesterolemia rodzinna. Homozygotyczna hipercholesterolemia rodzinna (Homozygous Familial Hypercholesterolemia; HoFH). Preparat stosowany jednocześnie ze statyną, jest wskazywany jako terapia wspomagająca dietę u chorych z HoFH. U pacjentów można stosować również inne metody leczenia (np. aferęzę LDL).

LipiForma Bergamia: kaps. - 30 szt.

Liprogol: inj. [roztw.] **100 j.m./ml** - 1 fiol. 10 ml

Liprogol: inj. [roztw.] **100 j.m./ml** - 10 wkł. 3 ml

Insulin lispro (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4) Pacjenci 65+

W: Leczenie cukrzycy u osób dorosłych i dzieci, które wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy. Preparat jest również wskazywany do wstępnej stabilizacji cukrzycy.

Liprogol Junior KwikPen: inj. [roztw.] **100 j.m./ml** - 5 wstrzyk. 3 ml

Insulin lispro (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4) Pacjenci 65+

W: Leczenie cukrzycy u osób dorosłych i dzieci, które wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy. Preparat jest również wskazywany do wstępnej stabilizacji cukrzycy.

Insulin lispro (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4) Pacjenci 65+

W: Leczenie cukrzycy u osób dorosłych i dzieci, które wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy. Preparat jest również wskazywany do wstępnej stabilizacji cukrzycy.

Liprogol KwikPen: inj. [roztw.] **200 j.m./ml** - 5 wstrzyk. 3 ml

Insulin lispro (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4) Pacjenci 65+

W: Leczenie cukrzycy u osób dorosłych i dzieci, które wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy. Lek est również wskazywany do wstępnej stabilizacji cukrzycy.

Insulin lispro (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4) Pacjenci 65+

W: Leczenie cukrzycy u osób dorosłych i dzieci, które wymagają stosowania insuliny do utrzymania prawidłowej homeostazy glukozy. Lek est również wskazywany do wstępnej stabilizacji cukrzycy.

Liprox®: tabl. **20 mg** - 28 szt.

Lovastatin (1)W: W pierwotnej hipercholesterolemii (typu II a i II b), jednocześnie z odpowiednią dietą w celu zmniejszenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu LDL u pacjentów, u których leczenie dietą lub innymi metodami nie było wystarczająco skuteczne; w miażdżycy tętnic wieńcowych u pacjentów ze zwiększonym stężeniem cholesterolu w surowicy, u których stosowanie diety lub innych metod nie było wystarczająco skuteczne. Terapia lowastatyną nie zwalnia z obowiązku przestrzegania diety ubogiej w cholesterol. **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z twarzącym mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepieniu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lirra: roztw. doust. **0,5 mg/ml** - 1 but. 200 ml

Levocetirizine dihydrochloride (1)W: Produkt leczniczy 0,5 mg/ml, roztw. doustny jest wskazywany 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 anafaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lirra: roztw. doust. **0,5 mg/ml** - 1 but. 200 ml

Lisinatoro 5: tabl. **5 mg** - 30 szt.

Lisinatoro 10: tabl. **10 mg** - 30 szt.

Lisinatoro 20: tabl. **20 mg** - 30 szt.

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisnopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz początkową nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+



Refundacja od lipca 2015
Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

Lisinoratio 20 - (IR): tabl. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,04
		R ⁽¹⁾	9,27
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Lisinopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samodzielnego i naczyniowo-nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnienie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z lekami moczopędnymi i w określonych przypadkach z preparatami naporstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Leczenie pacjentów z cukrzycą z nadciśnieniem i cukrzycą typu 2 oraz współistniejącymi powikłaniami ze strony nerek z mikroalbuminurią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisiprolo®: tabl. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	8,05
		R ⁽¹⁾	8,05
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Lisiprolo®: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	12,37
		R ⁽¹⁾	10,36
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Lisiprolo®: tabl. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	20,03
		R ⁽¹⁾	15,57
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Lisinopril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Leczenie objawowej niewydolności serca. Ostry zawał mięśnia sercowego. Krótkoterminowe (6 tyg.) leczenie stabilnych hemodynamicznie pacjentów w ciągu 24 h od wystąpienia ostrego zawału mięśnia serca. Leczenie choroby nerek u pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą typu II z rozpoczynającą się nefropatią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lisiprolo® HCT: tabl. 10/12,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,09
		R ⁽¹⁾	11,44
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Lisiprolo® HCT: tabl. 20/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	20,94
		R ⁽¹⁾	14,83
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Lisiprolo® HCT: tabl. 20/12,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,29
		R ⁽¹⁾	15,77
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Lisinopril + Hydrochlorothiazide (1)W: Nadciśnienie tętnicze łagodne do umiarkowanego u pacjentów, u których leczenie poszczególnymi substancjami czynnymi w takich samych dawkach, w oddzielnych produktach pozwoliło na uzyskanie kontroli ciśnienia tętniczego. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

Lithium carbonicum GSK: tabl. 250 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	15,66
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

Litocid®: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 680 mg - 100 szt.	Rx	100%	44,60
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Litosal: tabl. - 24 szt.	SD	100%	12,80
		Natur Produkt	

Livial®: tabl. 2,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	X

Lipocid®: krem 1 mg/ml - 1 tuba 30 g	Rx	100%	32,00

Locoid®: krem 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	17,88

Locoid®: roztw. na skórę 1 mg/ml - 1 but. 30 ml	Rx	100%	17,88

Locoid® Crelo®: emulsja 1 mg/g - 1 but. 30 g	Rx	100%	20,87

Locoid® Lipocream®: krem 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	17,88

Lojuxta: kaps. twarde 20 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	106040,88
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Lomitapide (1) Program lekowy: leczenie hipercholesterolemii rodzinnej **W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako uzupełnienie innego leczenia obniżającego stężenie lipidów i diety niskotłuszczowej, z jednoczesnym stosowaniem aferazy lipoprotein o małej gęstości (LDL) lub bez niej, u dorosłych pacjentów z homozygotyczną hipercholesterolemią rodzinną (ang. homozygotous familial hypercholesterolemia, HoFH). Należy zawsze potwierdzić genetycznie występowanie HoFH, jeśli jest to możliwe. Należy wykluczyć inne postacie hiperlipoproteinemii pierwotnej i wtórnej przyczyn hipercholesterolemii (np. zespół nerzycowy, niedoczynność tarczycy).

Lokren® 20: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,90

Lomatuell Pro Opatrunek kontaktowy z warstwą hydrokolidową: opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	9,16
			2,75

Lomatuell Pro Opatrunek kontaktowy z warstwą hydrokolidową: opatrunek 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	16,45
			4,94

Lonamo: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	30,25
		R ⁽¹⁾	9,79
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Lonamo: tabl. powł. 100 mg - 56 szt.	Rx	100%	56,91
		R ⁽¹⁾	17,07
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Stiaglipin (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych z cukrzycą typu 2 w celu poprawy kontroli glikemii; w monoterapii; u pacjentów nieodpowiednio kontrolowanych wyłącznie dietą i ćwiczeniami fizycznymi, u których stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; w dwuskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie metforminy nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii; pochodną sulfonylomocznika w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonylomocznika nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii oraz w przypadku, gdy stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; agonistą receptora aktywowanego przez proliferator peroksyosomów typu γ (PPARγ) (tj. tiazolidynonem), jeśli zastosowanie agonisty receptora PPARγ jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z agonistą receptora PPARγ w monoterapii nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii; w trójskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: pochodną sulfonylomocznika i metforminą, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz dwuskładnikowa terapia tymi produktami leczniczymi nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii; agonistą receptora PPARγ i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPARγ jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z agonistą receptora PPARγ i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPARγ jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu ze stałą dawką insuliny nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii. (2) Pacjenci 65+

Lonamo Duo: tabl. powł. 50/1000 mg - 56 szt.	Rx	100%	41,87
		R ⁽¹⁾	21,41
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Lonamo Duo: tabl. powł. 50/850 mg - 56 szt.	Rx	100%	41,87
		R ⁽¹⁾	21,41
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Stiaglipin + Metformin hydrochloride (1)W doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą; cukrzycą typu 2 u pacjentów u których zastosowanie metforminy w maksymalnie tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA1c 7% (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+

W: U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2 produkt leczniczy wskazany jest do stosowania, oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy w monoterapii, lub u pacjentów już leczonych synglipiną z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy z metforminą. Produkt wskazany jest do stosowania w skojarzeniu z pochodną sulfonylomocznika (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy i pochodnej sulfonylomocznika. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu potrójnie skojarzonym z agonistą receptora aktywowanego przez proliferator peroksyosomów typu gamma (PPARγ) (np. tiazolidynonem) oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki metforminy i agonisty receptora PPARγ. Produkt leczniczy jest także wskazany do stosowania, jako lek uzupełniający podanie insuliny (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), pomonoczo wraz z dietą i ćwiczeniami fizycznymi w celu

▼Lonquex: inj. [roztw.] 6 mg - 1 amp.-strzyk. 0,6 ml z zabesp. igły	Rx-z	100%	X

▼Lonsurf: tabl. powł. 15 mg+ 6,14 mg - 20 szt. ◆	Rx-z	100%	2428,10
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Lonsurf: tabl. powł. 15 mg+ 6,14 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	7284,29
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Lonsurf: tabl. powł. 20 mg+ 8,19 mg - 20 szt. ◆	Rx-z	100%	3237,46
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Lonsurf: tabl. powł. 20 mg+ 8,19 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	9712,36
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Trifluridine + Tipiracil hydrochloride (1) Program lekowy: leczenie choroby Fabry'ego, Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka żołądka **W:** Rak jelita grubego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z przerzutowym rakiem jelita grubego, uprzednio leczonych lub u których nie rozważa się zastosowania innych dostępnych metod leczenia, tj. chemioterapii opartej na fluoropirydynie, całkowiciej i rybotekanie, terapii z zastosowaniem leków anti-VEGF oraz leków anti-EGFR. Rak żołądka. Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentów z przerzutowym rakiem żołądka, w tym gruczolakorakiem potężniejszego przełykowo-żołądkowego, uprzednio leczonych co najmniej dwoma schematami leczenia ogólnoustrojowego zaawansowanej choroby.

Loperamid WZF: tabl. 2 mg - 15 szt. ◆	Rx	100%	9,93
		100%	8,05
		50% ⁽¹⁾	3,63
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Loperamid WZF: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆
Loperamide hydrochloride (1)W: Lek jest wskazany w objawowym leczeniu ostrej i przewlekłej biegunki. U pacjentów z wytworzoną przetoką jelita krętego lek może być stosowany w celu zmniejszenia liczby i objętości stolców oraz zwiększenia ich konsystencji. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i powyżej. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Lophlex: prosz. do przyg. zaw. doust. [smak neutralny] - 30 sas. 27,8 g (834 g)	ŚZ	100%	X

Lophlex: prosz. do przyg. zaw. doust. [smak owoców leśnych] - 30 sas. 27,8 g (834 g)	ŚZ	100%	1067,87
		R ⁽¹⁾	3,20

Lophlex: prosz. do przyg. zaw. doust. [smak owoców leśnych] - 30 sas. 28 g (840 g)	ŚZ	100%	1067,87
		R ⁽¹⁾	3,20

Lophlex: prosz. do przyg. zaw. doust. [smak pomarańczowy] - 30 sas. 27,8 g (834 g)	ŚZ	100%	X

Lophlex: prosz. do przyg. zaw. doust. [smak pomarańczowy] - 30 sas. 28 g (840 g)	ŚZ	100%	1067,87
		R ⁽¹⁾	3,20

Lorabex: tabl. 1 mg - 25 szt. ◆	Rx	100%	18,42

Lorabex: tabl. 2,5 mg - 25 szt. ◆	Rx	100%	19,25

Lorafen®: draż. 1 mg - 25 szt.	Rx	100%	14,33

Lorafen®: draż. 2,5 mg - 25 szt.	Rx	100%	14,33

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

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

Loratadyna Galena: tabl. 10 mg - 90 szt.	Rx	100%	46,08
		30% ⁽¹⁾	17,82
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Loratadine (1)W: Łagodzenie objawów sezonowego i całorocznego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Łagodzenie objawów przewlekłej pokrzywki idiopatycznej. WP: Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 2 r.ż.; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quincke'go - u pacjentów powyżej 2 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	17,08
		30% ⁽¹⁾	7,66
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Loratadine (1)W: Łagodzenie objawów sezonowego i całorocznego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa i przewlekłej pokrzywki idiopatycznej. WP: Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 2 r.ż.; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quincke'go - u pacjentów powyżej 2 r.ż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	16,42

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

Loratan: syrop 5 mg/5 ml - 1 but. 125 ml	Rx	100%	16,51
		30% ⁽¹⁾	6,54
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Lorastin®: tabl. 50 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,79
		30% ⁽¹⁾	6,30
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Lorista®: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	26,91
		30% ⁽¹⁾	11,93
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.



<p>Lorista®: tabl. powł. 50 mg - 84 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>34,44</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>11,97</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	34,44		30% ⁽¹⁾	11,97		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>czym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p>Lovastin®: tabl. 20 mg - 28 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>17,91</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>15,15</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	17,91		30% ⁽¹⁾	15,15		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.																																																			
Rx	100%	34,44																																																																												
	30% ⁽¹⁾	11,97																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	17,91																																																																												
	30% ⁽¹⁾	15,15																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
<p>Lorista®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>26,61</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>11,63</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	26,61		30% ⁽¹⁾	11,63		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Losartan Krka: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>14,81</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>6,79</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	14,81		30% ⁽¹⁾	6,79		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Lozap® 50: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>7,13</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>7,13</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	7,13		30% ⁽¹⁾	7,13		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.																																							
Rx	100%	26,61																																																																												
	30% ⁽¹⁾	11,63																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	14,81																																																																												
	30% ⁽¹⁾	6,79																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	7,13																																																																												
	30% ⁽¹⁾	7,13																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
<p>Lorista®: tabl. powł. 25 mg - 28 szt.</p> <p>Losartan potassium (1)W: Leczenie pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych oraz dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. Leczenie chorób nerek u pacjentów dorosłych z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą typu 2 z białkomoczem $\geq 0,5$ g/dobę, jako składowa leczenia przeciwnadciśnieniowego. Leczenie przewlekłej niewydolności serca (u dorosłych pacjentów), gdy leczenie inhibitorami enzymu konwertującego angiotensynę (ACE) nie jest właściwe z powodu występowania złej tolerancji, zwłaszcza kaszlu, lub przeciwwskazania. U pacjentów z niewydolnością serca, których stan został ustabilizowany podczas stosowania inhibitora ACE, nie należy zmieniać leczenia na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić $\leq 40\%$, a ich stan kliniczny powinien być ustabilizowany podczas leczenia zgodnego ze standardami dla przewlekłej niewydolności serca. Zmniejszenie ryzyka udaru mózgu u pacjentów dorosłych z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>15,93</td></tr> </table>	Rx	100%	15,93	<p>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 z niewydolnością serca, których stan został ustabilizowany podczas stosowania inhibitora ACE, nie należy zmieniać leczenia na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić $\leq 40\%$, a ich stan powinien być ustabilizowany podczas leczenia przewlekłej niewydolności serca. Zmniejszenie ryzyka wystąpienia udaru mózgu u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p>Losartan potassium (1)W: Leczenie pierwotnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych oraz u dzieci i młodzieży 6-18 lat. Leczenie chorób nerek u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i cukrzycą typu 2 z białkomoczem $\geq 0,5$ g/dobę jako składowa leczenia przeciwnadciśnieniowego. Leczenie przewlekłej niewydolności serca u dorosłych pacjentów, gdy leczenie inhibitorami ACE nie wydaje się być odpowiednie z powodu niezdolności, zwłaszcza kaszlu, lub przeciwwskazania. U pacjentów z niewydolnością serca, których stan został ustabilizowany podczas stosowania inhibitora ACE, nie należy zmieniać terapii na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić $\leq 40\%$, a ich stan powinien być klinicznie stabilny i na ustalonym schemacie leczenia przewlekłej niewydolności serca. W celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia udaru mózgu u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>																																																																								
Rx	100%	15,93																																																																												
<p>Lorista® H: tabl. powł. 50/12,5 mg - 28 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>13,79</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>6,30</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	13,79		30% ⁽¹⁾	6,30		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Losartanum 123ratio: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>X</td></tr> </table>	Rx	100%	X	<p>Lozap® HCT: tabl. powł. 50/12,5 mg - 30 szt.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>15,15</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>7,13</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	15,15		30% ⁽¹⁾	7,13		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.																																																
Rx	100%	13,79																																																																												
	30% ⁽¹⁾	6,30																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	X																																																																												
Rx	100%	15,15																																																																												
	30% ⁽¹⁾	7,13																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
<p>Lorista® H: tabl. powł. 50/12,5 mg - 56 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>26,91</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>11,93</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	26,91		30% ⁽¹⁾	11,93		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>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 inhibitorom ACE, nie należy zmieniać terapii na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić $\leq 40\%$, a ich stan powinien być ustabilizowany podczas leczenia przewlekłej niewydolności serca. W celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia udaru mózgu u pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p>Losartan potassium + Hydrochlorothiazide (1)W: Lek jest wskazywany w leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego u pacjentów, których ciśnienie krwi nie jest wystarczająco kontrolowane podczas monoterapii losartanem lub hydrochlorothiazidem. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+</p>																																																															
Rx	100%	26,91																																																																												
	30% ⁽¹⁾	11,93																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
<p>Lorista® H: tabl. powł. 50/12,5 mg - 84 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>39,26</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>16,79</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	39,26		30% ⁽¹⁾	16,79		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>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 inhibitorom ACE, nie należy zmieniać terapii na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić $\leq 40\%$, a ich stan powinien być ustabilizowany podczas leczenia przewlekłej niewydolności serca. W celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia udaru mózgu u pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p>Lucentis®: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 0,23 ml</p> <table border="1"> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>2984,49</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-z	100%	2984,49		R ⁽¹⁾	bezpł.																																																									
Rx	100%	39,26																																																																												
	30% ⁽¹⁾	16,79																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx-z	100%	2984,49																																																																												
	R ⁽¹⁾	bezpł.																																																																												
<p>Lorista® HD: tabl. powł. 100/25 mg - 28 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>26,61</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>11,63</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	26,61		30% ⁽¹⁾	11,63		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Losartanum 123ratio Sp. z o.o.</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>X</td></tr> </table>	Rx	100%	X	<p>Ranibizumab (1)Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (AMD)</p> <p>W: Produkt leczniczy jest wskazywany do stosowania u dorosłych w: leczeniu neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (ang. AMD); leczeniu zaburzeń widzenia spowodowanych cukrzycowym obrzękiem plamki (ang. DME); leczeniu zaburzeń widzenia spowodowanych obrzękiem plamki wtórno do niedrożności naczyń żylnych siatkówki (ang. RVO) tj. zakrzepie żyły środkowej siatkówki (ang. CRVO) lub jej gałęzi (ang. BRVO); leczeniu zaburzeń widzenia spowodowanych neowaskularyzacją podsiatkówkową (ang. CNV) wtórno do patologicznej krótkowzroczności (ang. PM). Produkt leczniczy jest wskazywany do stosowania u wcześniaków w leczeniu retinopatii wcześniaków (ang. ROP) w strefie I (stadium 1+, 2+, 3 lub 3+), w strefie II (stadium 3+) lub agresywnej typy postaći ROP (ang. aggressive posterior ROP, AP-ROP).</p>																																																												
Rx	100%	26,61																																																																												
	30% ⁽¹⁾	11,63																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	X																																																																												
<p>Lorista® HL: tabl. powł. 100/12,5 mg - 28 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>26,77</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>11,79</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	26,77		30% ⁽¹⁾	11,79		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>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 z niewydolnością serca, których stan został ustabilizowany podczas stosowania inhibitora ACE, nie należy zmieniać leczenia na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić $\leq 40\%$, a ich stan kliniczny powinien być ustabilizowany podczas leczenia zgodnego ze standardami dla przewlekłej niewydolności serca. Zmniejszenie ryzyka wystąpienia udaru mózgu u pacjentów dorosłych z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p>Lucetam®: tabl. powł. 400 mg - 60 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>16,49</td></tr> </table> <p>Lucetam®: tabl. powł. 800 mg - 60 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>29,49</td></tr> </table> <p>Lucetam®: tabl. powł. 1200 mg - 60 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>31,99</td></tr> </table>	Rx	100%	16,49	Rx	100%	29,49	Rx	100%	31,99																																																						
Rx	100%	26,77																																																																												
	30% ⁽¹⁾	11,79																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	16,49																																																																												
Rx	100%	29,49																																																																												
Rx	100%	31,99																																																																												
<p>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 hydrochlorothiazidu stosowanych w monoterapii. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>15906,14</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-z	100%	15906,14		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>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 z niewydolnością serca, których stan został ustabilizowany podczas stosowania inhibitora ACE, nie należy zmieniać leczenia na losartan. Frakcja wyrzutowa lewej komory serca u pacjentów powinna wynosić $\leq 40\%$, a ich stan kliniczny powinien być ustabilizowany podczas leczenia zgodnego ze standardami dla przewlekłej niewydolności serca. Zmniejszenie ryzyka wystąpienia udaru mózgu u pacjentów dorosłych z nadciśnieniem tętniczym i przerostem lewej komory serca potwierdzonym w EKG. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r.; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p>Lucetam®: tabl. powł. 400 mg - 60 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>16,49</td></tr> </table> <p>Lucetam®: tabl. powł. 800 mg - 60 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>29,49</td></tr> </table> <p>Lucetam®: tabl. powł. 1200 mg - 60 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>31,99</td></tr> </table>	Rx	100%	16,49	Rx	100%	29,49	Rx	100%	31,99																																																												
Rx-z	100%	15906,14																																																																												
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	16,49																																																																												
Rx	100%	29,49																																																																												
Rx	100%	31,99																																																																												
<p>▼Lorviqua: tabl. powł. 25 mg - 90 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>21208,19</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-z	100%	21208,19		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>▼Losmina: inj. [roztw.] 20 mg/0,2 ml - 10 amp.-strzyk. Rx 100% 40,56</p> <p>▼Losmina: inj. [roztw.] 40 mg/0,4 ml - 10 amp.-strzyk. Rx 100% 77,16</p> <p>▼Losmina: inj. [roztw.] 60 mg/0,6 ml - 10 amp.-strzyk. Rx 100% 112,33</p> <p>▼Losmina: inj. [roztw.] 80 mg/0,8 ml - 10 amp.-strzyk. Rx 100% 146,93</p> <p>▼Losmina: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 10 amp.-strzyk. Rx 100% 181,24</p>	<p>Lucetam®: tabl. powł. 400 mg - 60 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>16,49</td></tr> </table> <p>Lucetam®: tabl. powł. 800 mg - 60 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>29,49</td></tr> </table> <p>Lucetam®: tabl. powł. 1200 mg - 60 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>31,99</td></tr> </table>	Rx	100%	16,49	Rx	100%	29,49	Rx	100%	31,99																																																												
Rx-z	100%	21208,19																																																																												
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	16,49																																																																												
Rx	100%	29,49																																																																												
Rx	100%	31,99																																																																												
<p>▼Lorviqua: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-z</td><td>100%</td><td>21208,19</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-z	100%	21208,19		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Enoxaparin sodium</p> <p>Lotemax® 0,5%: krople do oczu [zaw.] 5 mg/ml (0,5%) - 1 but. 5 ml Rx 100% 40,50</p>	<p>Lucetam®: tabl. powł. 400 mg - 60 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>16,49</td></tr> </table> <p>Lucetam®: tabl. powł. 800 mg - 60 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>29,49</td></tr> </table> <p>Lucetam®: tabl. powł. 1200 mg - 60 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>31,99</td></tr> </table>	Rx	100%	16,49	Rx	100%	29,49	Rx	100%	31,99																																																												
Rx-z	100%	21208,19																																																																												
	B ⁽¹⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	16,49																																																																												
Rx	100%	29,49																																																																												
Rx	100%	31,99																																																																												
<p>Lorlatinib (1)Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca</p> <p>W: Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazywany w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) z obecnością reorganizacji genu kinazy chłoniaka anaplastycznego (ang. ALK), u których doszło do progresji choroby: po leczeniu alectynibem lub certynibem jako pierwszej terapii inhibitorom kinazy tyrozynowej ALK (ang. TKI); lub po leczeniu kryzotynibem oraz przynajmniej jednym inhibitorem kinazy tyrozynowej ALK.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>15,61</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>7,59</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	15,61		30% ⁽¹⁾	7,59		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Lotensin®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>15,00</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>14,72</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p>Lotensin®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>20,61</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>17,64</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p>Lotensin®: tabl. powł. 20 mg - 28 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>30,28</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>24,34</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	15,00		R ⁽¹⁾	14,72		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	Rx	100%	20,61		R ⁽¹⁾	17,64		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	Rx	100%	30,28		R ⁽¹⁾	24,34		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Lucetam®: tabl. powł. 400 mg - 60 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>16,49</td></tr> </table> <p>Lucetam®: tabl. powł. 800 mg - 60 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>29,49</td></tr> </table> <p>Lucetam®: tabl. powł. 1200 mg - 60 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>31,99</td></tr> </table>	Rx	100%	16,49	Rx	100%	29,49	Rx	100%	31,99																		
Rx	100%	15,61																																																																												
	30% ⁽¹⁾	7,59																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	15,00																																																																												
	R ⁽¹⁾	14,72																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	20,61																																																																												
	R ⁽¹⁾	17,64																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	30,28																																																																												
	R ⁽¹⁾	24,34																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	16,49																																																																												
Rx	100%	29,49																																																																												
Rx	100%	31,99																																																																												
<p>Losacor®: tabl. 50 mg - 30 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>15,61</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>7,59</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	15,61		30% ⁽¹⁾	7,59		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>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 renoprotekcyjne u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p>Lotensin®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>15,00</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>14,72</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p>Lotensin®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>20,61</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>17,64</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p>Lotensin®: tabl. powł. 20 mg - 28 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>30,28</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>24,34</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	15,00		R ⁽¹⁾	14,72		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	Rx	100%	20,61		R ⁽¹⁾	17,64		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	Rx	100%	30,28		R ⁽¹⁾	24,34		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.																											
Rx	100%	15,61																																																																												
	30% ⁽¹⁾	7,59																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	15,00																																																																												
	R ⁽¹⁾	14,72																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	20,61																																																																												
	R ⁽¹⁾	17,64																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	30,28																																																																												
	R ⁽¹⁾	24,34																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
<p>Losacor® HCT: tabl. powł. 50/12,5 mg - 28 szt.</p> <p>Losartan potassium + Hydrochlorothiazide</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>X</td></tr> </table>	Rx	100%	X	<p>Lotensin®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>15,00</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>14,72</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p>Lotensin®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>20,61</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>17,64</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p>Lotensin®: tabl. powł. 20 mg - 28 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>30,28</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>24,34</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	15,00		R ⁽¹⁾	14,72		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	Rx	100%	20,61		R ⁽¹⁾	17,64		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	Rx	100%	30,28		R ⁽¹⁾	24,34		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Lotensin®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>15,00</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>14,72</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p>Lotensin®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>20,61</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>17,64</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p>Lotensin®: tabl. powł. 20 mg - 28 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>30,28</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>24,34</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	15,00		R ⁽¹⁾	14,72		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	Rx	100%	20,61		R ⁽¹⁾	17,64		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	Rx	100%	30,28		R ⁽¹⁾	24,34		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.
Rx	100%	X																																																																												
Rx	100%	15,00																																																																												
	R ⁽¹⁾	14,72																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	20,61																																																																												
	R ⁽¹⁾	17,64																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	30,28																																																																												
	R ⁽¹⁾	24,34																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	15,00																																																																												
	R ⁽¹⁾	14,72																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	20,61																																																																												
	R ⁽¹⁾	17,64																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	30,28																																																																												
	R ⁽¹⁾	24,34																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
<p>Losartan Genoptim: tabl. powł. 50 mg - 28 szt.</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>9,05</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>2,72</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	9,05		30% ⁽¹⁾	2,72		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Lotensin®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>15,00</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>14,72</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table> <p>Lotensin®:</p>	Rx	100%	15,00		R ⁽¹⁾	14,72		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.																																																				
Rx	100%	9,05																																																																												
	30% ⁽¹⁾	2,72																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												
Rx	100%	15,00																																																																												
	R ⁽¹⁾	14,72																																																																												
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																																																																												
	S ⁽³⁾	bezpł.																																																																												



Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:
2 mg x 15 tabl.

▼**Lumykras:** tabl. powł. 120 mg - 240 szt.

Rx-z	100%	55477,44
	g ⁽¹⁾	bezpł.

Sotorasib (1) Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca
W: Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów z zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) z mutacją KRAS G12C, u których wystąpiła progresja choroby po zastosowaniu co najmniej jednej wcześniejszej linii leczenia systemowego.
Amgen

Lustork: tabl. dopochwowa 50 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% X
Lustork: tabl. dopochwowa 50 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% X
Lustork: tabl. dopochwowa 100 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 68,50
Lustork: tabl. dopochwowa 100 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% X
Lustork: tabl. dopochwowa 200 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 93,67
Lustork: tabl. dopochwowa 200 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% X

Progesterone Adamed

Lutathera: inf.[roztw.] 370 MBq/ml - 1 fl. 20,5 - 25 ml Rx-z 100% 93960,00
 g⁽¹⁾ bezpł.

Luteium (177Lu) oxodotatride (1) Program lekowy: leczenie pacjentów z nowotworami neuroendokrynnymi układu pokarmowego z zastosowaniem radiofarmaceutyków
W: Produkt leczniczy jest przeznaczony do leczenia nieoperacyjnych lub z przerzutami, postępujących, dobrze zróżnicowanych (G1 i G2) guzów neuroendokrynnych trzustki i przewodu pokarmowego (ang. gastroenteropancreatic neuroendocrine tumors, GEP-NETS) z ekspresją receptorów somatostatyn u dorosłych.
Advanced Accelerator Application

Rx	100%	33,12
	R ⁽¹⁾	13,41
	C ⁽²⁾	bezpł.
	Dz ⁽³⁾	bezpł.
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Progesterone (1)W: Stany niedoboru endogennego progesteronu pod postacią zaburzeń cyklu miesiączkowego, bolesnego miesiączkowania, cykli bezowulacyjnych, zespołu napięcia przedmiesiączkowego, czynnościowych krwawień macicznych. Endometriozia. Zapłodnienie *in vitro*. Niepłodność związana z niedomogą lutealną. Poronienia nawykowe i zagrażające na tle niedoboru progesteronu. Niewydolność fazy lutealnej okresu przedmenopauzalnego. Hormonalna terapia zastępcza. (Progesteron jest stosowany u kobiet po menopauzie z zachowaną macicą, celem ochrony endometrium, 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+

Rx	100%	63,45
	R ⁽¹⁾	21,75
	C ⁽²⁾	bezpł.
	Dz ⁽³⁾	bezpł.
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Luteina®: tabl. dopochwowa 50 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 zagrażających; w leczeniu niewydolności fazy lutealnej okresu przedmenopauzalnego; w ramach hormonalnej terapii zastępczej; u kobiet po menopauzie z zachowaną macicą, celem ochrony endometrium. **Dawka 200 mg.** Luteina jest wskazana w programach zapłodnienia *in vitro*. Zapobieganie rozrostom 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 zagrażających; w leczeniu niewydolności fazy lutealnej okresu przedmenopauzalnego; w ramach hormonalnej terapii zastępczej; u kobiet po menopauzie z zachowaną macicą, celem ochrony endometrium; w zapobieganiu porodem przedwczesnym u kobiet w ciąży pojedynczej; z krótką szyjką macicy (w badaniu ultrasonograficznym, szyjka macicy w połowie II trymestru ≤ 25 mm) lub ze spontanicznymi porodami przedwczesnymi w wywiadzie. **Dawka 200 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany: w programach zapłodnienia *in vitro*; zapobieganie rozrostom endometrium u kobiet przyjmujących estrogeny (np. w hormonalnej terapii zastępczej); w zapobieganiu porodem 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+

Rx	100%	16,91
	R ⁽¹⁾	12,31
	C ⁽²⁾	bezpł.
	Dz ⁽³⁾	bezpł.
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Luteina® 50: tabl. podjęzykowe 50 mg - 30 szt. (blistry)
Luteina® 50: tabl. podjęzykowe 50 mg - 30 szt. (pojemnik)
Progesterone (1)W: Zaburzenia miesiączkowania spowodowane niedoborem endogennego progesteronu; wtórny brak miesiączki; zespół napięcia przedmiesiączkowego; czynnościowe krwawienia z dróg rodnych; niewydolność ciążki żółtej; cykl bezowulacyjny; wspomaganie w leczeniu bezpłodności np. w zapłodnieniu *in vitro* i innych technikach wspomaganego rozrodu (ART); poronienia nawykowe i zagrażające z powodu niedoboru endogennego progesteronu; zapobieganie rozrostom endometrium u kobiet przyjmujących estrogeny (np. w hormonalnej terapii zastępczej). (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Lutenyl®: tabl. 5 mg - 10 szt. Rx 100% 34,00
Nomegestrol acetate Thermacex Ireland Limited

Lutinus: tabl. dopochwowa 100 mg - 21 szt. Rx 100% 220,00
Progesterone Ferring

Luxfen: krople do oczu 2 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆ Rx 100% 24,17
Brimonidine tartate Bausch Health

Lynparza: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆ Rx-z 100% 11221,33
 g⁽¹⁾ bezpł.

Lynparza: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆ Rx-z 100% 11221,33
 g⁽¹⁾ bezpł.

Olaparib (1) Program lekowy: leczenie chorych na zaawansowanego raka jajnika, Program lekowy: leczenie opornego na kastrację raka gruczołu krokowego, Program lekowy: leczenie pacjentów z przerzutowym gruczolakorakiem trzustki, Program lekowy: leczenie raka piersi
W: Rak jajnika. Produkt jest wskazany do stosowania w monoterapii w: leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z zaawansowanym (w stopniu III i IV wg klasyfikacji FIGO) nabłonkowym rakiem jajnika o niskim stopniu zróżnicowania, rakiem jajowodu lub pierwotnym rakiem otrzewnej z obecnością mutacji BRCA1/2 (dziedzicznej lub somatycznej), u których uzyskano odpowiedź (całkowitą lub częściową) po ukończeniu chemioterapii pierwszego rzutu opartej na związkach platyny; leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z platinumozależnym nawrotnym rakiem jajnika o niskim stopniu zróżnicowania (ang. high grade), rakiem jajowodu lub pierwotnym rakiem otrzewnej, u których uzyskano odpowiedź (całkowitą lub częściową) na chemioterapię opartą na związkach platyny. Produkt w skojarzeniu z bawycuzumabem jest wskazany w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z zaawansowanym (w stopniu III i IV wg klasyfikacji FIGO) nabłonkowym rakiem jajnika o wysokim stopniu złośliwości (ang. high grade), rakiem jajowodu lub pierwotnym rakiem otrzewnej, u których uzyskano odpowiedź (całkowitą lub częściową) po ukończeniu chemioterapii pierwszego rzutu opartej na związkach platyny w skojarzeniu z bewacyuzumabem i u których nowotwór ulegał charakterystyce się zaburzeniami procesu rekombinacji homologicznej (ang. HRD), definiowanymi na podstawie obecności mutacji BRCA1/2 i/lub niestabilności genomu. **Rak piersi.** Produkt jest wskazany do stosowania w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentów z dziedzicznymi mutacjami BRCA1/2, u których występuje HER2-ujemny miejscowo zaawansowany lub rozsiały rak piersi. Pacjenci powinni wcześniej otrzymać terapię antytrypsynową i taksanem w ramach leczenia (neoadiujwantowej lub z powodu choroby rozsianej, chyba że pacjenci nie kwalifikowali się do takiej terapii). U pacjentów z rakiem piersi z obecnością receptorów hormonalnych (HR-dodatni) powinna również wystąpić progresja podczas lub po wcześniejszej terapii hormonalnej lub nie można u tych pacjentów zastosować terapii hormonalnej. Gruczolakorak trzustki. Produkt jest wskazany do stosowania w monoterapii w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z przerzutowym gruczolakorakiem trzustki z obecnością dziedzicznych mutacji BRCA1/2, u których nie wystąpiła progresja choroby po leczeniu związkami platyny przez co najmniej 16 tyg. w ramach pierwszej linii chemioterapii. Rak gruczołu krokowego. Produkt jest wskazany do stosowania w: monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentów z przerzutowym, opornym na kastrację rakiem gruczołu krokowego (ang. mCRPC) z obecnością mutacji BRCA1/2 (dziedzicznych i/lub somatycznych), u których po wcześniejszej zastosowanej terapii z użyciem nowego leku o działaniu hormonalnym wystąpiła progresja choroby; w skojarzeniu z abirateronem i prednizonem lub prednizonem w leczeniu dorosłych pacjentów z mCRPC, u których chemioterapia nie jest wskazana klinicznie.

▼Lynparza: kaps. twarde 50 mg - 448 szt. ◆ Rx-z 100% X
Olaparib AstraZeneca

Lyricea®: kaps. twarde 75 mg - 14 szt. ◆ Rx 100% 15,46
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

Lyricea®: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 52,19
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

Lyricea®: kaps. twarde 150 mg - 14 szt. ◆ Rx 100% 26,43
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

Lyricea®: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 103,04
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

▼Lynparza: kaps. twarde 50 mg - 448 szt. ◆ Rx-z 100% X
Olaparib AstraZeneca

Lyricea®: kaps. twarde 75 mg - 14 szt. ◆ Rx 100% 15,46
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

Lyricea®: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 52,19
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

Lyricea®: kaps. twarde 150 mg - 14 szt. ◆ Rx 100% 26,43
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

Lyricea®: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 103,04
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

▼Lynparza: kaps. twarde 50 mg - 448 szt. ◆ Rx-z 100% X
Olaparib AstraZeneca

Lyricea® (IR): kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 52,19
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

Lyricea® (IR): kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 102,90
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

▼Lynparza: kaps. twarde 50 mg - 448 szt. ◆ Rx-z 100% X
Olaparib AstraZeneca

Lyricea® (IR): kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 52,19
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

Lyricea® (IR): kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 102,90
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

▼Lynparza: kaps. twarde 50 mg - 448 szt. ◆ Rx-z 100% X
Olaparib AstraZeneca

wtórnie uogólnione. Uogólnione zaburzenia lekowe. Lek jest wskazany w leczeniu uogólnionych zaburzeń lękowych (ang. GAD) u osób dorosłych. DeFarmo

Lyricea® (IR): kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 98,78
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

Pregabalin (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym WP: Neuropatia u dzieci do 18 rż. (3) Pacjenci 65+
W: Ból neuropatyczny. Lek jest wskazany w leczeniu bólu neuropatycznego pochodzenia obwodowego i ośrodkowego u osób dorosłych. **Padaczka.** Lek jest wskazany w leczeniu skojarzonym napadów częściowych u dorosłych, które są lub nie są wtórnie uogólnione. **Uogólnione zaburzenia lekowe.** Lek jest wskazany w leczeniu uogólnionych zaburzeń lękowych (ang. GAD) u osób dorosłych. Inpharm

Lysodren: tabl. 500 mg - 100 szt. Rx-z 100% 2821,93
 g⁽¹⁾ bezpł.

Mitotane (1) Chemioterapia ICD-10: C.43.

W: Leczenie objawowe zaawansowanego raka kory nadnerczy (nieoperacyjnego, z przerzutami lub wznową nowotworową). Działanie produktu w niewydzielającym raku kory nadnerczy nie zostało ustalone. Laboratoire HRA-Pharma

MabThera®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg/10 ml - 2 fl. 10 ml **nowosca** Rx-z 100% 2331,61
 g⁽¹⁾ bezpł.

MabThera®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 500 mg/50 ml - 1 fl. 50 ml **nowosca** Rx-z 100% 5830,59
 g⁽¹⁾ bezpł.

Rituximab (1) Program lekowy: leczenie aktywnej postaci ziarniakowości z zapaleniem naczyń (GPA) lub mikroskopowego zapalenia naczyń (MPA), Program lekowy: leczenie chorych na niezmiernie uogólnione postaciastej choroby, Program lekowy: leczenie dorosłych chorych na pierwotną małoplakowicę immunologiczną, Program lekowy: leczenie pediatrycznych chorych na przewlekłą pierwotną małoplakowicę immunologiczną, Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (2) Chemioterapia ICD-10: C.51.

W: Produkt leczniczy stosuje się u dorosłych w następujących wskazaniach. **Chłoniaki niezmiernie (NHL).** Produkt jest wskazany w leczeniu wcześniej nieleczonych dorosłych chorych na niezmiernie chłoniaki grudekowe w III-IV stopniu klinicznego zaawansowania w skojarzeniu z chemioterapią. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu podtrzymującym dorosłych chorych na niezmiernie chłoniaki grudekowe w III-IV stopniu klinicznego zaawansowania w przypadku oporności na chemioterapię lub w przypadku drugiego lub kolejnego nawrotu choroby po chemioterapii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych chorych na chłoniaki niezmiernie rozlane z dużych komórek B (z dodatnim antygenem CD20, w skojarzeniu z chemioterapią wg schematu CHOP (cyklofosfamid, doksorubicyna, winkrystyna, prednizon). Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią jest wskazany w leczeniu wcześniej nieleczonych pacjentów pediatrycznych (w wieku ≥ 6 m-cy do <18 lat) z zaawansowanymi chłoniakami z dodatnim antygenem CD20, w tym chłoniakami rozlanymi z dużych komórek B (ang. diffuse large B-cell lymphoma, DLBCL), chłoniakiem Burkitta (ang. Burkitt lymphoma, BL)/białcząką typu Burkitta (ostra białaczka z dużymi komórkami B, ang. mature B-cell acute leukaemia, BAL) lub chłoniakiem przypominającym chłoniak Burkitta (ang. Burkitt-like lymphoma, BLL). **Przewlekła białaczka limfocytowa (PBL).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią jest wskazany u chorych z PBL w leczeniu wcześniej nieleczonych chorych oraz u chorych opornych na leczenie lub z nawrotem choroby. Dostępna jest ograniczona ilość danych dotyczących skuteczności i bezpieczeństwa stosowania u pacjentów uprzednio leczonych przeciwciałami monoklonalnymi, w tym produktem leczniczym, lub u pacjentów wcześniej opornych na leczenie produktem leczniczym w skojarzeniu z chemioterapią. **Reumatoidalne zapalenie stawów.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z ciężkim, aktywnym reumatoidalnym zapaleniem stawów, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie lub nieterapię innymi lekami modyfikującymi proces zapalny (ang. DMARD), w tym jednego lub kilku inhibitorów czynnika martwicy nowotworów (ang. TNF). Wykazano, że podawanie produktu leczniczego w skojarzeniu z metotreksatem wywiera, potwierdzony w ocenie radiologicznej, hamujący wpływ na postęp uszkodzenia stawów oraz poprawia sprawność fizyczną. **Ziarniakowość z zapaleniem naczyń i mikroskopowe zapalenie naczyń.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z glikokortykosteroidami jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z ciężką, aktywną ziarniakowością z zapaleniem naczyń (Wegenera) (ang. granulomatosis with polyangiitis, GPA) i mikroskopowym zapaleniem naczyń (ang. microscopic polyangiitis, MPA). Produkt leczniczy w skojarzeniu z glikokortykosteroidami jest wskazany do indukcji remisji u dzieci i młodzieży (w wieku od ≥ 2 do <18 lat) z ciężką, aktywną GPA (Wegenera) i MPA. **Pęcherzyca zwykła.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu pacjentów z pęcherzyczą zwykłą (PV) o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego. Roche Registration

▼Lynparza: kaps. twarde 50 mg - 448 szt. ◆ Rx-z 100% X
Olaparib AstraZeneca

Lyricea®: kaps. twarde 75 mg - 14 szt. ◆ Rx 100% 15,46
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

Lyricea®: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 52,19
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

Lyricea®: kaps. twarde 150 mg - 14 szt. ◆ Rx 100% 26,43
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

Lyricea®: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 103,04
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

▼Lynparza: kaps. twarde 50 mg - 448 szt. ◆ Rx-z 100% X
Olaparib AstraZeneca

Lyricea®: kaps. twarde 75 mg - 14 szt. ◆ Rx 100% 15,46
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

Lyricea®: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 52,19
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.

▼Lynparza: kaps. twarde 50 mg - 448 szt. ◆ Rx-z 100% X
Olaparib AstraZeneca

Lyricea®: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 52,19
 Dz⁽¹⁾ bezpł.
 S⁽³⁾ bezpł.



ZAKODOWANY DO WALKI
Z ZAKAŻENIEM

wędrującej - *Erythema migrans* (pierwsze stadium boreliozy z Lyme); trądzik pospolity (*Acne vulgaris*) o umiarkowanym nasileniu, wyłącznie u dorosłych. Choroby przenoszone drogą płciową; niepokwitane zakażenia wywołane przez *Chlamydia trachomatis*. Należy wziąć pod uwagę oficjalne miejscowe wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania leków przeciwbakteryjnych. WP: Mukowiscydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Madinette: tabl. powł. 2 mg+ 0,03 mg - 21 szt. Rx 100% 32,00
Madinette: tabl. powł. 2 mg+ 0,03 mg - 63 szt. Rx 100% 90,00
Ethinylestradiol + Chlormadinone acetate

Madopar® 62,5: kaps. 50 mg+ 12,5 mg - 100 szt. Rx 100% 27,86
R⁽¹⁾ 10,96
S⁽²⁾ bezpl.

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

Madopar® 125: kaps. 100 mg+ 25 mg - 100 szt. Rx 100% 53,15
R⁽¹⁾ 16,14
S⁽²⁾ bezpl.

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

Madopar® 250: kaps. 200 mg+ 50 mg - 100 szt. Rx 100% 97,62
R⁽¹⁾ 20,76
S⁽²⁾ bezpl.

Madopar® 250: tabl. 200 mg+ 50 mg - 100 szt. Rx 100% 97,62
R⁽¹⁾ 20,76
S⁽²⁾ bezpl.

Madopar® HBS: kaps. 100 mg+ 25 mg - 100 szt. Rx 100% 53,15
R⁽¹⁾ 16,14
S⁽²⁾ bezpl.

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

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu choroby Parkinsona. Produkt leczniczy szczególnie wskazany u chorych z dysfagią (zaburzeniami połykania) lub w sytuacjach, gdy pożądane jest szybsze rozpoczęcie działania leku, np. u chorych cierpiących z powodu wczesnoporannej lub popołudniowej akinezji, lub u których występują objawy opóźnienia działania dawki ("delayed-on") lub hipokinezji końca dawki ("wearing-off"). Produkt kapsułki HBS jest wskazany u pacjentów z różnymi wahaniem działania leku (np. "dyskinezja maksymalnej dawki" i "pogorszenie przy końcu działania dawki", które mogą być związane ze zmniejszoną sprawnością motoryczną w ciągu nocy). Zespół niespokojnych nóg (RLS): dawka 125 mg, 100 mg + 25 mg, dawka 200 mg + 50 mg, oraz kapsułki HBS, 100 mg + 25 mg, jest także wskazany w leczeniu objawowym zespołu niespokojnych nóg (Restless Legs Syndrome - RLS), w tym: idiopatycznego RLS, RLS związanego z niewydolnością nerek wymagającą dializy.

Magnevist: inj. [roztw.] 469 mg/ml - 1 fiol. 5 ml Rx 100% 80,45
Gadopentate dimeglumine

Majamil® PPH: tabl. dojelitowe 50 mg - 30 szt. Rx 100% 15,09
Diclofenac sodium

Majamil® prolongatum: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 20 szt. Rx 100% 10,99
R⁽¹⁾ 5,29
S⁽²⁾ bezpl.

Diclofenac sodium (1) W: Diklofenak jest stosowany jako lek przeciwbólny i przeciwzapalny w leczeniu następujących ostrej przewlekłych stanów chorobowych: reumatoidalne zapalenie stawów; zesztywniające zapalenie stawów kręgosłupa; choroba zwyrodnieniowa stawów; zespoły bólowe tkanek miękkich (zapalenie mięśni, więzadeł, powięzi, kałek maziowych, pochewek ścięgnistych). (2) Pacjenci 65+

Malorone: tabl. powł. 250 mg+ 100 mg - 12 szt. Rx 100% 197,00
Proguanil + Atovaquone

Malidum: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. Rx 100% 29,68
Malidum: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. Rx 100% 53,50
Eplerenone

Maracex: inj./inf. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml Rx-w 100% X
Morphine hydrochloride

Marelim: tabl. 180 mg - 120 szt. Rx 100% 117,55
R⁽¹⁾ 25,93
S⁽²⁾ bezpl.

Marelim: tabl. 360 mg - 120 szt. Rx 100% 236,03
R⁽¹⁾ 49,58
S⁽²⁾ bezpl.

Mycophenolic acid (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Stan po przeszczepie narządu ucażnionego bądź szpiku WP: Stan po przeszczepie kościżny, rogówki, tkankę lub komórek (3) Pacjenci 65+

W: Lek jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucenia przeszczepu u dorosłych pacjentów, którzy otrzymali allogenny przeszczep nerki.

Marixino: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. Rx 100% X
Marixino: tabl. powł. 10 mg - 56 szt. Rx 100% 28,67
Marixino: tabl. powł. 20 mg - 56 szt. Rx 100% 43,01
Memantine hydrochloride

Marurax: kaps. twarde 0,5 mg+0,4 mg - 30 szt. Rx 100% -
Dutasteride + Tamsulosin hydrochloride

Marvelon®: tabl. 0,03 mg+ 0,15 mg - 21 szt. Rx 100% X
Marvelon®: tabl. 0,03 mg+ 0,15 mg - 63 szt. Rx 100% X
Ethinylestradiol + Desogestrel

Masutab: tabl. 200 mg - 30 szt. Rx 100% 58,38
R⁽¹⁾ 3,20
S⁽²⁾ bezpl.

Masutab: tabl. 400 mg - 30 szt. Rx 100% 110,46
R⁽¹⁾ 3,20
S⁽²⁾ bezpl.

Amisulpride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii; z objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia myślenia, wrogość i urojenia paranoiczne); z objawami negatywnymi (takimi jak: stopniowe uczucie, wycofanie emocjonalne i społeczne). Amisulprid pozwala także kontrolować wtórne objawy negatywne i zaburzenia afektywne, takie jak depresja.

Matrifen®: system transdermalny 12 µg/h - 5 szt. (1,38 mg w plastrze) Rx-w 100% 19,78
R⁽¹⁾ 4,14
S⁽²⁾ bezpl.

Matrifen®: system transdermalny 25 µg/h - 5 szt. (2,75 mg w plastrze) Rx-w 100% 38,41
R⁽¹⁾ 3,20
S⁽²⁾ bezpl.

Matrifen®: system transdermalny 50 µg/h - 5 szt. (5,5 mg w plastrze) Rx-w 100% 72,12
R⁽¹⁾ 3,20
S⁽²⁾ bezpl.

Matrifen®: system transdermalny 75 µg/h - 5 szt. (8,25 mg w plastrze) Rx-w 100% 104,51
R⁽¹⁾ 3,20
S⁽²⁾ bezpl.

Matrifen®: system transdermalny 100 µg/h - 5 szt. (11 mg w plastrze) Rx-w 100% 136,22
R⁽¹⁾ 3,20
S⁽²⁾ bezpl.

Fentanyl (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Neuralgia popośpascowa przewlekła, Nowotwory złośliwe. Wielobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulaję (3) Pacjenci 65+

W: Dorosli: ciężki, przewlekły ból, który może być odpowiednio leczony tylko opioidowymi lekami przeciwbólowymi. Dzieci i młodzież: długotrwała terapia ciężkiego, przewlekłego bólu u dzieci od 2. roku życia, poddanych terapii opioidowej.

Mavenciad: tabl. 10 mg - 1 szt. Rx-z 100% 9905,95
B⁽¹⁾ bezpl.

Mavenciad: tabl. 10 mg - 4 szt. Rx-z 100% 39540,96
B⁽¹⁾ bezpl.

Mavenciad: tabl. 10 mg - 6 szt. Rx-z 100% 58231,44
B⁽¹⁾ bezpl.

Cladribine (1) Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu rzutowej postaci stwardnienia rozsianego (ang. multiple sclerosis, MS) o dużej aktywności, potwierdzonej objawami klinicznymi lub wynikami diagnostyki obrazowej (MR).

Maviret: tabl. powł. 100 mg+ 40 mg - 84 szt. Rx-z 100% 51018,16
B⁽¹⁾ bezpl.

Pibrentasvir + Glecaprevir (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu C terapia bezinterferonowa

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu przewlekłego zakażenia wirusem zapalenia wątroby typu C (HCV) u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 do <18 lat.

Maxal® RPD: liof. doustny 10 mg - 2 szt. Rx 100% 74,64
Rizatriptan

Maxigra®: tabl. powł. 100 mg - 4 szt. Rx 100% 139,67
Maxigra®: tabl. powł. 100 mg - 8 szt. Rx 100% 169,21
Maxigra®: tabl. powł. 100 mg - 12 szt. Rx 100% 214,16
Sildenafil

Maxigra® femina: żel intymny - 1 op. 75 ml DK 100% 23,46
Glycerin + Hyaluronic acid + Lactic acid + Aqua + Aloe Vera

Maxigra® Go: tabl. powł. 25 mg - 4 szt. OTC 100% 25,79
Maxigra® Go: tabl. powł. 25 mg - 8 szt. OTC 100% 34,10
Sildenafil

Maxitrol®: krople do oczu [zaw.] (1 mg+ 3500 j.m.+ 6000 j.m.)/ml - 1 but. 5 ml Rx 100% 26,00
Maxitrol®: maść do oczu (1 mg+ 3500 j.m.+ 6000 j.m.)/g - 1 tuba 3,5 g Rx 100% 26,00
Dexamethasone + Neomycin + Polymyxin B sulphate

Maxitrol® - (IR): maść do oczu (1 mg+ 3500 j.m.+ 6000 j.m.)/g - 1 tuba 3,5 g Rx 100% 25,20
Polymyxin B sulphate + Dexamethasone + Neomycin sulphate

MAXON: tabl. powł. 100 mg - 4 szt. Rx 100% 13,94
MAXON: tabl. powł. 100 mg - 8 szt. Rx 100% 24,66
Sildenafil

Maymetsi: tabl. powł. 50/1000 mg - 56 szt. Rx 100% 38,76
R⁽¹⁾ 18,30
S⁽²⁾ bezpl.

Maymetsi: tabl. powł. 50/850 mg - 56 szt. Rx 100% 38,76
R⁽¹⁾ 18,30
S⁽²⁾ bezpl.

Sitagliptin + Metformin hydrochloride (1) W: U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2; produkt wskazany jest do stosowania, oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy w monoterapii lub u pacjentów już leczonych sitagliptyną w skojarzeniu z metforminą; produkt wskazany jest do stosowania w skojarzeniu z pochodną sulfonilmoocznika (tj. w leczeniu podtrójnej skojarzonym), oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy i pochodnej sulfonilmoocznika; produkt jest wskazany w leczeniu potrójnej skojarzonym z agonistą receptora aktywowanego przez proliferatory peroksydomów typu γ (PPARγ) (np. tiazolidynedionem), oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy i agonisty receptora PPARγ; produkt jest także wskazany do stosowania, jako lek uzupełniający podanie insuliny (tj. w leczeniu potrójnej skojarzonym), pomocniczo wraz z dietą i ćwiczeniami fizycznymi, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów, u których stosowanie stałej dawki insuliny i metforminy nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii. (2) Pacjenci 65+

Maysigu: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. Rx 100% 19,50
R⁽¹⁾ 9,27
S⁽²⁾ bezpl.

Maysigu: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. Rx 100% 38,21
R⁽¹⁾ 17,75
S⁽²⁾ bezpl.

Sitagliptin (1) W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych z cukrzycą typu 2 w celu poprawy kontroli glikemii: w monoterapii; u pacjentów nieodpowiednio kontrolowanych wyłącznie dietą i ćwiczeniami fizycznymi, u których stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; w dwuskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie metforminy nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; pochodną sulfonilmoocznika w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonilmoocznika nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii oraz w przypadku, gdy stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; agonistą receptora aktywowanego przez proliferatory peroksydomów typu gamma (PPARγ) (tj. tiazolidynedionem), jeśli zastosowanie agonisty receptora PPARγ jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z agonistą receptora PPARγ w monoterapii nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii; w trójskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: pochodną sulfonilmoocznika i metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie tych produktów leczniczych nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; agonistą receptora PPARγ i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPARγ jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt leczniczy jest także wskazany do stosowania jako lek uzupełniający w stosunku do insuliny (z metforminą lub bez), kiedy dieta i ćwiczenia fizyczne w połączeniu ze stałą dawką insuliny nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii. (2) Pacjenci 65+

Mayzent: tabl. powł. 0,25 mg - 12 szt. Rx-z 100% 755,57
B⁽¹⁾ bezpl.

Mayzent: tabl. powł. 0,25 mg - 120 szt. Rx-z 100% 7555,68
B⁽¹⁾ bezpl.

Mayzent: tabl. powł. 1 mg - 28 szt. Rx-z 100% 7051,97
B⁽¹⁾ bezpl.

Mayzent: tabl. powł. 2 mg - 28 szt. Rx-z 100% 7051,97
B⁽¹⁾ bezpl.

Siponimod (1) Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z wtórnie postępującą postacią stwardnienia rozsianego (ang. SPMS) z aktywnością choroby potwierdzoną występowaniem nawrotów lub cechami aktywności zapalnej w badaniach obrazowych.

Meaxin: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. Rx-z 100% 314,82
B⁽¹⁾ bezpl.

Meaxin: tabl. powł. 400 mg - 30 szt. Rx-z 100% 629,64
B⁽¹⁾ bezpl.

Imatinib (1) Chemioterapia ICD-10: C.70.a.; C.70.b.; C.70.c.; C.70.d.

W: Produkt jest wskazany w leczeniu: dorosłych pacjentów oraz dzieci i młodzieży z nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową (ang. CML) z chromosomem Philadelphia (bcr-abl, Ph+), którzy nie kwalifikują się do zabiegu transplantacji szpiku jako leczenia pierwszego rzutu; dorosłych pacjentów oraz dzieci i młodzieży z CML Ph+ w fazie przewlekłej, gdy leczenie interferonem α jest nieskuteczne, w fazie akceleracji choroby lub w rozpoznanej przelom białaczkowy; dorosłych pacjentów oraz dzieci i młodzieży z nowo rozpoznaną ostrą białaczką limfoblastyczną z chromosomem Philadelphia (Ph+ ALL) w skojarzeniu z chemioterapią; dorosłych pacjentów z nawracającą lub oporną na leczenie Ph+ ALL w monoterapii; dorosłych pacjentów z zespołami mielodysplastycznymi/mieloproliferacyjnymi (ang. MDS/MPD) związanymi z reorganizacją genu receptora tylofospodowego czynnika wzrostu (ang. PDGFR); dorosłych pacjentów z zaawansowanym zespołem hipereozynofiliowym (ang. HES) i/lub przewlekłą białaczką eozynofiliową (ang. CEL) z reorganizacją FIP1L1-PDGFRα. Nie oceniano wpływu produktu leczniczego na wyniki transplantacji szpiku. Lek jest wskazany w: leczeniu dorosłych pacjentów ze zniósłymi, nieoperacyjnymi i/lub z przetłumaczonymi, Kit (CD 117) dodatkimi nowotworami podścieliskowymi przewodu pokarmowego (ang. GIST); leczeniu adjuwantowym dorosłych pacjentów z istotnym ryzykiem nawrotu po zabiegu usunięcia Kit (CD 117)-dodatnich nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (GIST). Pacjenci z małym lub bardzo małym ryzykiem nawrotu nie powinni otrzymywać leczenia adjuwantowego; leczeniu dorosłych pacjentów z nieoperacyjnymi guzowymi włókniakomieszkami skóry (ang. DFSP) oraz dorosłych pacjentów z nawracającymi i/lub z przetłumaczonymi DFSP, którzy nie kwalifikują się do zabiegu chirurgicznego. U dorosłych pacjentów oraz dzieci i młodzieży skutecznosc imatinibiu oceniana jest na podstawie wskaźnika ogólnej odpowiadzi hematologicznej i cytogenetycznej oraz okresu przeżycia wolnego od progresji choroby w CML, współczyn-



Skuteczny przepływ

pentoxifylline
polfilin
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

nika odpowiedzi hematologicznej i cytogenetycznej w Ph+ ALL, MDS/MPD, współczynnika odpowiedzi hematologicznej w HES/CEL oraz na podstawie obiektywnego współczynnika odpowiedzi u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnymi i/lub z przerzutami GIST i DFSP oraz na podstawie okresu przeżycia bez wznowy w leczeniu adjuwantowym GIST. Doświadczenie ze stosowaniem imatinibiu u pacjentów z MDS/MPD związanymi z rearanacją genu PDGFR jest bardzo ograniczone. Z wyjątkiem nowo rozpoznanej przewlekłej białaczki szpikowej (CML), brak kontrolowanych badań klinicznych wykazujących korzyść kliniczną lub zwiększone przeżycie w tych wskazaniach.

Rx-w	100%	14,88
	DZ ⁽¹⁾	bezp.
	R ⁽²⁾	4,22
	100%	27,71
	DZ ⁽¹⁾	bezp.
	R ⁽²⁾	3,20
	100%	38,78
	DZ ⁽¹⁾	bezp.
	R ⁽²⁾	3,20

Methylphenidate hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zespół nadpobudliwości psychoruchowej wyłącznie jako element kompleksowego (zawierającego psychoterapię) leczenia u dzieci powyżej 6. roku życia

W: Lek jest wskazany jako część całościowego programu leczenia zespołu nadpobudliwości psychoruchowej z deficytem uwagi (ang. ADHD) u dzieci w wieku 6 lat i starszych, w przypadkach, kiedy inne środki zaradcze nie są wystarczające. Leczenie musi zostać rozpoczęte pod nadzorem lekarza specjalizującego się w leczeniu dziecięcych zaburzeń zachowania. Rozpoznanie powinno być zgodne z aktualnymi kryteriami DSM lub wytycznymi ICD-10 i winno opierać się na pełnym wywiadzie i ocenie stanu pacjenta. Rozpoznanie nie może opierać się jedynie na stwierdzeniu obecności jednego lub kilku objawów. Swoista etiologia tego zespołu chorobowego nie jest znana. Nie ma także pojedynczego testu diagnostycznego, który pozwalałby na postawienie rozpoznania ADHD. Właściwy proces diagnostyczny wymaga zastosowania zarówno medycznych, jak i innych specjalistycznych kryteriów diagnostycznych: psychologicznych, edukacyjnych i społecznych. Całościowy program leczenia obejmuje zwykle działania psychologiczne, edukacyjne i społeczne, a także farmakoterapię. Jego celem jest uzyskanie stabilizacji u dzieci z zespołem zaburzeń zachowania, który cechuje przewlekła niezdolność do skupienia uwagi na dłuższy czas, skłonność do rozproszenia uwagi, niestabilność emocjonalna, impulsywność, umiarkowana do ciężkiej nadaktywność, drobne objawy neurologiczne oraz nieprawidłowości w zapisie EEG. Mogą występować zaburzenia uczenia się, ale te mogą być one nieobecne. Nie u wszystkich dzieci z ADHD wskazane jest leczenie metylofenidatem, a decyzja o zastosowaniu tego produktu leczniczego musi być oparta na bardzo dogłębnej ocenie stopnia ciężkości i przewlekłości występujących u dziecka objawów w stosunku do jego wieku. Zasadnicze znaczenie ma właściwe zastosowanie środków edukacyjnych. Zwykle konieczna jest także interwencja psychospołeczna. Dopiero gdy takie środki naprawcze okażą się niewystarczające, można na podstawie rygorystycznej oceny ciężkości występujących u dziecka objawów podjąć decyzję o przepisaniu środków pobudzających. Stosowanie metylofenidatu powinno odbywać się zawsze zgodnie z zarejestrowanymi wskazaniami, i z wytycznymi dotyczącymi rozpoznania oraz przepisywania leku.

Rx-w	100%	42,00
	DZ ⁽¹⁾	bezp.
	R ⁽²⁾	15,79
	100%	40,30
	DZ ⁽¹⁾	bezp.
	R ⁽²⁾	15,79
	100%	77,71
	DZ ⁽¹⁾	bezp.
	R ⁽²⁾	25,49
	100%	94,13
	DZ ⁽¹⁾	bezp.
	R ⁽²⁾	14,20
	100%	121,77
	DZ ⁽¹⁾	bezp.
	R ⁽²⁾	15,20
	100%	324,00
	DZ ⁽¹⁾	bezp.
	R ⁽²⁾	348,00

Methylphenidate hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zespół nadpobudliwości psychoruchowej wyłącznie jako element kompleksowego (zawierającego psychoterapię) leczenia u dzieci powyżej 6. roku życia

W: Lek jest wskazany jako część całościowego programu leczenia zespołu nadpobudliwości psychoruchowej z deficytem uwagi (ang. ADHD) u dzieci w wieku 6 lat i starszych, w przypadkach, kiedy inne środki zaradcze nie są wystarczające. Leczenie musi zostać rozpoczęte pod nadzorem lekarza specjalizującego się w leczeniu dziecięcych zaburzeń zachowania. Rozpoznanie powinno być zgodne z aktualnymi kryteriami DSM lub wytycznymi ICD-10 i winno opierać się na pełnym wywiadzie i ocenie stanu pacjenta. Rozpoznanie nie może opierać się jedynie na stwierdzeniu obecności jednego lub kilku objawów. Swoista etiologia tego zespołu chorobowego nie jest znana. Nie ma także pojedynczego testu diagnostycznego, który pozwalałby na postawienie rozpoznania ADHD. Właściwy proces diagnostyczny wymaga zastosowania zarówno medycznych, jak i innych specjalistycznych kryteriów diagnostycznych: psychologicznych, edukacyjnych i społecznych. Całościowy program leczenia obejmuje zwykle działania psychologiczne, edukacyjne i społeczne, a także farmakoterapię. Jego celem jest uzyskanie stabilizacji u dzieci z zespołem zaburzeń zachowania, który cechuje przewlekła niezdolność do skupienia uwagi na dłuższy czas, skłonność do rozproszenia uwagi, niestabilność emocjonalna, impulsywność, umiarkowana do ciężkiej nadaktywność, drobne objawy neurologiczne oraz nieprawidłowości w zapisie EEG. Mogą występować zaburzenia uczenia się, ale te mogą być one nieobecne. Nie u wszystkich dzieci z ADHD wskazane jest leczenie metylofenidatem, a decyzja o zastosowaniu tego produktu leczniczego musi być oparta na bardzo dogłębnej ocenie stopnia ciężkości i przewlekłości występujących u dziecka objawów w stosunku do jego wieku. Zasadnicze znaczenie ma właściwe zastosowanie środków edukacyjnych. Zwykle konieczna jest także interwencja psychospołeczna. Dopiero gdy takie środki naprawcze okażą się niewystarczające, można na podstawie rygorystycznej oceny ciężkości występujących u dziecka objawów podjąć decyzję o przepisaniu środków pobudzających. Stosowanie metylofenidatu powinno odbywać się zawsze zgodnie z zarejestrowanymi wskazaniami, i z wytycznymi dotyczącymi rozpoznania oraz przepisywania leku.

Medice Germany

Medisorb A: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.

WM	100%	9,84
	30% ⁽¹⁾	3,11
	B ⁽²⁾	0,22

Emplastris alginatosa et hydrofibrica (1) Przewlekłe owrzodzenia (2) Epidermolysis bullosa

W: Odleżyny, owrzodzenia podudzi, stopa cukrzycowa, miejsca po pobraniu tkanki do przeszczepu, urazy mechaniczne skóry. Plaster można stosować w fazie rozplwnej tkanki martwej (I faza oczyszczania rany) oraz w fazie zarnowania (II faza wzrostu).
Toruskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych Spółka Akcyjna

Medisorb H: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.

WM	100%	7,45
	30% ⁽¹⁾	2,50
	B ⁽²⁾	0,38

Medisorb H: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.

WM	100%	15,70
	30% ⁽¹⁾	4,71
	B ⁽²⁾	bezp.

Medisorb H: opatrunek leczniczy 20x20 cm - 1 szt.

WM	100%	7,88
	30% ⁽¹⁾	2,62
	B ⁽²⁾	bezp.

Emplastris hydrocolloidosa (1) Przewlekłe owrzodzenia (2) Epidermolysis bullosa

Medisorb Silver: opatrunek chłonny ze srebrem [jalowy, samoprzylepny] 10x10 cm - 1 szt.

WM	100%	16,09
	30% ⁽¹⁾	5,70
	B ⁽²⁾	1,24

Medisorb Silver: opatrunek chłonny ze srebrem [jalowy, samoprzylepny] 10x20 cm - 1 szt.

WM	100%	29,69
	30% ⁽¹⁾	8,91
	B ⁽²⁾	bezp.

Emplastris antimicrobiotica (1) Przewlekłe owrzodzenia (2) Epidermolysis bullosa

Medisorb Silver PAD: opatrunek chłonny ze srebrem, jalowy 10x10 cm - 1 szt.

WM	100%	16,09
	30% ⁽¹⁾	5,70
	B ⁽²⁾	1,24

Medisorb Silver PAD: opatrunek chłonny ze srebrem, jalowy 10x20 cm - 1 szt.

WM	100%	29,69
	30% ⁽¹⁾	8,91
	B ⁽²⁾	bezp.

Emplastris antimicrobiotica (1) Przewlekłe owrzodzenia (2) Epidermolysis bullosa

Medrol®: tabl. 4 mg - 30 szt.

Rx	100%	9,64
	R ⁽¹⁾	4,53
	DZ ⁽²⁾	bezp.
	S ⁽⁴⁾	bezp.

Medrol®: tabl. 16 mg - 50 szt.

Rx	100%	44,02
	R ⁽¹⁾	11,38
	DZ ⁽²⁾	bezp.
	S ⁽⁴⁾	bezp.

Methylprednisolone (1) W: Glikokortykosteroidy powinny być stosowane tylko

objawowo, z wyjątkiem przypadków zaburzeń endokrynologicznych, kiedy są stosowane w leczeniu subtletywnym. Preparat jest wskazany do stosowania w następujących schorzeniach: zaburzenia inne niż endokrynologiczne. Choroby reumatyczne: leczenie wspomagające do krótkotrwałego stosowania (w czasie epizodu zaostrego lub pogorszenia stanu zdrowia) w przebiegu; łuszczycowego zapalenia stawów; reumatoidalnego zapalenia stawów, w tym w młodzieńczego reumatoidalnego zapalenia stawów (w niektórych przypadkach może być wymagane podawanie małych dawek jako leczenie podtrzymujące); zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa; ostrego i podostrego zapalenia kaletki maziowej; ostrego niewostnego zapalenia pochewki ścięgna; ostrego dnaowego zapalenia stawów; porażkowe choroby zwyrodnieniowe stawów; zapalenie błony maziowej w przebiegu choroby zwyrodnieniowej stawów; zapalenie nadkłyka. Układowe choroby tkanki łącznej; w okresie zaostrego lub jako leczenie podtrzymujące w przebiegu; toczenia rumieniowatego układowego (i zapalenia nerek w przebiegu tocznia); zapalenia wielomięśniowego i zapalenia skóro-mięśniowego; ostrego reumatycznego zapalenia mięśnia sercowego; polimialgii reumatycznej; obrzęmkomórkowego zapalenia tętnic. Choroby dermatologiczne: pęcherzyca; pęcherzowe opryszczkowe zapalenie skóry; ciężka odmiana rumienia wielopostaciowego (zespół Stevens-Johnsona); złuszczające zapalenie skóry; ziarniniki grzybiasty; ciężka postać łuszczycy; ciężka postać lojotokowego zapalenia skóry. Choroby alergiczne; leczenie ciężkich chorób alergicznych, w przypadku, kiedy inne metody leczenia są nieskuteczne: sezonowy lub całoroczny alergiczny nieżyt nosa; choroba posurwica; astma oskrzelowa; reakcje nadwrażliwości na leki; wyprysk kontaktowy (kontaktowe zapalenie skóry); atopowe zapalenie skóry. Choroby oczu: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne obejmujące oko i jego przydatki, takie jak: alergiczne błęźniakowe owrzodzenia rogówki; półpasiec oczny; zapalenie w obrębie odnoka przedniego oka; rozlane zapalenie błony naczyniowej tylnego odnoka oka i zapalenie naczyniówki; współzależne zapalenie błony naczyniowej; alergiczne zapalenie spojówek; zapalenie rogówki; zapalenie naczyniówki i siatkówki; zapalenie nerwu wzrokowego; zapalenie tęczówki, zapalenie tęczówki i ciała rzęskowego. Choroby układu oddechowego: objawowa sarkoidoza; zespół Goodpastura; niedokrwistość hemolityczna; beryzoza; pionuragizm lub rozsiana gruźlica płuc; jednocześnie z odpowiednim leczeniem chemioterapeutykiem przeciwciepłotłoczniczym; zachłostowe zapalenie płuc. Choroby krwi: samistośna plamica małopłytkowa u dorosłych; wtórna małopłytkowość u dorosłych; nabyta (autoimmunologiczna) niedokrwistość hemolityczna; niedobór erytroblastów w szpiku; wrodzona niedokrwistość hipoplazyczna. Choroby nowotworowe: leczenie paliatywne: białaczki i chłoniaków u dorosłych; ostrej białaczki u dzieci. Obrzęki; w celu wywołania diurezy albo remisji proteinurii w zespole reumatycznym, bez moczulicy, idiopatycznym lub w przebiegu tocznia rumieniowatego. Choroby przewodu pokarmowego: w zaostrej i przewlekłej; wrzodzącego zapalenia jelita grubego; choroby Leśniowskiego-Crohna. Choroby układu nerwowego: zaostření w przebiegu stwardnienia rozsianego; obrzęk mózgu związany z obecnością guza mózgu. Inne: przeszczepianie narządów. Zaburzenia endokrynologiczne: pierwotna lub wtórna niedoczynność kory nadnerzy; adriektomyzacja lub kortyzyn z lekami z wyboru. W razie konieczności syntetyczne analogi mogą być stosowane jednocześnie z mineralokortykosteroidami. U niemowląt i dzieci suplementacja mineralokortykosteroidów jest szczególnie istotna. Wrodzony przetrwały nadnerczy; nieropne zapalenie tarczycy; hiperkalcemia w przebiegu choroby nowotworowej. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Mefacit®: tabl. 250 mg - 30 szt.

Rx	100%	11,88
----	------	-------

Mefenamic acid

		Adomed
--	--	--------

Megace®: zaw. doust. 40 mg/ml - 1 but. 240 ml

Rx	100%	139,17
	R ⁽¹⁾	6,40
	S ⁽²⁾	bezp.

Megestrol acetate (1) Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy zawieszina doustna, jest wskazany w leczeniu braku łaknienia (anoreksji) lub utraty mę. będącej wynikiem choroby nowotworowej lub zespołu nabytego niedoboru odporności (AIDS).
Bausch Health

Megalia®: zaw. doust. 40 mg/ml - 1 but. 240 ml

Rx	100%	139,17
	R ⁽¹⁾	6,40
	S ⁽²⁾	bezp.

Megestrol acetate (1) Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci 65+

W: Preparat wskazany jest w leczeniu braku łaknienia (anoreksji) lub utraty mę. będącej wynikiem choroby nowotworowej lub zespołu nabytego niedoboru odporności (AIDS).
Vipharm

Megastril®: zaw. doust. 40 mg/ml - 1 op. 240 ml

Rx	100%	139,17
	R ⁽¹⁾	6,40
	S ⁽²⁾	bezp.

Megestrol acetate (1) Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci 65+

W: Wskazany jest w leczeniu braku łaknienia (anoreksji) lub utraty mę. w wyniku choroby nowotworowej lub zespołu nabytego niedoboru odporności (AIDS).
Huso-Lek SA

▼Mekinist®: tabl. powł. 0,5 mg - 30 szt. ◆

Rx-z	100%	6049,12
	B ⁽¹⁾	bezp.

▼Mekinist®: tabl. powł. 2 mg - 30 szt. ◆

Rx-z	100%	24196,49
	B ⁽¹⁾	bezp.

Trametinib (1) Program lekowy: leczenie czerniaka skóry lub błon śluzowych i pill-mumabem

W: Trametinib w monoterapii lub w skojarzeniu z dabrafenibem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym czerniakiem lub czerniakiem z przerzutami z mutacją genu BRAF V600. Nie wykazano skuteczności klinicznej monoterapii trametinibu u pacjentów, u których wystąpiła progresja podczas wcześniejszego leczenia inhibitorem BRAF.
Novartis European Limited

▼Mektovi®: tabl. powł. 15 mg - 84 szt. ◆

Rx-z	100%	11399,14
	B ⁽¹⁾	bezp.

Binimetinib (1) Program lekowy: leczenie czerniaka skóry lub błon śluzowych i pill-mumabem

W: Binimetinib w skojarzeniu z enkerforanibem jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym lub przerzutowym czerniakiem skóry z obecnością mutacji BRAF V600.
Pierre Fabre Medicament

Mel Forte®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 20 szt.

Rx	100%	10,15
	50% ⁽¹⁾	5,08
	DZ ⁽²⁾	bezp.
	S ⁽²⁾	bezp.

Mel Forte®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 30 szt.

Rx	100%	14,39
	50% ⁽¹⁾	7,20
	DZ ⁽²⁾	bezp.
	S ⁽²⁾	bezp.

Meloxicam (1) W: Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostření choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów i zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Melobax® 15: tabl. 15 mg - 30 szt.

Rx	100%	12,10
----	------	-------

Meloxicam

		Rebanox u SUN PHARMA company
--	--	------------------------------

Melodym®: system transdermalny 35 µg/h - 5 szt. (20 mg w plastrze) ◆

Rx	100%	56,73
	R ⁽¹⁾	4,99
	B ⁽²⁾	1,79
	DZ ⁽²⁾	bezp.
	S ⁽⁴⁾	bezp.

Melodym®: system transdermalny 52,5 µg/h - 5 szt. (30 mg w plastrze) ◆

Rx	100%	82,41
	R ⁽¹⁾	3,20
	B ⁽²⁾	bezp.
	DZ ⁽²⁾	bezp.
	S ⁽⁴⁾	bezp.

Melodym®: system transdermalny 70 µg/h - 5 szt. (40 mg w plastrze) ◆

Rx	100%	107,44
	R ⁽¹⁾	3,20
	B ⁽²⁾	bezp.
	DZ ⁽²⁾	bezp.
	S ⁽⁴⁾	bezp.

Buprenorphine (1) W: Ból o średnim i dużym nasileniu w przebiegu chorób nowotworowych i ból o dużym nasileniu w przebiegu innych chorób, nie ustępujący po podaniu nieopioidowych środków przeciwbólowych. Produkt nie jest odpowiedni do leczenia ostrego bólu. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Meloxistad®: tabl. 15 mg - 10 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

Meloxistad®: tabl. 15 mg - 20 szt.

Rx	100%	10,22
	50% ⁽¹⁾	5,11
	DZ ⁽²⁾	bezp.
	S ⁽²⁾	bezp.

Meloxicam (1) W: Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostření choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów i zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Memantine Accord®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆

Rx-z	100%	18,14
------	------	-------

Memantine Accord®: tabl. powł. 10 mg - 56 szt. ◆

Rx-z	100%	29,55
------	------	-------

Memantine Accord®: tabl. powł. 20 mg - 28 szt. ◆

Rx-z	100%	24,00
------	------	-------

W trosce o pacjenta z migreną!

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

Memantine Accord: tabl. powł. 20 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	44,31
<i>Memantine hydrochloride</i> Accord Healthcare			
Memantine Mylan: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	24,29
Memantine Mylan: tabl. powł. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	40,99
Memantine Mylan: tabl. powł. 20 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	38,86
<i>Memantine hydrochloride</i> Mylan Pharmaceuticals Ltd			
Memantine Orion: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	19,99
Memantine Orion: tabl. powł. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	37,12
Memantine Orion: tabl. powł. 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	49,98
<i>Memantine hydrochloride</i> Orion Corporation			
Memantine Vipham: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	21,60
Memantine Vipham: tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	47,39
Memantine Vipham: tabl. 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	36,72
Memantine Vipham: tabl. 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	37,80
<i>Memantine hydrochloride</i> Vipham			
Memantin NeuroPharma: tabl. powł. 10 mg - 25 szt. ◆	Rx	100%	16,25
Memantin NeuroPharma: tabl. powł. 10 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	26,52
Memantin NeuroPharma: tabl. powł. 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	30,60
Memantin NeuroPharma: tabl. powł. 20 mg - 42 szt. ◆	Rx	100%	40,82
<i>Memantine hydrochloride</i> Neuropharm Arzneimittel			
Memocit: roztw. doust. 1000 mg/10 ml - 10 sasz. 10 ml	Rx	100%	88,18
<i>Citicoline</i> Polpharma			
Memolek: tabl. powł. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	19,89
<i>Memantine hydrochloride</i> LEK-AM			
MemoniQ: tabl. powł. 1200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	29,49
<i>Piracetam</i> Hasco-Lek SA			
		100%	18,46
Memorion: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	5,54
		S ⁽²⁾	bezpł.
		100%	34,02
Memorion: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	10,21
		S ⁽²⁾	bezpł.
<i>Donepezil hydrochloride</i> (1) Choroba Alzheimera WP: Otepienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona (2) Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu objawowym łagodnej do średnio ciężkiej postaci otępienia w chorobie Alzheimera.			
<i>Orion Corporation</i>			
Memotropil®: tabl. powł. 800 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	28,63
Memotropil®: tabl. powł. 1200 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	33,60
<i>Piracetam</i> Polpharma			
Memotropil® 20%: inf. [roztw.] 12 g/60 ml - 20 op. 60 ml ◆	Rx	100%	X
<i>Piracetam</i> Polpharma			
Memotropil® 20%: inj. [roztw.] 200 mg/ml - 4 amp. 15 ml ◆	Rx	100%	37,13
Memotropil® 20%: inj. [roztw.] 200 mg/ml - 12 amp. 5 ml ◆	Rx	100%	37,13
<i>Piracetam</i> Polpharma			
Menoro MED: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	61,99
Menoro MED: tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100%	31,99
<i>Tadalafil</i> Hasco-Lek SA			
Menopur®: inj. [prosz.+ rozp.] 75 j.m. - 5 fiol.+ 5 amp.	Rx	100%	525,00
Menopur®: inj. [prosz.+ rozp.] 600 j.m. - 1 fiol. prosz. + 1 amp.-strzyk. rozp. 1 ml	Rx	100%	698,84
Menopur®: inj. [prosz.+ rozp.] 1200 j.m. - 1 fiol.+ 2 amp.-strzyk.	Rx	100%	1399,71
		R ⁽¹⁾	178,92
<i>Menotropins</i> (1) Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli. Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) - refundacja do 3 cykli. Stymulacja wzrostu pęcherzyków jajnikowych u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia ze znacznym niedoborem LH i FSH - refundacja do 3 cykli. W: Dawka 75 j.m. Preparat wskazany jest do leczenia niepłodności w następujących sytuacjach klinicznych: u kobiet: brak owulacji (w tym również zespół polycystycznych jajników, ang. PCOD) u kobiet, u których nie było pozytywnej reakcji na leczenie cytrynianem klomifenu; kontrolowana hiperstimulacja jajników w celu wywołania rozwoju mnogich pęcherzyków w ramach technik rozrodo wspomagane (ang. ART), takich jak zapłodnienie pozaustrojowe i przeniesienie zarodka (ang. IVF/ET), przeniesienie gamety do jajowodu (ang. GIFT) i śródcytoplazmatyczne wstrzyknięcie plemnika do komórki jajowej (ang. ICSI). U mężczyzn: niepłodność z mężczyzną z hipogonadotropową niewydolnością gonad: w skojarzeniu z hCG (ludzka gonadotropina kosmówkowa) w celu stymulacji spermatogenezy. Dawka 600 j.m i 1200 j.m. Preparat wskazany jest do leczenia niepłodności w następujących sytuacjach klinicznych: u kobiet: brak owulacji (w tym również zespół polycystycznych jajników, ang. PCOD) u kobiet, u których nie było pozytywnej reakcji na leczenie cytrynianem klomifenu; kontrolowana hiperstimulacja jajników w celu wywołania rozwoju mnogich pęcherzyków w ramach technik rozrodo wspomagane (ang. ART), takich jak zapłodnienie pozaustrojowe i przeniesienie zarodka (ang. IVF/ET), przeniesienie gamety do jajowodu (ang. GIFT) i śródcytoplazmatyczne wstrzyknięcie plemnika do komórki jajowej (ang. ICSI); stymulacja rozwoju pęcherzykowego u kobiet z hipogonadotropową niewydolnością gonad: w skojarzeniu z hCG (ludzka gonadotropina kosmówkowa) w celu stymulacji spermatogenezy.			

Menil MED MAX: tabl. do rozgr. i żucia 100 mg - 4 szt.	Rx	100%	20,00
<i>Sildenafil</i> Hasco-Lek SA			
▼Mensinorm: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 75 j.m. - 1 fiol. prosz. (+1 amp.-strzyk. rozp.)	Rx	100%	91,69
		R ⁽¹⁾	18,40
▼Mensinorm: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 150 j.m. - 1 fiol. prosz. (+1 amp.-strzyk. rozp.)	Rx	100%	174,69
		R ⁽¹⁾	24,88
▼Mensinorm: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 150 j.m. - 5 fiol. prosz. (+5 amp.-strzyk. z rozp.)	Rx	100%	831,60
<i>Menotropins</i> (1) Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli. W: Indukcja owulacji: do indukcji owulacji u kobiet z brakiem owulacji lub niemiąższących, u których nie było pozytywnej reakcji na leczenie cytrynianem klomifenu. Kontrolowana hiperstimulacja jajników (ang. controlled ovarian hyperstimulation, COH) w ramach technik wspomaganego rozrodo (ang. assisted reproductive technologies, ART); indukcja rozwoju mnogich pęcherzyków jajnikowych u kobiet w ramach technik wspomaganego rozrodo, takich jak zapłodnienie pozaustrojowe (ang. in vitro fertilisation, IVF).			
Menveo: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 0,5 ml - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	184,00
<i>Meningococcal polysaccharide vaccine</i> GSK Vaccines			
Mepidont® 2%: inj. [roztw.] (20 mg+ 10 µg/ml) - 10 amp.-strzyk. 1,8 ml ◆	Rx	100%	102,43
<i>Mepivacaine + Epinephrine</i> Molteni Stomat			
Mepidont® 3%: inj. [roztw.] 30 mg/ml - 50 amp.-strzyk. 1,8 ml ◆	Rx	100%	107,87
<i>Mepivacaine</i> Molteni Stomat			
		100%	28,54
Mepilex: opatrunek leczniczy 10x21 cm - 1 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	11,78
		B ⁽²⁾	4,60
		100%	22,90
Mepilex: opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	10,43
		B ⁽²⁾	5,09
		100%	41,68
Mepilex: opatrunek leczniczy 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	17,24
		B ⁽²⁾	6,77
		100%	125,32
Mepilex: opatrunek leczniczy 20x50 cm - 1 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	45,53
		B ⁽²⁾	11,33
<i>Emplastr microfibricum cellulosa</i> (1) Przewlekłe owrozdzenia (2) Epidermolysis bullosa Málnycke Health Care			
Mepilex Ag: opatrunek leczniczy 6x8,5 cm - 1 szt.	WM	100%	9,37
		30% ⁽¹⁾	3,83
		B ⁽²⁾	1,46
		100%	33,63
Mepilex Ag: opatrunek leczniczy 10x21 cm - 1 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	10,82
		B ⁽²⁾	1,05
		100%	26,39
Mepilex Ag: opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	9,42
		B ⁽²⁾	2,15
		100%	47,51
Mepilex Ag: opatrunek leczniczy 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM	30% ⁽¹⁾	14,25
		B ⁽²⁾	bezpł.
<i>Emplastr antimicrobiotica</i> (1) Przewlekłe owrozdzenia (2) Epidermolysis bullosa Málnycke Health Care			
Mepilex Border Ag: opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM	100%	36,13
		30% ⁽¹⁾	19,16
		B ⁽²⁾	11,89
Mepilex Border Ag: opatrunek leczniczy 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM	100%	67,55
		30% ⁽¹⁾	34,29
		B ⁽²⁾	20,04
<i>Emplastr collagenosa</i> (1) Przewlekłe owrozdzenia (2) Epidermolysis bullosa Málnycke Health Care			
Mepilex Border Flex: opatrunek 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM	100%	7,97
		30% ⁽¹⁾	2,84
		B ⁽²⁾	0,64
Mepilex Border Flex: opatrunek 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM	100%	20,26
		30% ⁽¹⁾	6,08
		B ⁽²⁾	bezpł.
Mepilex Border Flex: opatrunek 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	28,41
		30% ⁽¹⁾	8,52
		B ⁽²⁾	bezpł.
<i>Emplastr microfibricum cellulosa</i> (1) Przewlekłe owrozdzenia (2) Epidermolysis bullosa Málnycke Health Care			
Mepilex Border Flex Lite: opatrunek 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WM	100%	7,97
		30% ⁽¹⁾	3,48
		B ⁽²⁾	1,56

Mepilex Border Flex Lite: opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	13,52
		30% ⁽¹⁾	5,54
		B ⁽²⁾	2,12
Mepilex Border Flex Lite: opatrunek 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	28,84
		30% ⁽¹⁾	10,89
		B ⁽²⁾	3,19
<i>Emplastr microfibricum cellulosa</i> (1) Przewlekłe owrozdzenia (2) Epidermolysis bullosa Málnycke Health Care			
Mepilex Border Flex Oval: opatrunek 15x19 cm - 1 szt.	WM	100%	35,21
		30% ⁽¹⁾	10,56
		B ⁽²⁾	bezpł.
<i>Emplastr microfibricum cellulosa</i> (1) Przewlekłe owrozdzenia (2) Epidermolysis bullosa Málnycke Health Care			
Mepilex EM: opatrunek leczniczy 7,5x8,5 cm - 1 szt.	WM	100%	10,54
		30% ⁽¹⁾	5,45
		B ⁽²⁾	3,27
Mepilex EM: opatrunek leczniczy 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM	100%	22,90
		30% ⁽¹⁾	10,43
		B ⁽²⁾	5,09
Mepilex EM: opatrunek leczniczy 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM	100%	38,42
		30% ⁽¹⁾	13,98
		B ⁽²⁾	3,51
<i>Emplastr microfibricum cellulosa</i> (1) Przewlekłe owrozdzenia (2) Epidermolysis bullosa Málnycke Health Care			
Mepilex Talon: opatrunek leczniczy 13x21 cm - 1 szt.	WM	100%	30,40
		30% ⁽¹⁾	9,12
		B ⁽²⁾	bezpł.
<i>Emplastr microfibricum cellulosa</i> (1) Przewlekłe owrozdzenia (2) Epidermolysis bullosa Málnycke Health Care			
Mepilex Transfer: opatrunek leczniczy 15x20 cm - 1 szt.	WM	100%	55,72
		30% ⁽¹⁾	16,72
		B ⁽²⁾	bezpł.
<i>Emplastr microfibricum cellulosa</i> (1) Przewlekłe owrozdzenia (2) Epidermolysis bullosa Málnycke Health Care			
Mepitel: opatrunek jałowy 7,5x10 cm - 1 szt.	WM	100%	12,11
		30% ⁽¹⁾	5,49
		B ⁽²⁾	2,65
<i>Emplastr microfibricum cellulosa</i> (1) Przewlekłe owrozdzenia (2) Epidermolysis bullosa Toruńskie Zakłady Materiałów Opatrunkowych Spółka Akcyjna			
Mepivastene™: inf. [roztw.] 30 mg/ml - 50 amp. 1,7 ml	Rx	100%	86,50
<i>Mepivacaine</i> 3M Polpharm			
		100%	9,64
		R ⁽¹⁾	4,53
Meprelon: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	17,58
Meprelon: tabl. 8 mg - 30 szt.	Rx	R ⁽¹⁾	4,38
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	33,21
Meprelon: tabl. 16 mg - 30 szt.	Rx	R ⁽¹⁾	6,83
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
<i>Methylprednisolone</i> (1) W: Lek stosuje się w chorobach, które wymagają układowego przyjmowania glikokortykosteroidów. W zależności od objawów i nasilenia należą do nich: zapalne i układowe choroby reumatyczne, choroby autoimmunologiczne, stany alergiczne, wstrząs anafilaktyczny, ciężka postać astmy, odrzucenie przeszczepu. Choroby reumatyczne/reumatologia: postępujące reumatoidalne zapalenie stawów i ciężkie, postępujące postaci, np. z szybkim zniesieniem stawów oraz postacią postawową. Młodzieńcze reumatoidalne zapalenie stawów o ciężkim przebiegu, obejmujące narządy wewnętrzne (leżące u podstawienia stawów i ciała rzępkowego, które nie ustępują po leczeniu miejscowym). Pulmonologia: astma oskrzelowa, równocześnie zaleca się podawanie leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), włóknienie płuc. Leczenie długotrwałych przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postaci kataru siennego i alergicznego nieżytu nosa po niewpożyczeniu leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), włóknienie płuc. Leczenie długotrwałych przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postaci kataru siennego i alergicznego nieżytu nosa po niewpożyczeniu leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), włóknienie płuc. Leczenie długotrwałych przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postaci kataru siennego i alergicznego nieżytu nosa po niewpożyczeniu leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), włóknienie płuc. Leczenie długotrwałych przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postaci kataru siennego i alergicznego nieżytu nosa po niewpożyczeniu leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), włóknienie płuc. Leczenie długotrwałych przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postaci kataru siennego i alergicznego nieżytu nosa po niewpożyczeniu leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), włóknienie płuc. Leczenie długotrwałych przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postaci kataru siennego i alergicznego nieżytu nosa po niewpożyczeniu leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), włóknienie płuc. Leczenie długotrwałych przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postaci kataru siennego i alergicznego nieżytu nosa po niewpożyczeniu leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), włóknienie płuc. Leczenie długotrwałych przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postaci kataru siennego i alergicznego nieżytu nosa po niewpożyczeniu leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), włóknienie płuc. Leczenie długotrwałych przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postaci kataru siennego i alergicznego nieżytu nosa po niewpożyczeniu leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), włóknienie płuc. Leczenie długotrwałych przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postaci kataru siennego i alergicznego nieżytu nosa po niewpożyczeniu leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), włóknienie płuc. Leczenie długotrwałych przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postaci kataru siennego i alergicznego nieżytu nosa po niewpożyczeniu leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), włóknienie płuc. Leczenie długotrwałych przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postaci kataru siennego i alergicznego nieżytu nosa po niewpożyczeniu leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), włóknienie płuc. Leczenie długotrwałych przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postaci kataru siennego i alergicznego nieżytu nosa po niewpożyczeniu leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), włóknienie płuc. Leczenie długotrwałych przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postaci kataru siennego i alergicznego nieżytu nosa po niewpożyczeniu leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), włóknienie płuc. Leczenie długotrwałych przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postaci kataru siennego i alergicznego nieżytu nosa po niewpożyczeniu leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (alveolitis), włóknienie płuc. Leczenie długotrwałych przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postaci kataru siennego i alergicznego nieżytu nosa po niewpożyczeniu leków rozszerzających oskrzela. Zaostrzenie przewlekłej obturacyjnej choroby płuc, zalecany okres leczenia: do 10 dni. Śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (



ZOLPIC

Daj owcom odpocząć.

zolpidem



Meprelon: inj./inf. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 16 mg - 3 amp. (+ 3 rozp.)	Rx	100%	28,00
Meprelon: inj./inf. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 32 mg - 3 amp. (+ 3 rozp.)	Rx	100%	32,00

Methylprednisolone Sun Farm

Meprelon: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 250 mg - 1 fioł.+ rozp. 5 ml	Rx	100%	24,13
	Rx	100%	66,55

Meprelon: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g - 1 fioł.+ rozp. 10 ml	Rx	DZ ⁽¹⁾ bezpl.	
	Rx	R ⁽²⁾ 3,20	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	

Methylprednisolone (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego (3)Pacjenci 65+

W: Ostre stany zagrożenia życia, takie jak wstrząs anafilaktyczny (po pierwszym wstrzyknięciu adrenaliny); obrzęk mózgu (jedynie w przypadku objawów ciśnienia śródczaszkowego potwierdzonych w tomografii komputerowej) spowodowany przez guz mózgu, zabiegi neurochirurgiczne, ropień mózgu, bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych; utrzymujące się płuco wstrząsowe (zespół ostrej niewydolności oddechowej dorosłych, ang. Adult Respiratory Distress Syndrome - ARDS) po fазie ostrej; ciężki ostry atak astmy; zespół Waterhouse'a i Frideichsena; przełomy immunologiczne po przeszczepieniu narządu; toksyczny obrzęk płuc spowodowany inhalacją gazu drażniącego. W tych wskazaniach preparat jest stosowany w połączeniu z odpowiednim leczeniem podstawowym (np. uzupełnienie objętości płynów, leczenie zaburzeń sercowo-naczyniowych, podawanie antybiotyków, leczenie bólu itp.). W terapii zespołu Waterhouse'a i Frideichsena wskazane jest równoczesne podawanie mineralokortykosteroidów. Lek może być także stosowany w krótkotrwałym leczeniu w zaostrzeniach stwardnienia rozsianego. Lek może skrócić czas trwania zaostrzeń, ale nie wpływa na częstość ich występowania czy postęp utraty sprawności.

	Rx	100%	43,50
	Rx	B ⁽¹⁾ bezpl.	
	Rx	B ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	R ⁽³⁾ 3,20	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	

Mercaptopurinum VIS: tabl. **50 mg** - 30 szt.

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

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

Mercilon®: tabl. 0,02 mg+ 0,15 mg - 21 szt.	Rx	100%	X
Mercilon®: tabl. 0,02 mg+ 0,15 mg - 63 szt.	Rx	100%	X

Ethinylestradiol + Desogestrel Organon Polska

Mercilon® - (IR): tabl. 0,15 mg+ 0,02 mg - 21 szt.	Rx	100%	23,00
Mercilon® - (IR): tabl. 0,15 mg+ 0,02 mg - 63 szt.	Rx	100%	67,00

Ethinylestradiol + Desogestrel Pharmapoint

Meropenem Genoptim: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 500 mg - 10 fioł.	Rx	100%	174,20
Meropenem Genoptim: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1000 mg - 10 fioł.	Rx	100%	260,66

Meropenem Synopsis Pharma

	Rx	100%	9,28
	Rx	50% ⁽¹⁾ 5,14	
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	
	Rx	100%	17,54
	Rx	50% ⁽¹⁾ 9,25	
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	
	Rx	100%	25,64
	Rx	50% ⁽¹⁾ 13,21	
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	
	Rx	100%	17,59
	Rx	50% ⁽¹⁾ 9,30	
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	
	Rx	100%	33,13
	Rx	50% ⁽¹⁾ 16,57	
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	
	Rx	100%	48,04
	Rx	50% ⁽¹⁾ 24,02	
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	

Mesopral®: kaps. dojelitowe twarde **20 mg** - 28 szt.

Mesopral®: kaps. dojelitowe twarde **20 mg** - 56 szt.

Mesopral®: kaps. dojelitowe twarde **20 mg** - 84 szt.

Mesopral®: kaps. dojelitowe twarde **40 mg** - 28 szt.

Mesopral®: kaps. dojelitowe twarde **40 mg** - 56 szt.

Mesopral®: kaps. dojelitowe twarde **40 mg** - 84 szt.

Esomeprazole (1)W: Kaps. są stosowane u dorosłych w chorobie refluksowej przełyku (ang. GERD), leczeniu nadżerek w przebiegu refluksowej zapalenia przełyku, zapobieganiu nawrotom refluksowego zapalenia przełyku, leczenie objawowe choroby refluksowej przełyku (GERD). W skojarzeniu z odpowiednimi schematami leczenia przeciwbakteryjnego w celu eradykacji bakterii *H. pylori*, jak również w leczeniu choroby wrzodowej dwunastnicy współistniejącej z zakażeniem *H. pylori* oraz w zapobieganiu nawrotom wrzodu trawiennego u pacjentów z chorobą wrzodową związaną z zakażeniem *H. pylori*. U pacjentów, u których konieczne jest stosowanie długotrwałego leczenia NLPZ. Leczenie wrzodów żołądka związanych z leczeniem NLPZ. Zapobieganie wrzodom żołądka i dwunastnicy, związanym z leczeniem NLPZ, u pacjentów z grupy ryzyka. Przedłużone leczenie po terapii dożylnym rozpoczynającej leczenie zapobiegające ponownemu krwawieniu z wrzodów trawiennych. Leczenie zespołu Zollingera-Elisona. Kaps. są stosowane u młodzieży w wieku 12 lat i powyżej w: chorobie refluksowej przełyku (ang. GERD), leczeniu

nadżerek w przebiegu refluksowego zapalenia przełyku, zapobieganiu nawrotom refluksowego zapalenia przełyku, leczenie objawowe choroby refluksowej przełyku (GERD). W skojarzeniu z odpowiednimi schematami leczenia przeciwbakteryjnego w celu eradykacji bakterii *H. pylori*. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

	Rx	100%	118,56
	Rx	30% ⁽¹⁾ 35,57	
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	R ⁽³⁾ 5,33	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	

Pyridostigmine bromide (1)W: Miastenia (*myasthenia gravis*), porażenna niedrożność jelit, poporaczenie zatrzymanie moczu. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Miastenia (4)Pacjenci 65+

Metafen Ibuprofen Caps: kaps. miękkie **200 mg** - 20 szt.

Ibuprofen Polpharma

Metafen®: tabl. 200 mg+ 325 mg - 10 szt.	OTC	100%	10,98
Metafen®: tabl. 200 mg+ 325 mg - 20 szt.	OTC	100%	16,59
Metafen®: tabl. 200 mg+ 325 mg - 50 szt.	OTC	100%	24,82

Paracetamol + Ibuprofen Polpharma

Metafen® Dextetoprofen: tabl. powł. 25 mg - 20 szt.	OTC	100%	15,73
---	-----	------	--------------

Dextetoprofen Polpharma

Metafen® rozkurczowy: tabl. 40 mg - 20 szt.	OTC	100%	10,56
Metafen® rozkurczowy: tabl. 40 mg - 40 szt.	OTC	100%	15,28

Drotaverine hydrochloride Polpharma

Metafen® Zatoki: tabl. 200 mg+ 30 mg - 10 szt. ◆	OTC-18	100%	12,66
Metafen® Zatoki: tabl. 200 mg+ 30 mg - 20 szt. ◆	OTC-18	100%	19,94

Ibuprofen + Pseudoephedrine hydrochloride Polpharma

Metafen® żel Forte: żel 100 mg/g - 1 tuba 100 g	OTC	100%	22,67
---	-----	------	--------------

Ibuprofen lysine Polpharma

Metamizole Kabi: inf. doż. [roztw.] **500 mg/ml** - 10 amp. 2 ml

Metamizole Kabi: inf. doż. [roztw.] **500 mg/ml** - 10 amp. 5 ml

Metamizole sodium Fresenius Kabi

Metamizole Kalceks: inj. [roztw.] 500 mg/ml - 10 amp. 5 ml	Rx	100%	X
--	----	------	----------

Metamizole sodium AS Kalceks

Metazadyne: tabl. powł. **20 mg** - 60 szt.

Trimetazidine dihydrochloride Adamed

Metcrean: tabl. powł. 850 mg - 60 szt.	Rx	100%	12,37
Metcrean: tabl. powł. 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	4,26
Metcrean: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	7,66
Metcrean: tabl. powł. 500 mg - 90 szt.	Rx	100%	11,03
Metcrean: tabl. powł. 850 mg - 30 szt.	Rx	100%	6,64
Metcrean: tabl. powł. 850 mg - 90 szt.	Rx	100%	17,79
Metcrean: tabl. powł. 1000 mg - 60 szt.	Rx	100%	14,27

Metformin hydrochloride Synopsis Pharma

Metcrean XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	6,86
Metcrean XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	12,89
Metcrean XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 90 szt.	Rx	100%	19,14

Metformin hydrochloride Synopsis Pharma

Meteospasmyl: kaps. 60 mg/300 mg - 20 szt.	Rx	100%	18,00
Meteospasmyl: kaps. 60 mg/300 mg - 40 szt.	Rx	100%	28,00
Meteospasmyl: kaps. 60 mg/300 mg - 64 szt.	Rx	100%	42,70

Simeticone + Alverine Laboratoires Mayoly Spindler

	Rx	100%	248,59
	Rx	R ⁽¹⁾ 3,84	
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	
	Rx	100%	405,51
	Rx	R ⁽¹⁾ 6,40	

Metex: inj. [roztw.] **50 mg/ml** - 12 amp.-strzyk. 0,15 ml ◆

Metex: inj. [roztw.] **50 mg/ml** - 12 amp.-strzyk. 0,25 ml ◆

Metex: inj. [roztw.] **50 mg/ml** - 12 amp.-strzyk. 0,2 ml ◆

Metex: inj. [roztw.] **50 mg/ml** - 12 amp.-strzyk. 0,3 ml ◆

	Rx	100%	562,53
	Rx	R ⁽¹⁾ 8,96	
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	
	Rx	100%	484,21
	Rx	R ⁽¹⁾ 7,68	
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	

Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,45 ml ◆	Rx	100%	719,56
	Rx	R ⁽¹⁾ 11,52	
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	
	Rx	100%	641,32
	Rx	R ⁽¹⁾ 10,24	
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	

Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,4 ml ◆	Rx	100%	875,59
	Rx	R ⁽¹⁾ 14,08	
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	

Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,55 ml ◆	Rx	100%	797,96
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	
	Rx	100%	12,80
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	

Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,5 ml ◆	Rx	100%	954,00
	Rx	R ⁽¹⁾ 15,36	
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	

Metex: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 12 amp.-strzyk. 0,6 ml ◆	Rx	100%	15,36
	Rx	DZ ⁽²⁾ bezpl.	
	Rx	S ⁽³⁾ bezpl.	

Methotrexate (1)W: Wskazania do stosowania produktu leczniczego obejmują: czynne, reumatoidalne zapalenie stawów u dorosłych pacjentów; wielostawowe postacię 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 łuszczycowe 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 topopuny. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Metex PEN: inj. [roztw.] 7,5 mg - 1 wstrzyk. półaut. 0,15 ml ◆	Rx	100%	23,87
--	----	------	--------------

Metex PEN: inj. [roztw.] 10 mg - 1 wstrzyk. półaut. 0,2 ml ◆	Rx	100%	31,28
--	----	------	--------------

Metex PEN: inj. [roztw.] 12,5 mg - 1 wstrzyk. półaut. 0,25 ml ◆	Rx	100%	33,78
---	----	------	--------------

Metex PEN: inj. [roztw.] 15 mg - 1 wstrzyk. półaut. 0,3 ml ◆	Rx	100%	39,10
--	----	------	--------------

Metex PEN: inj. [roztw.] 17,5 mg - 1 wstrzyk. półaut. 0,35 ml ◆	Rx	100%	41,07
---	----	------	--------------

Metex PEN: inj. [roztw.] 20 mg - 1 wstrzyk. półaut. 0,4 ml ◆	Rx	100%	43,92
--	----	------	--------------

Metex PEN: inj. [roztw.] 22,5 mg - 1 wstrzyk. półaut. 0,45 ml ◆	Rx	100%	49,12
---	----	------	--------------

Metex PEN: inj. [roztw.] 25 mg - 1 wstrzyk. półaut. 0,5 ml ◆	Rx	100%	51,77
--	----	------	--------------

Methotrexate medac

Metfogamma 500: tabl. powł. 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,30
Metfogamma 850: tabl. powł. 850 mg - 30 szt.	Rx	100%	6,20
Metfogamma 1000: tabl. powł. 1000 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,93

Metformin hydrochloride Wörwag Pharma

	Rx	100%	5,71
	Rx	30% ⁽¹⁾ 2,69	

Metformax® 1000: tabl. powł. 1000 mg - 90 szt.	Rx 100% 23,63 DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 5,07 S ⁽⁴⁾ bezpł.	maksymalnie tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA1c $\geq 7\%$ (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+ W: U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2: produkt leczniczy wskazany jest do stosowania, oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy w monoterapii, lub u pacjentów już leczonych sytagliptyną w skojarzeniu z metforminą. Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania w skojarzeniu z pochodną sulfonilomocznika (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy i pochodnej sulfonilomocznika. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu potrójnie skojarzonym z agonistą receptora aktywowanego przez proliferatory peroksyosomów typu gamma (PPAR γ) (np. tiazolidynedionem) oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy i agonisty receptora PPAR γ . Produkt leczniczy jest także wskazany do stosowania, jako lek uzupełniający podanie insuliny (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), pomocniczo wraz z dietą i ćwiczeniami fizycznymi w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów, u których stosowanie stałej dawki insuliny i metforminy nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii.	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,3 ml <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>46,92</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>3,70</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>100%</td><td>54,11</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	46,92		R ⁽¹⁾	3,70		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.		100%	54,11		R ⁽¹⁾	3,20		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.
Rx	100%	46,92																									
	R ⁽¹⁾	3,70																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
	100%	54,11																									
	R ⁽¹⁾	3,20																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
Metformax® 1000: tabl. powł. 1000 mg - 120 szt.	Rx 100% 29,80 DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 6,40 S ⁽⁴⁾ bezpł.	Metformax® SR 500: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,35 ml <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>31,20</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>4,64</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	31,20		R ⁽¹⁾	4,64		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.												
Rx	100%	31,20																									
	R ⁽¹⁾	4,64																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
Metformax® SR 500: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.	Rx 100% 18,58 DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 13,99 S ⁽⁴⁾ bezpł.	Metformax® SR 500: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 90 szt.	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,15 ml <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>4,86</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>24,87</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	4,86		R ⁽¹⁾	24,87		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.												
Rx	100%	4,86																									
	R ⁽¹⁾	24,87																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
Metformax® SR 500: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx 100% 27,69 DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 19,21 S ⁽⁴⁾ bezpł.	Metformax® SR Combi: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 50/1000 mg - 60 szt.	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,25 ml <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>39,63</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>4,15</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	39,63		R ⁽¹⁾	4,15		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.												
Rx	100%	39,63																									
	R ⁽¹⁾	4,15																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
Metformax® SR 750: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	Rx 100% 11,46 DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 8,82 S ⁽⁴⁾ bezpł.	Sitagliptin + Metformin hydrochloride (1) W doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą; cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie metforminy w maksymalnie tolerowanej dawce w monoterapii nie pozwala osiągnąć dobrej kontroli glikemii, wartość HbA1c $\geq 7\%$ (przez co najmniej 3 miesiące) (2) Pacjenci 65+ W: U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2. Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania, oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki metforminy w monoterapii, lub u pacjentów już leczonych sytagliptyną w skojarzeniu z metforminą. Produkt wskazany jest do stosowania w skojarzeniu z pochodną sulfonilomocznika (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki metforminy i pochodnej sulfonilomocznika. Produkt jest wskazany w leczeniu potrójnie skojarzonym z agonistą receptora aktywowanego przez proliferatory peroksyosomów typu gamma (PPAR γ) (tj. tiazolidynedionem) oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki metforminy i agonisty receptora PPAR γ . Produkt jest także wskazany do stosowania, jako lek uzupełniający podanie insuliny (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), pomocniczo wraz z dietą i ćwiczeniami fizycznymi w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów, u których stosowanie stałej dawki insuliny i metforminy nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii.	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,55 ml <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>x</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>75,04</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	x		R ⁽¹⁾	75,04		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.												
Rx	100%	x																									
	R ⁽¹⁾	75,04																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
Metformax® SR 750: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.	Rx 100% 22,57 DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 14,09 S ⁽⁴⁾ bezpł.	Metformin Bluefish: tabl. powł. 500 mg - 30 szt.	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>88,98</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	3,20		R ⁽¹⁾	88,98		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.												
Rx	100%	3,20																									
	R ⁽¹⁾	88,98																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
Metformax® SR 1000: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.	Rx 100% 14,79 DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 10,20 S ⁽⁴⁾ bezpł.	Metformin Bluefish: tabl. powł. 850 mg - 30 szt.	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,6 ml <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>327,13</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	3,20		R ⁽¹⁾	327,13		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.												
Rx	100%	3,20																									
	R ⁽¹⁾	327,13																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
Metformax® SR 1000: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	Rx 100% 28,92 DZ ⁽²⁾ bezpł. R ⁽³⁾ 16,55 S ⁽⁴⁾ bezpł.	Metformin Bluefish: tabl. powł. 1000 mg - 30 szt.	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,6 ml <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>5,12</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>274,77</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	5,12		R ⁽¹⁾	274,77		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.												
Rx	100%	5,12																									
	R ⁽¹⁾	274,77																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
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 insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (4) Pacjenci 65+ W: Tabl. 500 mg. Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów otyłych, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Preparat można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną. Preparat stosuje się w nieprawidłowej tolerancji glukozy (stanie przedcukrzycowym) gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Preparat stosuje się w leczeniu zespołu policystycznych jajników (ang. PCOS). Tabl. 850 mg. Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów otyłych, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Preparat można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną. W zapobieganiu cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą przestrzegania diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych, metformina może być stosowana w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną. U dzieci w wieku od 10 lat oraz u młodzieży, metformina może być stosowana w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym z insuliną. U pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą, leczonych metforminą jako lekiem pierwszego rzutu po nieskutecznym leczeniu dietą, wykazano zmniejszenie liczby powikłań cukrzycy. Tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg, 750 mg. Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Produkt leczniczy może być stosowany w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną.	Methadone Hydrochloride Molteni: syrop 5 mg/ml - 1 but. 100 ml \diamond Methadone hydrochloride Molteni <table border="1"> <tr><td>Rx-w</td><td>100%</td><td>4,26</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽²⁾</td><td>3,57</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-w	100%	4,26		DZ ⁽¹⁾	bezpł.		R ⁽²⁾	3,57		S ⁽³⁾	bezpł.	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,5 ml <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>222,41</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	3,20		R ⁽¹⁾	222,41		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	
Rx-w	100%	4,26																									
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.																									
	R ⁽²⁾	3,57																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
Rx	100%	3,20																									
	R ⁽¹⁾	222,41																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+ W: Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać właściwego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych produkt leczniczy można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną. U dzieci powyżej 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 leczenia samą dietą, wykazano zmniejszenie występowania powikłań cukrzycy.	Methadone Hydrochloride Molteni: syrop 1 mg/ml - 1 but. 10 ml \diamond Methadone Hydrochloride Molteni: syrop 1 mg/ml - 1 but. 20 ml \diamond Methadone Hydrochloride Molteni: syrop 1 mg/ml - 1 but. 100 ml \diamond Methadone Hydrochloride Molteni: syrop 1 mg/ml - 1 but. 1000 ml \diamond	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,3 ml <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>169,59</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	169,59		R ⁽¹⁾	3,20		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.													
Rx	100%	169,59																									
	R ⁽¹⁾	3,20																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
Metformax® 1000 - (IR): tabl. powł. 1000 mg - 60 szt.	Rx 100% 15,07 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.	Methocarbamol Espesa: tabl. 500 mg - 30 szt. \diamond Methocarbamol Espesa: tabl. 500 mg - 60 szt. \diamond	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 4 amp.-strzyk. 0,2 ml <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>169,59</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	3,20		R ⁽¹⁾	169,59		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.												
Rx	100%	3,20																									
	R ⁽¹⁾	169,59																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
Metformax® 1000 - (IR): tabl. powł. 1000 mg - 90 szt.	Rx 100% 22,10 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 28,53 S ⁽³⁾ bezpł.	Methocarbamol Espesa: tabl. 500 mg - 30 szt. \diamond Methocarbamol Espesa: tabl. 500 mg - 60 szt. \diamond	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 8 amp.-strzyk. 0,15 ml <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>222,41</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	3,20		R ⁽¹⁾	222,41		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.												
Rx	100%	3,20																									
	R ⁽¹⁾	222,41																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
Metformax® 1000 - (IR): tabl. powł. 1000 mg - 120 szt.	Rx 100% 6,40 DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 6,40 S ⁽³⁾ bezpł.	Methocarbamol Espesa: tabl. 500 mg - 30 szt. \diamond Methocarbamol Espesa: tabl. 500 mg - 60 szt. \diamond	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 8 amp.-strzyk. 0,2 ml <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>3,41</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>327,13</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	3,41		R ⁽¹⁾	327,13		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.												
Rx	100%	3,41																									
	R ⁽¹⁾	327,13																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+ W: Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą przestrzegania diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych, metformina może być stosowana w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną. U dzieci od 10 lat oraz u młodzieży, metformina może być stosowana w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym z insuliną. U pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą, leczonych metforminą jako lekiem 1-szego rzutu po nieskutecznym leczeniu dietą, wykazano zmniejszenie liczby powikłań cukrzycy.	Methocarbamol Espesa: tabl. 500 mg - 30 szt. \diamond Methocarbamol Espesa: tabl. 500 mg - 60 szt. \diamond	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 8 amp.-strzyk. 0,4 ml <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>431,86</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	3,20		R ⁽¹⁾	431,86		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.													
Rx	100%	3,20																									
	R ⁽¹⁾	431,86																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
Metformax® Combi: tabl. powł. 50/1000 mg - 60 szt.	Rx 100% 49,90 30% ⁽¹⁾ 27,98 S ⁽²⁾ bezpł.	Methocarbamol Espesa: tabl. 500 mg - 30 szt. \diamond Methocarbamol Espesa: tabl. 500 mg - 60 szt. \diamond	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 8 amp.-strzyk. 0,5 ml <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>8,53</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>536,59</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	8,53		R ⁽¹⁾	536,59		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.												
Rx	100%	8,53																									
	R ⁽¹⁾	536,59																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									
Sitagliptin + Metformin hydrochloride (1) W doustnej terapii, w skojarzeniu z metforminą; cukrzyca typu 2 u pacjentów u których zastosowanie metforminy w	Rx 100% 68,05 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	Methocarbamol Espesa: tabl. 500 mg - 30 szt. \diamond Methocarbamol Espesa: tabl. 500 mg - 60 szt. \diamond	Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 0,45 ml <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>68,05</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽¹⁾</td><td>3,20</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	68,05		R ⁽¹⁾	3,20		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.												
Rx	100%	68,05																									
	R ⁽¹⁾	3,20																									
	DZ ⁽²⁾	bezpł.																									
	S ⁽³⁾	bezpł.																									



Methofill: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 8 amp.-strzyk. 0,6 ml	100%	641,32
	R ⁽¹⁾	10,24
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	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 luszczycy, prowadzącej do niesprawności, w której nie uzyskano wystarczającej odpowiedzi na inne rodzaje leczenia, takie jak fototerapia, fotochemioterapia (PUVA) czy retinoidy oraz ciężka łuszczycza stawowa (łuszczycowe zapalenie stawów) u dorosłych pacjentów; łagodnej do umiarkowanej postaci choroby Leśniowskiego-Crohna w monoterapii lub w skojarzeniu z kortykosteroidami u dorosłych pacjentów opornych na leczenie lub nietolerujących tiopuryny. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Methofill: tabl. 2,5 mg - 50 szt.	Rx	100%	X
Methofill: tabl. 2,5 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
Methofill: tabl. 10 mg - 50 szt.	Rx	100%	X
Methofill: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	X

Methofill SD: inj. [roztw.] 7,5 mg - 8 wstrzyk.	Rx	100%	X
Methofill SD: inj. [roztw.] 10 mg - 8 wstrzyk.	Rx	100%	X
Methofill SD: inj. [roztw.] 12,5 mg - 8 wstrzyk.	Rx	100%	X

Methofill SD: inj. [roztw.] 15 mg - 8 wstrzyk.	100%	354,42
	R ⁽¹⁾	5,12
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Methofill SD: inj. [roztw.] 17,5 mg - 8 wstrzyk.	Rx	100%	X
--	----	------	---

Methofill SD: inj. [roztw.] 20 mg - 8 wstrzyk.	100%	396,14
	R ⁽¹⁾	6,83
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Methofill SD: inj. [roztw.] 25 mg - 8 wstrzyk.	100%	491,94
	R ⁽¹⁾	8,53
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Methofill SD: inj. [roztw.] 30 mg - 8 wstrzyk.	100%	587,74
	R ⁽¹⁾	10,24
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	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 luszczycy, prowadzącej do niesprawności, w której nie uzyskano wystarczającej odpowiedzi na inne rodzaje leczenia, takie jak fototerapia, fotochemioterapia (PUVA) czy retinoidy oraz ciężka łuszczycza stawowa (łuszczycowe zapalenie stawów) u dorosłych pacjentów; łagodnej do umiarkowanej postaci choroby Leśniowskiego-Crohna w monoterapii lub w skojarzeniu z kortykosteroidami u dorosłych pacjentów opornych na leczenie lub nietolerujących tiopuryny. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Methotrexat-Ebewe®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 50 ml	Lz	100%	400,68
---	----	------	--------

Methotrexat-Ebewe®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 10 ml	Lz	100%	91,58
---	----	------	-------

Methotrexat-Ebewe®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 5 ml	Lz	100%	-
--	----	------	---

Methotrexat-Ebewe®: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 5 amp. 5 ml	Rx	100%	28,93
--	----	------	-------

Methotrexat-Ebewe®: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 1 ml	Rx	100%	35,62
---	----	------	-------

Methotrexat-Ebewe®: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 5 amp. 5 ml	Lz	100%	28,93
---	----	------	-------

Methotrexate (1)Chemiaterapia ICD-10: C.41.
W: Nowotwory złośliwe, np. ostra białaczka limfoblastyczna (ALL) włącznie z białaczką oponową; niezłazniczy chłoniak złośliwy (ang. Non-Hodgkin's Lymphoma - NHL), rak piersi, rak jadra, rak jajnika, nowotwór głowy i szyi, drobnokomórkowy rak płuc, nabłoniak kosmówkowy złośliwy, mięsaki kości; oporna na inne leczenie łuszczycza.

Methotrexat-Ebewe®: tabl. 2,5 mg - 50 szt.	Rx	100%	X
--	----	------	---

Methotrexat-Ebewe®: tabl. 5 mg - 50 szt.	Rx	100%	X
--	----	------	---

Methotrexat-Ebewe®: tabl. 10 mg - 50 szt.	Rx	100%	X
---	----	------	---

Methotrexat-Ebewe®: tabl. 10 mg - 50 szt.	Rx	100%	X
---	----	------	---

Metindol Retard: tabl. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 25 szt.	Rx	100%	25,60
---	----	------	-------

Metizol®: tabl. 5 mg - 50 szt.	Rx	100%	25,60
--------------------------------	----	------	-------

Metmin: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. (140 dawek)	100%	16,50
	50% ⁽¹⁾	9,00
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Metmin: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 60 dawek	Rx	100%	24,71
---	----	------	-------

Mometason furoate (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawów sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa lub całorocznego zapalenia błony śluzowej nosa u osób dorosłych i dzieci w wieku 3 lat i starszych. Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu polipów nosa u osób dorosłych w wieku 18 lat i starszych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Metocard®: tabl. 50 mg - 30 szt.	100%	7,48
	R ⁽¹⁾	5,71
	C ⁽²⁾	bezpł.
	DZ ⁽²⁾	bezpł.

Metocard®: tabl. 100 mg - 30 szt.	100%	10,61
	R ⁽¹⁾	4,63
	C ⁽²⁾	bezpł.
	DZ ⁽²⁾	bezpł.

Metoprolol tartrate (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Dławica piersiowa. Zaburzenia rytmu serca, zwłaszcza częstoskurcz nadkomorowy. Pomocniczo w nadczynności tarczycy. Wczesne rozpoczęcie leczenia metoprololem po przebiegu ostrej fazy zawału mięśnia sercowego zmniejsza obszar martwicy i ryzyko migotania komór, a także umożliwia zastosowanie mniejszych dawek leków przeciwbólowych. **WP:** Ekstrasystole pochodzenia komorowego u dzieci do 18 rż. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Metocard®: inj. [roztw.] 1 mg/ml - 5 amp. 5 ml	Rx	100%	X
--	----	------	---

Metocard® ZK: tabl. o przedl. uwalnianiu 23,75 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,17
---	----	------	-------

Metocard® ZK: tabl. o przedl. uwalnianiu 47,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,44
--	----	------	-------

Metocard® ZK: tabl. o przedl. uwalnianiu 95 mg - 28 szt.	Rx	100%	24,80
--	----	------	-------

Metoclopramidum 0,5% Polpharma: inj. [roztw.] 5 mg/ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	9,35
---	----	------	------

Metoclopramidum Polpharma: tabl. 10 mg - 50 szt.	Rx	100%	25,65
--	----	------	-------

Metopirone: kaps. miękkie 250 mg - 50 szt.	Rx	100%	2041,20
--	----	------	---------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,67
---	----	------	------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	3,20
---	----	------	------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

Metoprolol Medreg: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	bezpł.
---	----	------	--------

ny jest do stosowania w skojarzeniu z pochodną sulfonilomocznika (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki metforminy i pochodnej sulfonilomocznika; produkt jest wskazany w leczeniu potrójnie skojarzonym z agonistą receptora aktywowanego przez proliferatory peroksysonomów typu gamma (PPARγ) (np. tiazolidynionem) oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki metforminy i agonisty receptora PPARγ; produkt jest także wskazany do stosowania, jako lek uzupełniający podanie insuliny (tj. w leczeniu potrójnie skojarzonym), pomocniczo wraz z dietą i ćwiczeniami fizycznymi w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów, u których stosowanie stałej dawki insuliny i metforminy nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii. (2) Pacjenci 65+

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	100%	9,62
	R ⁽¹⁾	4,51
	C ⁽²⁾	bezpł.
	DZ ⁽²⁾	bezpł.

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Metypred®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
---------------------------------	----	------	---

Mextra Superabsorbent: opatrunek specjalistyczny 12,5x17,5 cm - 1 szt.	WM	100% 13,02 30% ⁽¹⁾ 4,73 B ⁽²⁾ 1,17	Microdacyn® 60 Hydrogel : żel - 1 but. 250 g	WM	100% 77,13 30% ⁽¹⁾ 23,14 B ⁽²⁾ bezpl.
Mextra Superabsorbent: opatrunek specjalistyczny 12,5x17,5 cm - 1 szt.	WM	100% 26,05 30% ⁽¹⁾ 7,91	Microdacyn® 60 Hydrogel : żel - 1 but. 120 g	WM	100% 48,41 30% ⁽¹⁾ 22,50 B ⁽²⁾ 11,39
Mextra Superabsorbent: opatrunek specjalistyczny 17,5x22,5 cm - 1 szt.	WM	100% 38,96 30% ⁽¹⁾ 11,69	Microdacyn® 60 Hydrogel : żel - 1 but. 60 g	WM	100% 39,50
Emplastr microfibricum cellulose (1) Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa			Emplastr hydroplumerosa (1) Przewlekłe owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa		
Miansec: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 9,73 30% ⁽¹⁾ 2,92 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.	Microgynon® 21: tabl. powł. 0,03 mg+ 0,15 mg - 21 szt.	Rx	100% 8,61 30% ⁽¹⁾ 3,29
Miansec: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 26,76 30% ⁽¹⁾ 8,03 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.	Microgynon® 21: tabl. powł. 0,03 mg+ 0,15 mg - 63 szt.	Rx	100% 22,81 30% ⁽¹⁾ 6,84
Miansec 30: tabl. powł. 30 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 18,94 30% ⁽¹⁾ 5,68 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.	Ethinylestradiol + Levonorgestrel (1)W: Antykoncepcja. Decyzja o przepisaniu produktu leczniczego powinna zostać podjęta na podstawie indywidualnej oceny czynników ryzyka u kobiety, zwłaszcza ryzyka żyłnej choroby zakrzepowozatorowej oraz ryzyka żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej związanego ze stosowaniem produktu leczniczego w odniesieniu do innych złożonych hormonalnych środków antykoncepcyjnych.		
Miansec 30: tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 27,62 30% ⁽¹⁾ 8,29 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.	Midazolam Midazolam normon - import docelowy: inj. [roztw.] 15 mg/3 ml - 50 amp. ◆	Lz	100% -
Mianserin (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+			Midazolam Midiana®: tabl. powł. 0,03 mg+ 3 mg - 21 szt.	Rx	100% 38,72
W: Objawy depresyjne o różnym podłożu, w których wskazane jest leczenie farmakologiczne.			Ethinylestradiol + Drospirenone		
Miansen: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 9,73 30% ⁽¹⁾ 2,92 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.	Miflonide Breezhaler: prosz. do inhal. [kaps.] 200 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100% 24,41
Miansen: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 25,95	Miflonide Breezhaler: prosz. do inhal. [kaps.] 400 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100% 42,47
Miansen: tabl. powł. 30 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 17,81	Budesonide		
Miansen: tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 26,80 30% ⁽¹⁾ 8,04 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.	Migtan: tabl. powł. 50 mg - 2 szt.	Rx	100% 14,51
Miansen: tabl. powł. 60 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 49,46 30% ⁽¹⁾ 14,84 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.	Migtan: tabl. powł. 50 mg - 6 szt.	Rx	100% 30,32
Mianserin (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+			Migtan: tabl. powł. 100 mg - 2 szt.	Rx	100% 17,24
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawów zaburzeń depresyjnych.			Migtan: tabl. powł. 100 mg - 6 szt.	Rx	100% 40,17
Micafungin Teva: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 50 mg - 1 fiol.	Rx-z	100% 1700,00	Sumatriptan		
Micafungin Teva: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fiol.	Rx-z	100% 2000,00	Mikafungus - import docelowy: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 50 mg - 1 fiol.	Rx-z	100% x
Micafungin			Mikafungus - import docelowy: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fiol.	Rx-z	100% x
MicardisPlus: tabl. 80/25 mg - 14 szt.	Rx	100% 24,52	Micafungin		
MicardisPlus: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 38,59 30% ⁽¹⁾ 23,61 S ⁽³⁾ bezpl.	Milgamma® 100: draż. 100 mg+ 100 mg - 15 szt.	Rx	100% 23,00
MicardisPlus: tabl. 80/25 mg - 28 szt.	Rx	100% 39,36 30% ⁽¹⁾ 24,38 S ⁽³⁾ bezpl.	Milgamma® 100: draż. 100 mg+ 100 mg - 30 szt.	Rx	100% 44,03
Telmisartan + Hydrochlorothiazide (1)W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Dawka 80/12,5 mg. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Złożony produkt leczniczy (zawierający telmisartan w dawce 80 mg i HCTZ w dawce 12,5 mg) jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w sposób wystarczający po zastosowaniu samego telmisartanu. Dawka 80/25 mg. Złożony produkt leczniczy (zawierający telmisartan w dawce 80 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 25 mg) jest wskazany do stosowania u pacjentów, u których ciśnienie krwi nie jest kontrolowane w wystarczający sposób produktem 80 mg/12,5 mg (zawierającym telmisartan w dawce 80 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 12,5 mg) lub u dorosłych, którzy wcześniej byli ustabilizowani za pomocą telmisartanu i hydrochlorotiazidu podawanych osobno. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2)Pacjenci 65+			Milgamma® 100: draż. 100 mg+ 100 mg - 60 szt.	Rx	100% x
Micardis®: tabl. 40 mg - 28 szt.	Rx	100% 24,02	Milgamma® 100: draż. 100 mg+ 100 mg - 100 szt.	Rx	100% x
Micardis®: tabl. 80 mg - 14 szt.	Rx	100% 21,29	Pyridoxine + Benfotiamine		
Micardis®: tabl. 80 mg - 28 szt.	Rx	100% 33,56 30% ⁽¹⁾ 18,58 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.	Milgamma® N: inj. dom. [roztw.] (0,5 mg+ 50 mg + 50 mg)/ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100% 22,76
Telmisartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze: leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym: zmniejszenie częstości zawałów z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienia 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 reno-protektoryjne u dzieci do 18 rż. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+			Pyridoxine + Lidocaine hydrochloride + Cyanocobalamin + Thiamine		
			Milukante: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.	Rx	100% 15,46 30% ⁽¹⁾ 8,06 C ⁽²⁾ bezpl. DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
			Milukante: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 19,27 30% ⁽¹⁾ 10,02 C ⁽²⁾ bezpl. DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
			Milukante: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100% 29,61 30% ⁽¹⁾ 12,01 C ⁽²⁾ bezpl. DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
			Montelukast (1) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+		
			W: Dawka 4 mg. Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których leczenie za pomocą przewlekłych glikokortykosteroidów i stosowanych doradnie krótko działających β ₂ -agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych glikokortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować glikokortykosteroidów wziewnych. Lek jest również wskazany w zapobieganiu astmie u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Dawka 5 mg. Lek jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których leczenie za pomocą wziewnych glikokortykosteroidów i stosowanych doradnie krótko działających β ₂ -agonistów nie daje odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. Lek może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych glikokortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą łagodną, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie		
			W: Leczenie wszystkich postaci hiperurykემii, których nie można kontrolować dietą, w tym hiperurykémia wtórna różnego pochodzenia i powikłania kliniczne stanów przebiegających z hiperurykemią, zwłaszcza jawną dna moczanowa, nefropatia moczanowa (np. w trakcie leczenia nowotworów) oraz w celu rozpuszczenia złogów i zapobiegania powstawaniu kamieni moczanowych. Leczenie nawracającej kamicy nerkowej z kamieniami nerkowymi o mieszanym składzie wapniowo-szczawianowym, z towarzyszącą hiperurykemią, gdy leczenie płynami, dietą i innymi sposobami okazało się nieskuteczne. Choroby nowotworowe i zespoły mieloproliferacyjne z szybkim obrotem komórkowym, w których zwiększone stężenie moczanów występuje samodzielnie lub wywołane jest leczeniem cytostatykami. Zaburzenia czynności niektórych enzymów, prowadzące do nadprodukcji moczanów, np.: fosforybozylotransferazy hipoksyantynowo-guaninowej (np. zespół Lescha-Nyhana); glukozo-6-fosfatazy (np. choroba spichrzniowa glikogenu); syntetazy fosforybozylpirofosforanowej; amidotransferazy fosforybozylpirofosforanowej; fosforybozylotransferazy adeninowej. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+		
			Milurit®: tabl. 100 mg - 50 szt. ◆	Rx	100% 9,02 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
			Milurit®: tabl. 200 mg - 1 but. 30 szt. ◆	Rx	100% 14,90
			Milurit®: tabl. 300 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 15,57 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
			Allopurinol (1)W: Leczenie wszystkich postaci hiperurykémii, których nie można kontrolować dietą, w tym hiperurykémia wtórna różnego pochodzenia i powikłania kliniczne stanów przebiegających z hiperurykemią, zwłaszcza jawną dna moczanowa, nefropatia moczanowa (np. w trakcie leczenia nowotworów) oraz w celu rozpuszczenia złogów i zapobiegania powstawaniu kamieni moczanowych. Leczenie nawracającej kamicy nerkowej z kamieniami nerkowymi o mieszanym składzie wapniowo-szczawianowym, z towarzyszącą hiperurykemią, gdy leczenie płynami, dietą i innymi sposobami okazało się nieskuteczne. Choroby nowotworowe i zespoły mieloproliferacyjne z szybkim obrotem komórkowym, w których zwiększone stężenie moczanów występuje samodzielnie lub wywołane jest leczeniem cytostatykami. Zaburzenia czynności niektórych enzymów, prowadzące do nadprodukcji moczanów, np.: fosforybozylotransferazy hipoksyantynowo-guaninowej (np. zespół Lescha-Nyhana); glukozo-6-fosfatazy (np. choroba spichrzniowa glikogenu); syntetazy fosforybozylpirofosforanowej; amidotransferazy fosforybozylpirofosforanowej; fosforybozylotransferazy adeninowej. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+		
			Milvane: tabl. powł. - 21 szt.	Rx	100% 39,25
			Ethinylestradiol + Gestodene		
			Mimpara: tabl. powł. 30 mg - 28 szt.	Rx	100% 442,98 R ⁽¹⁾ bezpl.
			Mimpara: tabl. powł. 60 mg - 28 szt.	Rx	100% 885,95 R ⁽¹⁾ bezpl.
			Mimpara: tabl. powł. 90 mg - 28 szt.	Rx	100% 1328,93 R ⁽¹⁾ bezpl.
			Cinacalcet hydrochloride (1) Program lekowy: leczenie wtórnej nadciśności przytarczyc u pacjentów hemodializowanych		
			W: Wtórna nadciśność przytarczyc. Dorosli: leczenie wtórnej nadciśności przytarczyc (ang. hyperparathyroidism - HPT) u dorosłych chorych ze schyłkową choro-		



bą nerek (ang. end-stage renal disease - ESRD) leczonych długotrwale dializą. Dzieci i młodzież: leczenie wtórnej nadciśności przytarczycy (HPT) u dzieci w wieku 3 lat i starszych ze schyłkową chorobą nerek (ESRD) leczonych długotrwale dializą, u których wiązanie nadciśności przytarczycy nie jest odpowiednio kontrolowane terapią standardową. Produkt może być stosowany jako element terapii, z zastosowaniem preparatów wiążących fosforany i/lub wit. D, o ile jest to konieczne. Rak przytarczycy i pierwotna nadciśność przytarczycy u dorosłych. Zmniejszenie hiperkalcemii u dorosłych pacjentów: z rakiem przytarczycy; z pierwotną nadciśnością przytarczycy, u których ze względu na stężenie wapnia w surowicy krwi (według odpowiednich wytycznych dotyczących leczenia) wskazana byłaby paratyreoidektomia (operacja usunięcia przytarczycy), ale u których wykonanie takiego zabiegu jest klinicznie niewłaściwe lub jest przeciwwskazane.

Mirvedol: tabl. 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	45,17
<i>Mementine hydrochloride</i>			
Mirzaten Q-Tab: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	35,44
Mirzaten Q-Tab: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	43,76
Mirzaten Q-Tab: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 45 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	69,66
<i>Mirtazapine</i>			
Mirzaten® 30 mg: tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	60,53
Mirzaten® 45 mg: tabl. powł. 45 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	90,80
<i>Mirtazapine</i>			
Mitomycin Accord: prosz. i rozp. do przyg. roztw. do podaw. do pecherza moc. 10 mg - 1 fiol.	Rx	100%	X
Mitomycin Accord: prosz. i rozp. do przyg. roztw. do podaw. do pecherza moc. 20 mg - 1 fiol.	Rx	100%	X
<i>Mitomycin</i>			
Mitoxantron Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fiol. 10 ml ◆	Rx	100%	X
Mitoxantron Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 2 mg/ml - 1 fiol. 5 ml ◆	Rx	100%	X
<i>Mitoxantrone</i>			
Mixtard® 30 Penfill®: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	96,88
<i>Insulin monocomponent + Insulin isophanic human (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+ W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy.</i>			
Mixtard® 50 Penfill®: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	96,88
<i>Insulin monocomponent + Insulin isophanic human (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+ W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy.</i>			
Mizetam: tabl. 10/20 mg - 30 szt. NOWOŚĆ	Rx	100%	25,56
Mizetam: tabl. 10/10 mg - 30 szt. NOWOŚĆ	Rx	100%	14,04
Mizetam: tabl. 10/40 mg - 30 szt. NOWOŚĆ	Rx	100%	25,56
Mizetam: tabl. 10/40 mg - 30 szt. NOWOŚĆ	Rx	100%	14,04
<i>Ezetimibe + Atorvastatine (1)Leczenie wspomagające do stosowania wraz z dietą u pacjentów dorosłych z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną i homozygotyczną rodzinną i nierodzinną) lub mieszaną hiperlipidemią już kontrolowaną za pomocą atorwastatyny i ezetymibu, które są podawane w takich samych dawkach. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym, tj. jako leczenie substytucyjne u pacjentów z chorobą niedokrwinną serca i ostrym zespołem wieńcowym w wieku 18 lat i starszych, u których uzyskano kontrolę choroby stosując jednocześnie pojedyncze substancje czynne w osobnych produktach leczniczych, ale w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym (2)Pacjenci 65+ W: Produkt leczniczy wskazany jako leczenie wspomagające do stosowania wraz z dietą u pacjentów dorosłych z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną i homozygotyczną rodzinną i nierodzinną) lub mieszaną hiperlipidemią już kontrolowaną za pomocą atorwastatyny i ezetymibu które są podawane w takich samych dawkach.</i>			
Mizodin: tabl. 250 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	X
<i>Primidone</i>			
Mobemid®: tabl. powł. 150 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	18,10
Moclobemide (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci 65+ W: Leczenie zespołów depresyjnych oraz fobii społecznej.	Rx	100%	6,63
Modulen® IBD: prosz. - 1 op. 400 g	ŚZ	100%	65,71
<i>Dieta kompletna zawierająca TGF-beta 2 (1)Indukcja remisji u dzieci i młodzieży powyżej 5 r. z czynną postacią choroby Leśniowskiego-Crohna</i>			
Moklar: tabl. powł. 150 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	16,38
Moclobemide (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci 65+ W: Zespoły depresyjne. Fobia społeczna.	Rx	100%	4,91
Moloxin: tabl. powł. 400 mg - 5 szt.	Rx	100%	31,54
Moloxin: tabl. powł. 400 mg - 7 szt.	Rx	100%	35,05
Moloxin: tabl. powł. 400 mg - 10 szt.	Rx	100%	43,81
<i>Moxifloxacin</i>			
Molsidomina WZF: tabl. 2 mg - 30 szt.	Rx	100%	18,13
Molsidomina WZF: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,62
<i>Molsidomine</i>			

Momecutan: roztw. na skórę 1 mg/g - 1 but. 100 ml	Rx	100%	29,90
<i>Mometasone furoate</i>			
Momecutan: roztw. na skórę 1 mg/g - 1 but. 50 ml	Rx	100%	14,95
<i>Mometasone furoate (1)W: Preparat jest wskazany w leczeniu stanów zapalnych i swiadau owłosionej skóry głowy, np. łuszczycy. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</i>			
Momecutan: maść 1 mg/g - 1 tuba 100 g	Rx	100%	33,31
<i>Mometasone furoate (1)W: Produkt jest wskazany w leczeniu wszelkich stanów zapalnych i swiadau skóry, reagujących na leczenie miejscowe glikokortykosteroidami, takich jak łuszczycy, atopowe zapalenie skóry oraz kontaktowe zapalenie skóry z podrażnienia lub alergiczne. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</i>			
Momecutan: maść 1 mg/g - 1 tuba 50 g	Rx	100%	17,73
<i>Mometasone furoate (1)W: Lek jest wskazany w leczeniu wszelkich stanów zapalnych i swiadau skóry, reagujących na leczenie miejscowe glikokortykosteroidami, takich jak łuszczycy, atopowe zapalenie skóry oraz kontaktowe zapalenie skóry z podrażnienia lub alergiczne. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</i>			
Momester: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. (140 dawek)	Rx	100%	17,41
<i>Mometasone furoate (1)W: Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu objawów sezonowego lub całorocznego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa u osób dorosłych i dzieci w wieku 3 lat i starszych. Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu polipów nosa u osób dorosłych w wieku 18 lat i starszych. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</i>			
Momester Nasal: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 60 dawek	Rx	100%	9,91
<i>Mometasone furoate (1)W: Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu objawów sezonowego lub całorocznego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa u osób dorosłych i dzieci w wieku 3 lat i starszych. Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu polipów nosa u osób dorosłych w wieku 18 lat i starszych. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+</i>			
Momester Nasal: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 120 dawek	OTC	100%	36,96
<i>Mometasone furoate</i>			
Mometaxone: maść 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	14,00
<i>Mometasone furoate</i>			
Monafox: krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	34,88
<i>Maxifloxacin</i>			
Monkasta: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,68
<i>Monkasta: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.</i>			
Montelukast (1)Asthma. Eozynofilowe zapalenie oskrzeli. Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+ W: Dawka 4 mg. Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu astmy jako lek dodatkowy u pacjentów w wieku 2-5 lat z przewlekłą astmą łagodną do umiarkowanej, u których nie udaje się uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów, u których doraźne stosowanie krótko działających β-agonistów nie daje wystarczającej klinicznej kontroli objawów astmy. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z przewlekłą astmą łagodną, u których w ostatnim czasie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrzebują stosować wziewnych kortykosteroidów. Produkt leczniczy jest również wskazany w leczeniu astmy jako lek dodatkowy u pacjentów z przewlekłą astmą łagodną do umiarkowanej, u których nie udaje się uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów, u których doraźne stosowanie krótko działających β-agonistów nie daje wystarczającej klinicznej kontroli objawów astmy. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów z przewlekłą astmą łagodną, u których w ostatnim czasie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrzebują stosować wziewnych kortykosteroidów. Produkt leczniczy jest również wskazany			

W trosce o pacjenta z migreną!

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

w zapobieganiu astmie u dzieci w wieku od 6 lat i starszych, u których dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. **Dawka 10 mg.** Produkt leczniczy wskazany jest jako lek dodatkowy w leczeniu u pacjentów z przewlekłą astmą od łagodnej do umiarkowanej, u których nie udaje się uzyskać wystarczającej kontroli objawów astmy za pomocą wziewnych kortykosteroidów, u których, doraznie stosowanie krótko działających β -agonistów nie daje wystarczającej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów z astmą, u których produkt leczniczy jest stosowany w leczeniu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym.

Monobenzonone VIS: maść 200 mg/g - 1 tuba 30 g Rx 100% 53,35
Monobenzonone Vis

Mono Mack® Depot: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 14 szt. ◆ Rx 100% 12,69

Mono Mack® Depot: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 24,83

Isosorbide mononitrate

Mononine: inf./inj. [prosz.+rozp. do przyg. roztw.] 100 j.m. - 1 fioł. prosz. (+1 fioł. rozp.) Lz 100% -

Mononine: inj. [prosz.+rozp. do przyg. roztw.] 100 j.m. - 1 fioł. prosz. (+1 fioł. rozp.) Lz 100% -

Factor IX

Mononit 10: tabl. powł. 10 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 6,13
R⁽¹⁾ 4,23
S⁽²⁾ bezpl.
100% 10,76

Mononit 20: tabl. powł. 20 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 3,77
R⁽¹⁾ 3,77
S⁽²⁾ bezpl.
100% 10,19

Mononit 40: tabl. powł. 40 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 3,20
R⁽¹⁾ 3,20
S⁽²⁾ bezpl.

Mononit retard 60: tabl. o przedl. uwalnianiu 60 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 16,18
R⁽¹⁾ 5,69
S⁽²⁾ bezpl.

Mononit retard 100: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 23,31
R⁽¹⁾ 8,00
S⁽²⁾ bezpl.

Isosorbide mononitrate (1)W: Długotrwałe leczenie dławicy piersiowej i zapobieganie jej napadom. (2)Pacjenci 65+

Monoprost®: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 30 minin. Rx 100% 41,58
DZ⁽²⁾ bezpl.
R⁽²⁾ 6,80
S⁽³⁾ bezpl.
100% 113,93

Monoprost®: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 90 minin. Rx 100% 9,60
DZ⁽¹⁾ bezpl.
R⁽²⁾ 9,60
S⁽³⁾ bezpl.

Latanoprost (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+

W: Zmniejszenie podwyższonego ciśnienia śródgałkowego u pacjentów dorosłych z jaskrą otwartego kąta i nadciśnieniem śródgałkowym.

Montelukast Aurovitas: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 9,18
30%⁽¹⁾ 2,75
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Aurovitas: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 11,27
30%⁽¹⁾ 3,38
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Aurovitas: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 21,22
30%⁽¹⁾ 6,37
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

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

W: Tabl. do rozgr. i żucia 4 mg. Produkt leczniczy wskazany jest pomocniczo w leczeniu astmy u tych pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia astmy wziewnymi kortykosteroidami i „doraznie” stosowanymi krótko działającymi β -agonistami są niezadowalające. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów w wieku 2-5 lat z astmą przewlekłą o łagodnym nasileniu, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować kortykosteroidów wziewnych. Produkt leczniczy wskazany jest też w profilaktyce astmy u pacjentów w wieku od 2 lat i starszych, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Tabl. do rozgr. i żucia 5 mg. Produkt leczniczy wskazany jest pomocniczo w leczeniu astmy u tych pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia astmy wziewnymi kortykosteroidami i „doraznie” stosowanymi krótko działającymi β -agonistami są niezadowalające. Produkt leczniczy może być również stosowany zamiast małych dawek wziewnych kortykosteroidów u pacjentów z astmą przewlekłą o łagodnym nasileniu, u których w ostatnim okresie nie występowały ciężkie napady astmy wymagające stosowania doustnych kortykosteroidów i którzy nie potrafili stosować kortykosteroidów wziewnych. Produkt leczniczy wskazany jest też w profilaktyce astmy, w której dominującym objawem jest skurcz oskrzeli wywołany wysiłkiem fizycznym. Tabl. powł. 10 mg. Produkt leczniczy jest wskazany pomocniczo w leczeniu astmy przewlekłej, łagodnej lub umiarkowanej, u których

leczenie za pomocą wziewnych kortykosteroidów i „doraznie” stosowanych krótko działających β -agonistów nie zapewnia odpowiedniej klinicznej kontroli objawów astmy. U pacjentów, u których montelukast wskazany jest w leczeniu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest też stosowany w zapobieganiu astmie, w której skurcz oskrzeli wywołany jest głównie przez wysiłek fizyczny.

Montelukast Bluefish: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt. Rx 100% X

Montelukast Bluefish: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt. Rx 100% X

Montelukast

Montelukast Bluefish Pharma: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt. Rx 100% 23,07
100% 23,07
30%⁽¹⁾ 6,92
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Bluefish Pharma: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt. Rx 100% 15,12
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Bluefish Pharma: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. Rx 100% 27,00
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

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

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

Montelukast Bluefish Pharma: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt. Rx 100% 12,96
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Bluefish Pharma: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt. Rx 100% 15,12
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Bluefish Pharma: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. Rx 100% 27,00
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

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

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

Montelukast Sandoz: granulaty 4 mg - 28 szt. Rx 100% 35,00
100% 22,45
30%⁽¹⁾ 6,74
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 5 mg - 28 szt. Rx 100% 27,00
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 28 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz: granulaty 10 mg - 30 szt. Rx 100% 15,80
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

stosować kortykosteroidów wziewnych. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie oskrzelowej, w której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli. **Dawka 10 mg.** Produkt leczniczy jest wskazany jako lek dodatkowy w leczeniu astmy łagodnej i umiarkowanej u pacjentów, u których nie można uzyskać wystarczającej kontroli objawów za pomocą wziewnych kortykosteroidów oraz doraznie stosowanych krótko działających β -agonistów. U pacjentów z astmą, u których istnieją wskazania do zastosowania montelukastu, lek ten może również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu astmie, której cechą dominującą jest wysiłkowy skurcz oskrzeli.

Montelukast Sandoz - (IR): tabl. powł. 10 mg - 30 szt. Rx 100% 22,64
30%⁽¹⁾ 6,79
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz - (IR): tabl. powł. 10 mg - 60 szt. Rx 100% 42,18
30%⁽¹⁾ 12,65
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz - (IR): tabl. powł. 10 mg - 60 szt. Rx 100% 42,18
30%⁽¹⁾ 12,65
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Montelukast Sandoz - (IR): tabl. powł. 10 mg - 60 szt. Rx 100% 42,18
30%⁽¹⁾ 12,65
C⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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



ZOLPIC zolpidem Daj owcom odpocząć.



Movalis®: tabl. 7,5 mg - 20 szt.	Rx	100%	21,32
		100%	7,96
		50% ⁽¹⁾	5,41
Movalis®: tabl. 15 mg - 10 szt.	Rx	Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
Movalis®: tabl. 15 mg - 20 szt.	Rx	100%	13,79
		50% ⁽¹⁾	8,68
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Meloxicam (1)W: Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrzeń choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zeszytniającego zapalenia stawów kręgosłupa. Produkt leczniczy tabl. jest przeznaczony dla osób dorosłych oraz dzieci i młodzieży w wieku 16 lat i starszych. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Movalis®: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 1,5 ml	Rx	100%	27,98
Movalis®: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 3 amp. 1,5 ml	Rx	100%	18,50
Moviprep: roztw. doust. [prosz.] - 1 zest.	Rx	100%	53,69
Macrogol + Electrolytes + Ascorbic acid			
Moxifloxacin Aurovitas : tabl. powł. 400 mg - 7 szt.	Rx	100%	15,20

Moxifloxacin	Aurovitas		
Moxinea: tabl. powł. 400 mg - 7 szt.	Rx	100%	23,56
Moxifloxacin	Solinea		
Mozarin: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,34
Mozarin: tabl. powł. 10 mg - 56 szt.	Rx	100%	42,29
Mozarin: tabl. powł. 10 mg - 84 szt.	Rx	100%	71,95
Mozarin: tabl. powł. 15 mg - 28 szt.	Rx	100%	49,36
Mozarin: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	63,02
Escitalopram	Adamed		
Mozarin Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	27,38
Escitalopram	Adamed		

Mozobil: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 1,2 ml Rx-z 100% 19988,21 B⁽¹⁾ bezp.

Plerixafor (1)Chemioterapia ICD-10: C.71. W: Produkt w skojarzeniu z czynnikiem wzrostu kolonii granulocytów (G-CSF) jest stosowany do zwiększenia mobilizacji macierzystych komórek krwiotwórczych we krwi obwodowej w celu ich pobrania, a następnie autologicznego przeszczepienia pacjentom z chłoniakiem lub szpiczakiem mnogim, u których mobilizacja tych komórek jest niewystarczająca.

MST Continus®: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 10 mg - 60 szt.	Rx-w	100%	17,66
		B ⁽¹⁾	4,10
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	7,30
		S ⁽⁴⁾	bezp.
		100%	46,69
		B ⁽¹⁾	6,02
MST Continus®: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 30 mg - 60 szt.	Rx-w	Dz ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	9,22
		S ⁽⁴⁾	bezp.
		100%	88,26
		B ⁽¹⁾	6,93

MST Continus®: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 60 szt.	Rx-w	Dz ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	10,77
		S ⁽⁴⁾	bezp.
		100%	142,70
		B ⁽¹⁾	7,15
MST Continus®: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 100 mg - 60 szt.	Rx-w	Dz ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	13,55
		S ⁽⁴⁾	bezp.
		100%	271,10
		B ⁽¹⁾	bezp.
MST Continus®: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 200 mg - 60 szt.	Rx-w	Dz ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	12,80
		S ⁽⁴⁾	bezp.

Morphine sulphate (1)Nowotwory złośliwe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Neuralgia popopłaskowa przewlekła, Wielobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (4)Pacjenci 65+ W: Produkt leczniczy jest wskazany do zwalczania średnio natężonych i silnych bólów nieustępujących po lekach przeciwbólowych o słabszym działaniu. Produkt może być stosowany w zwalczaniu silnych bólów pooperacyjnych od drugiego dnia po operacji.

Mucopect: syrop 50 mg/ml - 1 but. 200 ml z łyżką miarową	Rx	100%	20,32
Carbocysteine	Adamed		
Mucosolvan®: płyn do inhal. z nebulizatora 7,5 mg/ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	19,33
Ambroxol hydrochloride	Opella Healthcare Poland		
Mukolina: syrop 50 mg/ml - 1 but. 120 ml	Rx	100%	X
Carbocysteine	Teva Pharmaceuticals Polska		
Multaq®: tabl. powł. 400 mg - 60 szt.	Rx	100%	468,99
Dornedacron hydrochloride	Sanofi Winthrop Industrie		

MultiHance: inj. [roztw.] - 1 fioł. 15 ml	Rx	100%	X
MultiHance: inj. [roztw.] - 1 fioł. 10 ml	Rx	100%	X
MultiHance: inj. [roztw.] - 1 fioł. 20 ml	Rx	100%	X
Gadopentetate dimeglumine	Bracco Imaging		

Multisure GK: test paskowy - 50 szt.	WM	100%	37,66
		30% ⁽¹⁾	11,30
		R ⁽²⁾	3,20

Glukoza we krwi (1)Cukrzyca (2)Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Mupina: maść do nosa 20 mg/g - 1 op. 5 g	Rx	100%	72,07
Mupirocin	Solphgram		
Mupirox: maść 20 mg/g - 1 tuba 8 g	Rx	100%	17,63
Mupirox: maść 20 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	24,23
Mupirocin	Bausch Health		

▼Mvasi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fioł. 4 ml	Rx-z	100%	573,94
		B ⁽¹⁾	bezp.
		B ⁽²⁾	bezp.
▼Mvasi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fioł. 16 ml	Rx-z	100%	2295,78
		B ⁽²⁾	bezp.

Bevacizumab (1)Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanego z wiekiem (AMD) (2)Chemioterapia ICD-10: C.82.a.; C.82.b.; C.82.c.; C.82.d.

W: Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią opartą na fluoropirymidynie jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rakiem okrężnicy lub odbytnicy z przerzutami. Terapia skojarzona produktem leczniczym z chemioterapią opartą o paklitaksel jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiałymin rakiem piersi. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora ludzkiego nasłódkowego czynnika wzrostu typu 2 (HER2), Produkt leczniczy w skojarzeniu z kapecytabiną jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiałymin rakiem piersi, u których inny rodzaj chemioterapii, w tym taksanu lub antytracykliny, nie został uznany za odpowiedni. Pacjenci, którzy otrzymali taksanu lub antytracykliny w ramach leczenia uzupełniającego w czasie ostatnich 12 m-cy nie powinni być leczeni produktem leczniczym w skojarzeniu z kapecytabiną. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora HER2. Ponadto w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym, zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotnym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca, o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowa. Produkt leczniczy w skojarzeniu z erlotynibem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym, zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotnym, niepłaskonabłonkowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca, z aktywującymi mutacjami w genie receptora nasłódkowego czynnika wzrostu (EGFR). Produkt leczniczy w skojarzeniu z erlotynibem i paklitaksem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym (w stadium IIIb, IIIC i IV wg klasyfikacji FIGO - Międzynarodowa Federacja Ginekologii i Położnictwa) rakiem jajnika, rakiem jajowodu i pierwotnym rakiem otrzewnej. Produkt leczniczy w skojarzeniu z karboplatiną i gemcytabiną lub w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z pierwszym nawrotem wrzeliwego w związku raka jajnika, raka jajowodu lub pierwotnego raka otrzewnej, u których nie stosowano wcześniej bevacuzumabu ani innych inhibitorów VEGF (ang. Vascular Endothelial Growth Factor) lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt leczniczy w skojarzeniu z topotekaniem lub pegylowaną liposomalną dokсорubicyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotem opornego na związek platyny raka jajnika, raka jajowodu lub pierwotnego raka otrzewnej, którzy otrzymali wcześniej nie więcej niż dwa schematy chemioterapii i, u których nie stosowano wcześniej bevacuzumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt leczniczy w skojarzeniu z paklitaksem i cisplatiną lub alternatywnie u pacjentek, które nie mogą być leczone związkami platyny, w skojarzeniu z paklitaksem i topotekaniem, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentek z przerzutami, nawrotnym lub przerzutowym rakiem szyjki macicy.

Mybracin: krople do oczu [zaw.] (3 mg+ 1 mg/ml) - 1 but. 5 ml	Rx	100%	23,35
Tobramycin + Dexamethasone	Adamed		
Mycofit/Mycophenolate Mofetil Accord: kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	79,02
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	3,20
		S ⁽⁴⁾	bezp.
Mycofit/Mycophenolate Mofetil Accord: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	79,02
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	3,20
		S ⁽⁴⁾	bezp.
Mycofit/Mycophenolate Mofetil Accord: tabl. powł. 500 mg - 150 szt.	Rx	100%	1103,97

Mycophenolate mofetil (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Stan po przeszczepieniu narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Steroidozależny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; toczen rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepieniu kończyn, rogówki, tkanki lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; steroidooporny zespół nerczycowy; nefropatia IgA; choroby autoimmunizacyjne u pacjentów z niedoborami odporności; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (3)Pacjenci 65+

W: Produkt wskazany jest do stosowania w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w zapobieganiu ostremu odrzuceniu przeszczepu u biorców allogenicznego przeszczepu nerki, serca lub wątroby.

Myconafine: tabl. 250 mg - 14 szt. (1 blister)	Rx	100%	24,07
		50% ⁽¹⁾	12,04
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Myconafine: tabl. 250 mg - 28 szt.	Rx	100%	49,17
		50% ⁽¹⁾	24,59
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Terbinafine (1)W: Leczenie zakażeń grzybiczych skóry wrażliwych na terbinafinę, takich jak: grzybica tułowia, grzybica pachwin, grzybica stóp (wywołanych przez dermatofity), gdy leczenie to jest uzasadnione ze względu na umiejscowienie lub rozległość zakażenia. Leczenie grzybiczych zakażeń paznokci (wrażliwych na terbinafinę) wywołanych przez dermatofity. Uwaga: terbinafina w postaci tabl. stosowana doustnie nie jest skuteczna w leczeniu łupieżu pstrego. Należy brać pod uwagę oficjalne lokalne wytyczne, np. zalecenia narodowe dotyczące prawidłowego stosowania i przepisywania leków przeciwdrobnoustrojowych. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Myconafine (1R): tabl. 250 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
Terbinafine	Inpharm		

Myconalac: lakier do paznokci leczniczy 50 mg/ml - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	64,73
Amoralfine	Aristo Pharma		

Mycophenolate mofetil Apotex: kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
Mycophenolate mofetil Apotex: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	X
Mycophenolate mofetil	Apotex Inc.		

Mycophenolate mofetil Sandoz 250 mg kapsułki twardo: kaps. twardo 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	78,45
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	3,20
		S ⁽⁴⁾	bezp.

Mycophenolate mofetil (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Stan po przeszczepieniu narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Steroidozależny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; toczen rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepieniu kończyn, rogówki, tkanki lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; steroidooporny zespół nerczycowy; nefropatia IgA; choroby autoimmunizacyjne u pacjentów z niedoborami odporności; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (3)Pacjenci 65+

W: Mykofenolanol mofeteliu wskazany jest do stosowania w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucenia przeszczepu u biorców allogenicznego przeszczepu nerki, serca lub wątroby.

Mycophenolate mofetil Sandoz 500 mg tabletki powlekane: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	86,46
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		R ⁽³⁾	10,64
		S ⁽⁴⁾	bezp.

Mycophenolate mofetil (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Stan po przeszczepieniu narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Steroidozależny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; toczen rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepieniu kończyn, rogówki, tkanki lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; steroidooporny zespół nerczycowy; nefropatia IgA; choroby autoimmunizacyjne u pacjentów z niedoborami odporności; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (3)Pacjenci 65+

W: Produkt wskazany jest do stosowania w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w zapobieganiu ostremu odrzuceniu przeszczepu u biorców allogenicznego przeszczepu nerki, serca lub wątroby.

Mycosolon®: maść (2,5 mg+ 20 mg)/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	24,25
		50% ⁽¹⁾	12,13
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Miconazole nitrate + Mazipredone (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w zapaleniu egzemii, wyprzysku, grzybicy międzypalcowej, grzybicy paznokci wywołanej przez dermatofity (*Trichophyton rubrum*, *T. mentagrophytes*, *Epi-dermophyton floccosum*) lub przez inne grzyby (na przykład *Candida albicans*), grzybicy z nadkażeniem bakteryjnym, grzybicy przewodu słuchowego zewnętrzne-go. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Mycosyst®: kaps. 50 mg - 7 szt.	Rx	100%	10,87
		50% ⁽¹⁾	5,68
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Mycosyst®: kaps. 100 mg - 7 szt.	Rx	100%	21,30
		50% ⁽¹⁾	10,92
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Mycosyst®: kaps. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	83,77
		50% ⁽¹⁾	42,24
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Mycosyst®: kaps. 200 mg - 7 szt.	Rx	100%	41,53
		50% ⁽¹⁾	20,77
		Dz ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.

Mycosyst®: kaps. 200 mg - 14 szt.	Rx	100%	54,85
-----------------------------------	----	------	-------

Fluconazole (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zakażeń grzybiczych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w leczeniu następujących zakażeń: kryptokokowe zapalenie opon mózgowych; kokcydiodomykoza; inwazyjne kandydy; drożdżakowe zakażenia błon śluzowych, w tym zakażenia gardła, przełyku, występujące drożdżaków w moczu oraz przewlekłe drożdżakowe zakażenia skóry i błon śluzowych; przewlekłe zanikowe drożdżakowe zapalenie jamy ustnej (związane ze stosowaniem protez zębnych), jeśli istnieje jama ustnej lub leczenie miejscowe są niewystarczające; drożdżaczka pochwy, ostrą lub nawracającą, gdy leczenie miejscowe jest niewystarczające; drożdżakowe zapalenie żołądka, gdy leczenie miejscowe jest niewystarczające; grzybica skóry, w tym stopy, tułowia, podudzi, łupież pstry; zakażenia drożdżakowe skóry właściwej, gdy zalecane jest podjęcie leczenia ogólnoustrojowego; grzybica paznokci (onychomycosis), gdy uzna się, że inne leki są nieodpowiednie. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych w zapobieganiu następującym zakaże-

niom: nawroty kryptokokowego zapalenia opon mózgowo-rdzeniowych u pacjentów z podwyższonym ryzykiem nawrotów; nawroty drożdżakowego zapalenia błony śluzowej jamy ustnej, gardła i przełyku u pacjentów zakażonych HIV, u których występuje zwiększone ryzyko nawrotów; nawroty drożdżycy pochwy (4 lub więcej zakażeń w ciągu roku); zakażenia grzybicze u pacjentów z przedłużającą się neutropenią (np. u pacjentów z nowotworami krwi, otrzymujących chemioterapię lub u pacjentów po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w następujących zakażeniach u noworodków, niemowląt, dzieci i młodzieży w wieku 0-17 lat. Produkt leczniczy stosuje się w leczeniu drożdżakowego zapalenia błon śluzowych (jamy ustnej, gardła i przełyku), inwazyjnej kandydozy i kryptokokowego zapalenia opon mózgowych oraz w zapobieganiu zakażeniom drożdżakami u pacjentów z osłabioną odpornością. Produkt leczniczy można stosować jako leczenie podtrzymujące w celu zapobiegania nawrotom kryptokokowego zapalenia opon mózgowych u dzieci z wysokim ryzykiem nawrotów. Leczenie można rozpocząć przed otrzymaniem wyników posiewu lub innych badań laboratoryjnych. Jednakże po ich otrzymaniu należy odpowiednio dostosować dostępne leczenie. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego zastosowania leków przeciwgrzybiczych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Myditin: tabl. 3 mg - 20 szt. Rx 100% 29,00
Myditin: tabl. 3 mg - 50 szt. Rx 100% 58,00

Pridinol Sun Fern

Mydocalm: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. Rx 100% 19,36

Mydocalm Forte: tabl. powł. 150 mg - 30 szt. Rx 100% 24,52

Tolperisone hydrochloride Gedeon Richter

Myfenax: kaps. twarde 250 mg - 100 szt. Rx-z 100% 82,85
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 R⁽²⁾ 7,03
 S⁽²⁾ bezpl.

Myfenax: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. Rx-z 100% 82,85
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 R⁽²⁾ 7,03
 S⁽²⁾ bezpl.

Mycophenolate mofetil (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Stan po przeszczepieniu narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Steroido-zależny zespół nerczycowy; cyklosporyno-zależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; toczńa rumieniowata układową; twardzina układowa; stan po przeszczepieniu kończyny, rogówki, tkanki lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; steroido-oporny zespół nerczycowy; nefropatia IgA; choroby autoimmunizacyjne u pacjentów z niedoborami odporności; cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest stosowany w skojarzeniu z cyklosporyną i kortykosteroidami w profilaktyce ostrego odrzucenia przeszczepu u biorców allogenicznym przeszczepów nerek, serca i wątroby. Teva Pharmaceuticals Polska

Myfortic: tabl. dojelitowe 180 mg - 50 szt. Rx 100% 249,50

Myfortic: tabl. dojelitowe 180 mg - 120 szt. Rx 100% X

Myfortic: tabl. dojelitowe 360 mg - 50 szt. Rx 100% 487,00

Myfortic: tabl. dojelitowe 360 mg - 120 szt. Rx 100% X

Mycophenolic acid Novartis Poland

Mykofenolan mofetylu Accord: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 500 mg - 4 fioł. Rx 100% 250,00

Mycophenolate mofetil Accord Healthcare

Mykofenolsyre Accord: tabl. dojelitowe 360 mg - 120 szt. Rx 100% 215,57

Mycophenolic acid Accord Healthcare

Myleran: tabl. powł. 2 mg - 25 szt. Rx 100% 212,92
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Myleran: tabl. powł. 2 mg - 100 szt. Rx 100% 377,78
 DZ⁽²⁾ bezpl.

Busulfan (1) Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ (4) Chemioterapia ICD-10: C.4.

W: Lek wskazany jest do leczenia kondyjonującego przed przeszczepieniem komórek macierzystych układu krwiotwórczego u pacjentów, u których skojarzone stosowanie dużych dawek busulfanu i cyklofosfamidu zostało uznane za najlepszą dostępną opcję terapeutyczną. Produkt leczniczy wskazany jest do leczenia paliatywnego przewlekłej fazy przewlekłej białaczki granulocytowej. Lek skutecznie wywołuje długotrwałą remisję czernienicy prawdziwej, szczególnie u pacjentów ze znaczną nadpłytkowością. Produkt leczniczy może być skuteczny w leczeniu niektórych przypadków nadpłytkowości samoistnej i mielofibrozy. Aspen Pharma Trading Limited

Mylotarg: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 5 mg - 1 fioł. Rx-z 100% 29764,80
 B⁽¹⁾ bezpl.

Gemtuzumab ozogamicin (1) Program lekowy: leczenie chorych na ostrą białaczkę szpikową

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z daunorubicyną (DNR) i cytarabiną (AraC) w leczeniu pacjentów w wieku 15 lat i starszych z wcześniej nielezionej ostrą białaczką szpikową z ekspresją antygenu CD-33 (ang. AML) de novo, z wyjątkiem ostrej białaczki promielocytowej (ang. APL). Pfizer

Myocet: inf. [prosz. z składniki do przyg. konc. dyspersji liposomalnej] 50 mg - 2 zest. 3 kompon. Rx-z 100% 3795,01
 B⁽¹⁾ bezpl.

Doxorubicin hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.21.a.; C.21.b.

W: W skojarzeniu z cyklofosfamidem wskazany jako lek pierwszego rzutu w leczeniu kobiet z rakiem piersi z przerzutami. Teva Pharmaceuticals Polska

Myozyme: inf. [konc. do przyg. roztw.] 50 mg/fioł. Rx 100% 2005,69
 - 1 fioł. 20 ml B⁽¹⁾ bezpl.

Aglycosidase alfa (1) Program lekowy: leczenie choroby Pompego

W: Produkt leczniczy jest wskazany w długotrwałej, enzymatycznej terapii zastępczej (ang. ERT) u pacjentów z potwierdzonym rozpoznaniem choroby Pompego (niedoborem kwasnej α -glukozydazy). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych, dzieci i młodzieży w każdym wieku. Sanofi B.V.

Mywy: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 28 szt. Rx 100% 23,85

Ethinylestradiol + Drospirenone Zeniva

Nableran: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 500 mg - 10 fioł. Rx 100% 154,21

Nableran: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g - 10 fioł. Rx 100% 237,24

Merapenem Ranbaxy or SUN PHARMA company

Nabuton VP: tabl. 500 mg - 20 szt. Rx 100% 14,51
 50%⁽¹⁾ 11,96
 S⁽²⁾ bezpl.

Nabuton VP: tabl. 500 mg - 60 szt. Rx 100% 41,87
 50%⁽¹⁾ 34,21
 S⁽²⁾ bezpl.

Nabumetone (1) W: Choroba zwyrodnieniowa stawów i reumatoidalne zapalenie stawów. (2) Pacjenci 65+

Naclof: krople do oczu 1 mg/ml - 1 but. 5 ml Rx 100% 11,21
 R⁽¹⁾ 3,71
 S⁽²⁾ bezpl.

Diclofenac sodium (1) W: Pooperacyjne stany zapalne po operacji zaćmy i innych zabiegach chirurgicznych. Profilaktyka torbielowatego obrzęku płamki po operacji zaćmy z implantacją soczewki. Pourazowe stany zapalne w przypadku urazów bez perforacji gałki ocznej. Hamowanie zwiększenia żrenicy w czasie operacji zaćmy. Przeciwdziałanie objawom bólu i światłowstrętowi. (2) Pacjenci 65+ Teva Polska

Naglazym: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fioł. 5 ml Rx-z 100% X

Galsulfase BioMarin Europe Ltd

Naklofen: inj. [roztw.] 75 mg/3 ml - 5 amp. 3 ml Rx 100% 8,80
 50%⁽¹⁾ 4,40
 S⁽²⁾ bezpl.

Diclofenac sodium (1) W: Leczenie zapalnych lub zwyrodnieniowych postaci choroby reumatycznej: reumatoidalne zapalenie stawów, zeszywnięjące zapalenie stawów kręgosłupa, choroba zwyrodnieniowa stawów, reumatyzm pozostawowy. (2) Pacjenci 65+ Krka

Naklofen Duo: kaps. o zmiom. uwalnianiu 75 mg Rx 100% 9,14

Diclofenac sodium Krka

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

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

Levodopa + Carbidopa (1) Choroba i zespół Parkinsona WP: Dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona, niedobór hydroksylazy tyrozyny (2) Pacjenci 65+

W: Choroba i/lub zespół Parkinsona. Produkt leczniczy łagodzi wiele objawów choroby i zespołu Parkinsona, szczególnie takich jak sztywność i spowolnienie ruchowe, a także drżenie, utrudnione polykanie, ślinotok i brak stabilności postawy. Jeśli reakcja organizmu na leczenie produktami leczniczymi zawierającymi lewodopę jest niewystarczająca, a objawy przedmiotowe i podmiotowe choroby Parkinsona nie są w takim samym stopniu kontrolowane w ciągu dnia, zamiana na produkt złożony zawierający lewodopę z karbidopą zazwyczaj jest skuteczna w zmniejszaniu fluktuacji ruchowych. Przez zmniejszenie pewnych działań niepożądanych wywołanych przez samą lewodopę, produkty złożone zawierające lewodopę z karbidopą łagodzą objawy choroby Parkinsona u większości pacjentów z tym schorzeniem. Preparat jest wskazany również u pacjentów z chorobą Parkinsona, którzy przyjmują preparaty witaminowe zawierające chlorowodorek pirydoksyny (wit. B₆). Sandoz GmbH

Nalgesin: tabl. powł. 275 mg - 10 szt. Rx 100% 6,37

Nalgesin: tabl. powł. 275 mg - 20 szt. Rx 100% 12,11

Nalgesin: tabl. powł. 275 mg - 30 szt. Rx 100% 15,29

Nalgesin: tabl. powł. 275 mg - 60 szt. Rx 100% 22,94

Naproxen Krka

Nalgesin Forte: tabl. powł. 550 mg - 10 szt. Rx 100% 7,69
 50%⁽¹⁾ 4,88
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Nalgesin Forte: tabl. powł. 550 mg - 20 szt. Rx 100% 14,59
 50%⁽¹⁾ 8,97
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Nalgesin Forte: tabl. powł. 550 mg - 30 szt. Rx 100% 21,51
 50%⁽¹⁾ 13,08
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Nalgesin Forte: tabl. powł. 550 mg - 60 szt. Rx 100% 41,25
 50%⁽¹⁾ 24,39
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Naproxen (1) W: Lek stosowany jest w objawowym leczeniu: reumatoidalnego zapalenia stawów, osteoartrzy (choroba zwyrodnieniowa stawów), zeszywnięjącego zapalenia stawów kręgosłupa, młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów ostrych stanów zapalnych narządu ruchu (np. zwichnięcia i skręcenia, bezpośrednie urazy, ból odcinka krzyżowo-lędźwiowego, zapalenie kaletek maziowych, zapalenie pochewki maziowej ścięgna) ostrego napadu dny moczanowej, bolesnego mięśniaczkowania, ostrego bólu pooperacyjnego i obrzęków (np. po zabiegu chirurgicznym, po ekstrakcji zęba). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Krka

Naloxonium hydrochloricum WZF: inj. [roztw.] 0,4 mg/ml - 10 amp. 1 ml Rx 100% X

Naloxone hydrochloride Polfa Warszawa

Nalpain: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 2 ml Rx-w 100% X

Nalbuphine Orpha-Devel Handels

Nalfex: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. Rx 100% 44,93

Nalfex: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. Rx 100% 95,73

Nalfex: tabl. powł. 50 mg - 56 szt. Rx 100% 149,70

Naltrexone Accord Healthcare

Namaxir: inj. [roztw.] 7,5 mg - 4 amp.-strzyk. Rx 100% 82,76
 R⁽¹⁾ 3,20
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Namaxir: inj. [roztw.] 10 mg - 4 amp.-strzyk. Rx 100% 109,60
 R⁽¹⁾ 3,20
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Namaxir: inj. [roztw.] 15 mg - 4 amp.-strzyk. Rx 100% 218,99
 R⁽¹⁾ 3,20
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Namaxir: inj. [roztw.] 20 mg - 4 amp.-strzyk. Rx 100% 3,41
 R⁽¹⁾ 4,27
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Namaxir: inj. [roztw.] 25 mg - 4 amp.-strzyk. Rx 100% 10,59
 R⁽¹⁾ 6,76
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

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 nieprawnoskończyny, w której nie uzyskano zadowalającej odpowiedzi po zastosowaniu fototerapii, terapii PUVA i retinoidów oraz ciężkiego uszczerbku 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 nieolegalność na typowy. WP: Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Actavis Group PTC hf.

Naproxen 250 Hasco: tabl. 250 mg - 30 szt. Rx 100% 10,59
 50%⁽¹⁾ 6,76
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Naproxen 250 Hasco: tabl. 250 mg - 50 szt. Rx 100% 17,29
 50%⁽¹⁾ 10,90
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Naproxen 500 Hasco: tabl. 500 mg - 15 szt. Rx 100% 10,59
 50%⁽¹⁾ 6,76
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Naproxen 500 Hasco: tabl. 500 mg - 30 szt. Rx 100% 19,54
 50%⁽¹⁾ 11,88
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Naproxen (1) W: Produkt leczniczy jako lek przeciwpalny, przeciwbólowy i przeciwgorączkowy stosowany jest w następujących wskazaniach: reumatoidalne zapalenie stawów; młodzieńcze reumatoidalne zapalenie stawów; choroba zwyrodnieniowa stawów; zeszywnięjące zapalenie stawów kręgosłupa; ostry napad dny moczanowej; ostry ból mięśniowo-stawowy; ostry ból różnego pochodzenia o umiarkowanym nasileniu, w tym ból menstruacyjny, ból głowy, ból zębów, ból pooperacyjny; stany gorączkowe. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Hasco-Lek SA

Naproxen Genoptim: tabl. 250 mg - 30 szt. Rx 100% 8,59
 50%⁽¹⁾ 4,76
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Naproxen Genoptim: tabl. 500 mg - 30 szt. Rx 100% 16,34
 50%⁽¹⁾ 8,68
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Naproxen (1) W: Dorosli: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów, zapalenia kości i stawów (choroba zwyrodnieniowa stawów), zeszywnięjącego zapalenia kręgosłupa, ostrej dny moczanowej, ostrych zaburzeń mięśniowo-szkieletowych i bolesnego miesiaczkowania. Dzieci: leczenie młodzieńczego reumatoidalnego zapalenia stawów. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Synoptis Pharma

Naproxen Hasco: czopki 250 mg - 10 szt. Rx 100% 11,76
 50%⁽¹⁾ 7,34
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Naproxen Hasco: czopki 500 mg - 10 szt. Rx 100% 18,27
 50%⁽¹⁾ 9,42
 DZ⁽²⁾ bezpl.
 S⁽²⁾ bezpl.

Naproxen (1) W: Choroby reumatyczne: reumatoidalne zapalenie stawów, młodzieńcze reumatoidalne zapalenie stawów, zeszywnięjące zapalenie stawów kręgosłupa. Ostry napad dny moczanowej. Ostry ból mięśniowo-stawowy: skręcenia, uszkodzenia powysiokowe, ból lędźwiowy, wypadnięcie jądra maziowego, zapalenie ścięgna, zapalenie kaletki maziowej, fibromialgia. Ból innego pochodzenia (np. ból menstruacyjny, ból głowy). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Hasco-Lek SA



Naproxen Polfarmex: tabl. 250 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Naproxen Polfarmex: tabl. 250 mg - 50 szt.	Rx	100%	22,54
		100%	15,05
		50% ⁽¹⁾	9,94
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Naproxen Polfarmex: tabl. 500 mg - 20 szt.	Rx	100%	20,00
		50% ⁽¹⁾	12,34
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Naproxen (1)W: Reumatoidalne zapalenie stawów, młodzieńcze reumatoidalne zapalenie stawów, zesztywniające zapalenie stawów kręgosłupa, ostre bóle mięśniowo-stawowe, ostry napad dny moczanowej. Łagodzenie bólów o umiarkowanej nasileniu (urazy tkanek miękkich) oraz bolesne mieszkczkowanie. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Naramig: tabl. powł. 2,5 mg - 6 szt.	Rx	100%	X
Naratriptan			GSK Pharmaceuticals SA
Naraya: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 21 szt.	Rx	100%	29,36
Naraya: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 63 szt.	Rx	100%	70,46
Ethinylestradiol + Drospirenone			Exeltis Poland Sp. z o.o.
Naraya Plus: -	Rx	100%	-
Naraya Plus: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 28 szt.	Rx	100%	30,27
Naraya Plus: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 84 szt.	Rx	100%	73,14
Ethinylestradiol + Drospirenone			Exeltis Poland Sp. z o.o.

O Nasen®: tabl. 10 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	11,81
O Nasen®: tabl. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	24,46
O Nasen®: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	30,53

Zolpidem tartrate Polfarmex

Nasiona Inu: nasiona - 1 op. 250 g OTC 100% 4,39

Flax seeds Polpharma

Nasometin: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 10 g (60 dawek)	Rx	100%	18,50
		100%	15,01
		50% ⁽¹⁾	7,51
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Nasometin: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 18 g (140 dawek)

Mometasono furoate (1)W: Aerozol do nosa wskazany jest w leczeniu objawów sezonowego alergicznego lub całorocznego zapalenia błony śluzowej nosa u dorosłych i u dzieci w wieku 3 lat i starszych. Produkt jest wskazany w leczeniu polipów nosa u dorosłych w wieku co najmniej 18 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Nasometin - (IR): aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 18 g Sandoz GmbH

Mometasono furoate Inpharm

Nasonex®: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. (140 dawek)

Mometasono furoate Organon Polska

Natamycyna Unia: tabl. dopochwowa 25 mg - 20 szt. Rx 100% 28,20

Natamycyn Unia

Natrium Bicarbonicum Polpharma 8,4%: inj. doż. [roztw.] 84 mg/ml - 10 amp. 20 ml Lz 100%

Sodium bicarbonate Polpharma

Navelbine®: kaps. 20 mg - 1 szt. Rx 100% 179,52

Navelbine®: kaps. 30 mg - 1 szt. Rx 100% 269,27

Vinorelbine (1) Chemioterapia ICD-10: C.63. W: Niedrobnokomórkowy rak płuca. Zaawansowany rak piersi. Pierre Fabre Medicament

Navelbine®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 10 fioł. 1 ml Rx 100% 516,08

Navelbine®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 50 mg/5 ml - 10 fioł. 5 ml Rx 100% 2580,38

Vinorelbine (1) Chemioterapia ICD-10: C.63. W: Niedrobnokomórkowy rak płuca. Zaawansowany rak piersi z przerzutami. Pierre Fabre Medicament

Navirel®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 10 fioł. 1 ml Rx 100% 228,96

Navirel®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 10 fioł. 5 ml Rx 100% 1144,80

Vinorelbine (1) Chemioterapia ICD-10: C.63. W: W monoterapii u pacjentów z przerzutowym rakiem piersi (w IV stopniu zaawansowania), u których chemioterapia obejmująca antybiotyki antrycyclicynowy i taksan zakończyła się niepowodzeniem lub nie jest właściwa. Niedrobnokomórkowy rak płuca (w III lub IV stopniu zaawansowania). medac

Naxalgaln: kaps. twarde 75 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 55,54

Naxalgaln: kaps. twarde 150 mg - 60 szt. ◆ Rx 100% 105,17

Pregabalin (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym WP:

Neuropatia u dzieci do 18 rż. (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany w leczeniu bólu neuropatycznego pochodzenia obwodowego i ośrodkowego u osób dorosłych. Produkt jest wskazany w leczeniu skrajnym napadów częściowych u dorosłych, które są lub nie są wtórnie uogólnione. Produkt jest wskazany w leczeniu uogólnionych zaburzeń lękowych (ang. GAD) u osób dorosłych.

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,125 mg/ml - 20 amp. 2 ml	Rx	100%	66,11
		R ⁽¹⁾	3,20
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 10 amp. 2 ml Rx 100% 58,11

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 10 amp. 2 ml Rx 100% 35,25

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 81,59

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

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,25 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 10 amp. 2 ml Rx 100% 35,25

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 81,59

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 30%⁽¹⁾ 24,48

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Neubud: zaw. do nebulizacji 0,5 mg/ml - 20 amp. 2 ml Rx 100% 3,20

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 15,96

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

Nebispes: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 7,02

laktozy, galaktozy. Ważne informacje: Stosować pod nadzorem lekarza, po rozważeniu wszystkich możliwych sposobów żywienia, w tym karmienia piersią. Środek żywienia odpowiedni do stosowania jako jedyné źródło pożywienia dla niemowląt do ukończenia 1. r.ż. oraz jako uzupełnienie diety dzieci w wieku powyżej 1 r.ż. Środek żywienia zawiera *Bifidobacterium breve M-16V* i nie jest wskazany dla noworodków przedwcześnie urodzonych oraz dla niemowląt i dzieci z niedoborem odporności. W przypadku pacjentów z centralnym dostępem żylnym (cewnikiem centralnym), żywności enteralnie przez zgłębnik umieszczony w okolicy zażwiernikowej lub z zespołem krótkiego jelita, nie zaleca się stosowania środka żywienia bez wcześniejszej pełnej oceny ryzyka i korzyści, dokonanej przez personel medyczny oraz uważnego monitorowania. **Ostrzeżenie:** środek żywienia nie jest przeznaczony do stosowania pozajelitowego.

Neocate® Junior: prosz. do przyg. zaw. odżywczej [smak neutralny] - 1 op. 400 g	Ź	100%	129,72
	R ⁽¹⁾		3,20
Neocate® Junior: prosz. do przyg. zaw. odżywczej [smak truskawkowy] - 1 op. 400 g	Ź	100%	130,61
	R ⁽¹⁾		4,09
Neocate® Junior: prosz. do przyg. zaw. odżywczej [smak waniliowy] - 1 op. 400 g	Ź	100%	130,61
	R ⁽¹⁾		4,09

Dieta eliminacyjna mlekostępcza (1) Postępowanie dietetyczne u dzieci w wieku powyżej 1 roku życia w ciężkiej alergii na białka mleka krowiego oraz złożonej nietolerancji białek pokarmowych.

W: Do postępowania dietetycznego u dzieci w wieku powyżej 1 r.ż. w: alergii na białka mleka krowiego, złożonej nietolerancji białek pokarmowych i innych schorzeniach, w których wskazana jest dieta elementarna.

Neocate® LCP: prosz. do przyg. zaw. - 1 op. 400 g	Ź	100%	156,01
	R ⁽¹⁾		3,20

Dieta eliminacyjna mlekostępcza (1) Postępowanie dietetyczne u niemowląt w ciężkiej alergii na białka mleka krowiego oraz złożonej nietolerancji białek pokarmowych.

W: Do postępowania dietetycznego u niemowląt w alergii białka mleka krowiego, złożonej nietolerancji białek pokarmowych i innych schorzeniach, w których wskazana jest dieta elementarna.

Neocitec: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg - 1 fiol. 1 ml	Rx	100%	34,34
	R ⁽¹⁾		bezpł.
Neocitec: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg - 1 fiol. 5 ml	Rx	100%	171,72
	R ⁽¹⁾		bezpł.

Vinorelbine (1) Chemioterapia ICD-10: C.63.

W: Winorelbina jest wskazana w leczeniu: niedobornokomórkowego raka płuca (stadium 3 lub 4); w monoterapii u pacjentów z przerobionym rakiem piersi (stadium 4), w przypadku, gdy chemioterapia oparta na schematach zawierających antyrcykliny lub taksony okazała się nieskuteczna lub nie może być zastosowana. **Sandoz GmbH**

Neomycinum Jelfa: maść do oczu 5 mg/g - 1 tuba 3 g	Rx	100%	20,68
	R ⁽¹⁾		bezpł.

Neomycin Pharmaswiss

Neomycinum TZF: aerozol do stos. zewnętrznego 11,72 mg/g - 1 op. 16 g	Rx	100%	24,18
	R ⁽¹⁾		bezpł.

Neomycinum TZF: aerozol do stos. zewnętrznego 11,72 mg/g - 1 op. 32 g

Neomycin	Poifa Tarchomin SA	100%	29,01
	R ⁽¹⁾		bezpł.

Neomycinum TZF: tabl. 250 mg - 16 szt.

Neomycin	Poifa Tarchomin SA	100%	15,15
	R ⁽¹⁾		bezpł.

Neoparin: inj. [roztw.] 20 mg/0,2 ml - 10 amp.-strzyk. 0,2 ml

Neoparin: inj. [roztw.] 20 mg/0,2 ml - 10 amp.-strzyk. 0,2 ml	Rx	100%	42,61
	R ⁽¹⁾		11,45
	C ⁽²⁾		bezpł.
	DZ ⁽²⁾		bezpł.
	S ⁽⁴⁾		bezpł.

Neoparin: inj. [roztw.] 40 mg/0,4 ml - 10 amp.-strzyk. 0,4 ml

Neoparin: inj. [roztw.] 40 mg/0,4 ml - 10 amp.-strzyk. 0,4 ml	Rx	100%	87,45
	R ⁽¹⁾		21,93
	C ⁽²⁾		bezpł.
	DZ ⁽²⁾		bezpł.
	S ⁽⁴⁾		bezpł.

Neoparin: inj. [roztw.] 60 mg/0,6 ml - 10 amp.-strzyk. 0,6 ml

Neoparin: inj. [roztw.] 60 mg/0,6 ml - 10 amp.-strzyk. 0,6 ml	Rx	100%	126,04
	R ⁽¹⁾		26,16
	C ⁽²⁾		bezpł.
	DZ ⁽²⁾		bezpł.
	S ⁽⁴⁾		bezpł.

Neoparin: inj. [roztw.] 80 mg/0,8 ml - 10 amp.-strzyk. 0,8 ml

Neoparin: inj. [roztw.] 80 mg/0,8 ml - 10 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	100%	164,38
	R ⁽¹⁾		31,21
	C ⁽²⁾		bezpł.
	DZ ⁽²⁾		bezpł.
	S ⁽⁴⁾		bezpł.

Neoparin: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml

Neoparin: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 10 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	202,24
	R ⁽¹⁾		35,77
	C ⁽²⁾		bezpł.
	DZ ⁽²⁾		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 intensywnych z ostrymi schorzeniami (takimi jak ostra niewydolność serca, niewydolność oddechowa, ciężkie zakrzepienie żył) oraz ograniczonej mobilności, narażonych na podwyższone ryzyko żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych. Leczeniu ZChZZ 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: leczenie niestabilnej dławicy piersiowej oraz zawału serca bez uniesienia odcinka ST (NSTEMI), w skojarzeniu z podawaniem doustnie kwasem acetylosalicylowym; 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

wy - 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 antagonistów witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepiających u kobiet ciężarnych po wszczęciu zaskawki 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 odpowiednią częstą kontrolą INR, d) nawroty żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych 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 żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży - w przypadkach innych niż określone w ChPL; krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze) - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

NeoRecormon® 500: inj. [roztw.] 500 j.m./0,3 ml - 6 amp.-strzyk. 0,3 ml

NeoRecormon® 2000: inj. [roztw.] 2000 j.m./0,3 ml - 6 amp.-strzyk. 0,3 ml

NeoRecormon® 3000: inj. [roztw.] 3000 j.m./0,3 ml - 6 amp.-strzyk. 0,3 ml

NeoRecormon® 4000: inj. [roztw.] 4000 j.m./0,3 ml - 6 amp.-strzyk. 0,3 ml

NeoRecormon® 5000: inj. [roztw.] 5000 j.m./0,3 ml - 6 amp.-strzyk. 0,3 ml

NeoRecormon® 6000: inj. [roztw.] 6000 j.m./0,3 ml - 6 amp.-strzyk. 0,3 ml

NeoRecormon® 10000: inj. [roztw.] 10 000 j.m./0,6 ml - 6 amp.-strzyk. 0,6 ml

NeoRecormon® 20000: inj. [roztw.] 20000 j.m./0,6 ml - 6 amp.-strzyk. 0,6 ml

NeoRecormon® 30000: inj. [roztw.] 30000 j.m./0,6 ml - 1 amp.-strzyk.

Epoetin beta

Neorelium®: tabl. powł. 5 mg - 20 szt. ◆

Diazepam Poifa Tarchomin SA

Neorelium®: inf. [roztw.] 5 mg/ml - 50 amp. 2 ml ◆

Diazepam Poifa Tarchomin SA

Neospasmina® Duo: syrop (500 mg+ 3,125 mg Zn²⁺)/5 ml - 1 but. 150 ml

Neospasmina® Duo: tabl. 1000 mg+ 6,25 mg Zn²⁺ - 10 szt.

Neospasmina® Duo: tabl. 1000 mg+ 6,25 mg Zn²⁺ - 30 szt.

Zinc gluconate + Inosine pranobex Afofarm Farmacja Polska

Neospasmina®: syrop 2,23 ml/10 ml - 1 but. 119 ml

Neospasmina®: syrop 2,23 ml/10 ml - 1 but. 992 ml

Valeriana extract + Hawthorn extract Polpharma

Neospasmina® Extra: kaps. 80 mg+ 50 mg+ 5 mg+ 250 mg - 20 szt.

Neospasmina® Extra: kaps. 80 mg+ 50 mg+ 5 mg+ 250 mg - 30 szt.

Valeriana extract + Pyridoxine + Magnesium oxide + Melissa extract Polpharma

Neospasmina® noc: syrop 3,15 ml/15 ml - 1 but. 119 ml

Valeriana extract + Hawthorn extract + Passiflora + Hop Polpharma

Neosynephrin-POS® 10%: krople do oczu 100 mg/ml - 1 but. 10 ml

Phenylephrine hydrochloride URSAPHARM Poland

Neotigasone: kaps. 10 mg - 30 szt.

Neotigasone: kaps. 10 mg - 100 szt.

Neotigasone: kaps. 25 mg - 30 szt.

Neotigasone: kaps. 25 mg - 100 szt.

Acitretin (1)W: Ciężkie postacie łuszczyca, w tym: łuszczyca erythrodermiczna, uogólniona lub miejscowa łuszczyca krostkowa. Ciężkie zaburzenia rogowacenia skóry, jak na przykład: wrodzona rybia łuska, łupież czerwony mieszkowy, choroba Dariera, inne zaburzenia rogowacenia skóry, które nie poddają się innym metodom leczenia. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Neulasta®: inj. [roztw.] 6 mg/0,6 ml - 1 amp.-strzyk. 0,6 ml z zabezpiec. igły

Pegfilgrastim Amgen

Neupogen®: inj. [roztw.] 300 µg/ml - 5 fiol.

Neupogen®: inj. [roztw.] 600 µg/ml - 1 amp.-strzyk.

Neupogen®: inj. [roztw.] 600 µg/ml - 5 amp.-strzyk.

Neupogen®: inj. [roztw.] 960 µg/ml - 1 amp.-strzyk.

Neupogen®: inj. [roztw.] 960 µg/ml - 5 amp.-strzyk.

Filgrastim Amgen

Neupro: system transdermalny 2 mg/24 h - 7 szt.

Neupro: system transdermalny 2 mg/24 h - 28 szt.

Neupro: system transdermalny 4 mg/24 h - 7 szt.

Neupro: system transdermalny 4 mg/24 h - 28 szt.

Neupro: system transdermalny 6 mg/24 h - 28 szt.

Neupro: system transdermalny 8 mg/24 h - 28 szt.

Rotigotine UCB Pharma

Neurolipon-MIP 600: kaps. miękkie 600 mg - 30 szt.

Neurolipon-MIP 600: kaps. miękkie 600 mg - 100 szt.

Alpha lipoic acid MIP Pharma

Neuro® 0,25: tabl. 0,25 mg - 30 szt. ◆

Neuro® 1,0: tabl. 1 mg - 30 szt. ◆

Neuro® SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,5 mg - 30 szt. ◆

Alprazolam Zentiva

Neurontin® 100: kaps. 100 mg - 100 szt. ◆

Neurontin® 300: kaps. 300 mg - 100 szt. ◆

Neurontin® 400: kaps. 400 mg - 100 szt. ◆

Neurontin® 600: tabl. powł. 600 mg - 100 szt. ◆

Neorelium®: tabl. powł. 5 mg - 20 szt. ◆

Diazepam Poifa Tarchomin SA

Neorelium®: inf. [roztw.] 5 mg/ml - 50 amp. 2 ml ◆

Diazepam Poifa Tarchomin SA

Neospasmina® Duo: syrop (500 mg+ 3,125 mg Zn²⁺)/5 ml - 1 but. 150 ml

Neospasmina® Duo: tabl. 1000 mg+ 6,25 mg Zn²⁺ - 10 szt.

Neospasmina® Duo: tabl. 1000 mg+ 6,25 mg Zn²⁺ - 30 szt.

Zinc gluconate + Inosine pranobex Afofarm Farmacja Polska

Neospasmina®: syrop 2,23 ml/10 ml - 1 but. 119 ml

Neospasmina®: syrop 2,23 ml/10 ml - 1 but. 992 ml

Valeriana extract + Hawthorn extract Polpharma

Neospasmina® Extra: kaps. 80 mg+ 50 mg+ 5 mg+ 250 mg - 20 szt.

Neospasmina® Extra: kaps. 80 mg+ 50 mg+ 5 mg+ 250 mg - 30 szt.

Valeriana extract + Pyridoxine + Magnesium oxide + Melissa extract Polpharma

Neospasmina® noc: syrop 3,15 ml/15 ml - 1 but. 119 ml

Valeriana extract + Hawthorn extract + Passiflora + Hop Polpharma

Neosynephrin-POS® 10%: krople do oczu 100 mg/ml - 1 but. 10 ml

Phenylephrine hydrochloride URSAPHARM Poland

Neotigasone: kaps. 10 mg - 30 szt.

Neotigasone: kaps. 10 mg - 100 szt.

Neotigasone: kaps. 25 mg - 30 szt.

Neotigasone: kaps. 25 mg - 100 szt.

Acitretin (1)W: Ciężkie postacie łuszczyca, w tym: łuszczyca erythrodermiczna, uogólniona lub miejscowa łuszczyca krostkowa. Ciężkie zaburzenia rogowacenia skóry, jak na przykład: wrodzona rybia łuska, łupież czerwony mieszkowy, choroba Dariera, inne zaburzenia rogowacenia skóry, które nie poddają się innym metodom leczenia. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Neulasta®: inj. [roztw.] 6 mg/0,6 ml - 1 amp.-strzyk. 0,6 ml z zabezpiec. igły

Pegfilgrastim Amgen

Neupogen®: inj. [roztw.] 300 µg/ml - 5 fiol.

Neupogen®: inj. [roztw.] 600 µg/ml - 1 amp.-strzyk.

Neupogen®: inj. [roztw.] 600 µg/ml - 5 amp.-strzyk.

Neupogen®: inj. [roztw.] 960 µg/ml - 1 amp.-strzyk.

Neupogen®: inj. [roztw.] 960 µg/ml - 5 amp.-strzyk.

Filgrastim Amgen

Neupro: system transdermalny 2 mg/24 h - 7 szt.

Neupro: system transdermalny 2 mg/24 h - 28 szt.

Neupro: system transdermalny 4 mg/24 h - 7 szt.

Neupro: system transdermalny 4 mg/24 h - 28 szt.

Neupro: system transdermalny 6 mg/24 h - 28 szt.

Neupro: system transdermalny 8 mg/24 h - 28 szt.

Rotigotine UCB Pharma

Neurolipon-MIP 600: kaps. miękkie 600 mg - 30 szt.

Neurolipon-MIP 600: kaps. miękkie 600 mg - 100 szt.

Alpha lipoic acid MIP Pharma

Neuro® 0,25: tabl. 0,25 mg - 30 szt. ◆



Neurontin® 800: tabl. powł. 800 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	135,39
		D ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,98
		S ⁽³⁾	bezpł.

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, z lub bez napadów 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 półpaścu u dorosłych.

Neurotop® Retard : tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	17,01
		R ⁽¹⁾	3,20
		B ⁽²⁾	bezpł.
		C ⁽³⁾	bezpł.
		D ⁽⁴⁾	bezpł.

Neurotop® Retard : tabl. o przedl. uwalnianiu 600 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	32,16
		B ⁽²⁾	bezpł.
		C ⁽³⁾	bezpł.
		D ⁽⁴⁾	bezpł.
		S ⁽⁵⁾	bezpł.

Carbamazepine (1)W: Padaczka, napady częściowe złożone lub proste, napady uogólnione toniczno-kloniczne: mieszane postaci napadów. Zespoły maniacko-depresyjne oraz zapobieganie zaburzeniom maniacko-depresyjnym (dwubiegunowym). Alkoholowy zespół abstynencyjny. Idiopatyczny nerwoból nerwu trójdzielnego oraz nerwoból nerwu trójdzielnego w przebiegu stwardnienia rozlanego. Karbamazepina jest zazwyczaj nieskuteczna w napadach z utratą świadomości (petit mal) oraz w napadach mioklonicznych. **WP:** Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przetrzucami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowych przetrzucach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL **(2)**Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe **(3)**Kobiety w ciąży **(4)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(5)**Pacjenci 65+ **(6)**Padaczka **WP:** Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przetrzucami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowych przetrzucach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL

Neurovit: tabl. powł. 100 mg+ 200 mg+ 0,2 mg - 20 szt.	Rx	100%	16,49
Neurovit: tabl. powł. 100 mg+ 200 mg+ 0,2 mg - 100 szt.	Rx	100%	57,99

Neurovit Fast: inj. [roztw.] (100 mg+ 100 mg+ 1 mg)/2 ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	19,99
--	----	------	-------

Nevanac: krople do oczu [zaw.] 1 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	67,20
Nevanac: krople do oczu [zaw.] 3 mg/ml - 1 but. 3 ml	Rx	100%	79,20

Nexavar®: tabl. powł. 200 mg - 112 szt.	Rx-z	100%	10188,72
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Sorafenib (1)Program lekowy: leczenie pacjentów z postępującym, miejscowo zaawansowanym lub z przetrzucami, różnicowanym (brodakowatym/pecherzykowym/oksyfiliowym - z komórek Hürthle'a) rakiem tarczycy, opornym na leczenie jedynym radioaktywnym

W: Produkt jest wskazany w leczeniu raka wątrobowokomórkowego. Produkt jest wskazany w leczeniu chorych z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym, u których nie powiodła się wcześniejsza terapia interferonem- α 2 lub zostały uznani za niekwalifikujących się do takiej terapii. Produkt jest wskazany do leczenia pacjentów z postępującym, miejscowo zaawansowanym lub z przetrzucami, różnicowanym (brodakowatym/pecherzykowym/z komórek Hürthle'a) rakiem tarczycy, opornym na leczenie jedynym radioaktywnym.

Nexium®: tabl. dojelitowe 20 mg - 14 szt.	Rx	100%	X
Nexium®: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	104,92
Nexium®: tabl. dojelitowe 40 mg - 7 szt.	Rx	100%	102,32
Nexium®: tabl. dojelitowe 40 mg - 14 szt.	Rx	100%	76,16

Nexapram: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	16,38
Nexapram: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	27,04

Nexviadyme: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 100 mg - 1 fiol. 10 ml ◆	Rx-z	100%	5323,32
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Avalglucosidaze alfa (1)Program lekowy: leczenie choroby Pompego **W:** Produkt leczniczy (awalglukozydaza alfa) jest wskazany w długotrwałej enzymatycznej terapii zastępczej u pacjentów z chorobą Pompego (niedobór kwasnej α -glukozydazy).

Nezyr: tabl. powł. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	73,00
-----------------------------------	----	------	-------

Nibix: kaps. twarde 100 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	297,65
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Nibix: kaps. twarde 400 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	595,30
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Imatinib (1)Chemioterapia ICD-10: C.70.a.; C.70.b.; C.70.c.; C.70.d. **W:** Imatinib jest wskazany w leczeniu: dorosłych pacjentów oraz dzieci i młodzieży z nowo rozpoznaną przewlekłą białaczką szpikową (ang. CML) z chromosomem Philadelphia (bcf-abl, Ph+), którzy nie kwalifikują się do zabiegu transplantacji szpiku jako leczenia pierwszego rzutu; dorosłych pacjentów oraz dzieci i młodzieży z

CML Ph+ w fazie przewlekłej, gdy leczenie interferonem α 2 jest nieskuteczne lub w fazie akceleracji choroby, lub w przebiegu przelomu blastycznego; dorosłych pacjentów oraz dzieci i młodzieży z nowo rozpoznaną ostrą białaczką limfoblastyczną z chromosomem Philadelphia (Ph+ ALL) w skojarzeniu z chemioterapią; dorosłych pacjentów z nawracającą lub oporną na leczenie Ph+ ALL w monoterapii; dorosłych pacjentów z zespołami mielodysplastycznymi/mieloproliferacyjnymi (ang. MDS/MPD) związanymi z rearanżacją genu receptora płytkopochodnego czynnika wzrostu (ang. PDGFR); dorosłych pacjentów z zaawansowanym zespołem hiper-eozynofiliowym (ang. HES) i/lub przewlekłą białaczką eozynofiliową (ang. CEL) z rearanżacją FIP1L1-PDGFR α . Nie oceniano wpływu imatinibu na wynik transplantacji szpiku. Imatinib jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nieoperacyjnymi guzowatymi włókniakomięsakami skóry (ang. DFSP) oraz dorosłych pacjentów z nawracającymi i/lub z przetrzucami DFSP, którzy nie kwalifikują się do zabiegu chirurgicznego. U dorosłych pacjentów oraz dzieci i młodzieży, skuteczność imatinibu została oceniona na podstawie współczynnika ogólnej odpowiedzi hematologicznej i cytogenetycznej oraz okresu przeżycia wolnego od progresji choroby w CML, współczynnika odpowiedzi hematologicznej i cytogenetycznej w Ph+ ALL, MDS/MPD, współczynnika odpowiedzi hematologicznej w HES/CEL oraz na podstawie obiektywnego współczynnika odpowiedzi u dorosłych pacjentów z DFSP. Doświadczenie ze stosowaniem imatinibu u pacjentów z MDS/MPD związanymi z rearanżacją genu PDGFR jest bardzo ograniczone. W wyjątkiem nowo rozpoznanej przewlekłej białaczki szpikowej (CML) brak kontrolowanych badań klinicznych wykazujących korzyść kliniczną lub zwiększone przeżycie w tych wskazaniach.

Nicergolin®: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,89
Nicergoline			Filofarm
Nicerin®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	24,49
Nicerin®: tabl. powł. 10 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	39,46
Nicergoline			Neurapharm Arzneimittel
Nidrazid: tabl. 100 mg - 250 szt.	Rx	100%	43,89
Isoniazid			Zentiva

Nifuroksazyd Hasco: zaw. doust. 220 mg/5 ml - 1 but. 100 g	Rx	100%	11,81
Nifuroksazyd			Hasco-Lek SA

Nifuroksazyd Richter: kaps. twarde 200 mg - 12 szt.	OTC	100%	10,60
Nifuroksazyd Richter: tabl. powł. 100 mg - 24 szt.	OTC	100%	9,68

Nifuroksazyd Richter: zaw. doust. 220 mg/5 ml - 1 op. 90 ml	Rx	100%	13,62
Nifuroksazyd			Gedeon Richter

Nilogrin®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	30,09
Nilogrin®: tabl. powł. 10 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	42,23
Nilogrin®: tabl. powł. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	50,75
Nilogrin®: tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	48,05

Nimenrix: inj. [prosz.+ rozp.] 0,5 ml - 1 fiol. (+1 amp.-strzyk.+2 igły)	Rx	100%	185,89
Nimenrix: inj. [prosz.+ rozp.] 0,5 ml - 1 fiol. (+1 amp.-strzyk.)	Rx	100%	184,89
Nimenrix: inj. [prosz.+ rozp.] 0,5 ml - 1 fiol. (+1 amp. rozp.)	Rx	100%	186,65

Meningococcal polysaccharide vaccine			Pfizer
--------------------------------------	--	--	--------

Nimesil®: granulát do przyg. zaw. 100 mg - 9 sasz. 2 g	Rx	100%	21,70
		100%	18,09

Nimesil®: granulát do przyg. zaw. 100 mg - 30 sasz. 2 g	Rx	50%	9,05
		D ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Nimesulide (1)W: Leczenie ostrego bólu. Pierwotne bolesne miesiączkowanie. Produkt należy przepisywać wyłącznie jako lek drugiego rzutu. Decyzja o zastosowaniu nimesulidu powinna być podejmowana na podstawie indywidualnej dla każdego pacjenta oceny całkowitego ryzyka. **(2)**Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)**Pacjenci 65+

Nimotop® S: tabl. powł. 30 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	268,91
Nimodipine			Bayer

Nimotop® S: inf. [roztw.] 0,2 mg/ml - 1 but. 50 ml ◆	Lz	100%	132,96
Nimodipine			Bayer

Nimvastid: kaps. twarde 1,5 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	30%	14,90
		S ⁽²⁾	11,61
		D ⁽²⁾	bezpł.
		100%	24,94

Nimvastid: kaps. twarde 3 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	30%	18,37
		S ⁽²⁾	16,37
		100%	49,06

Nimvastid: kaps. twarde 3 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	30%	35,91
		S ⁽²⁾	32,91
		100%	37,12

Nimvastid: kaps. twarde 4,5 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	30%	27,26
		S ⁽²⁾	24,26
		100%	72,67

Nimvastid: kaps. twarde 4,5 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	30%	52,94
		S ⁽²⁾	49,94
		100%	49,06

Nimvastid: kaps. twarde 6 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	30%	35,91
		S ⁽²⁾	32,91
		100%	95,77

Nimvastid: kaps. twarde 6 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	30%	69,47
		S ⁽²⁾	66,47
		100%	95,77

Nimvastid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 1,5 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	30%	14,90
		S ⁽²⁾	11,61
		100%	24,94

Nimvastid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 3 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	30%	18,37
		S ⁽²⁾	16,37
		100%	48,45

Nimvastid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 3 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	30%	35,30
		S ⁽²⁾	32,30
		100%	37,12

Nimvastid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 4,5 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	30%	27,26
		S ⁽²⁾	24,26
		100%	71,83

Nimvastid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 4,5 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	30%	52,10
		S ⁽²⁾	49,10
		100%	49,06

Nimvastid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 6 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	30%	35,91
		S ⁽²⁾	32,91
		100%	94,70

Nimvastid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 6 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	30%	68,40
		S ⁽²⁾	65,40
		100%	95,77

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

W: Leczenie objawów lagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia typu alzheimerskiego. Leczenie objawów lagodnej do średniozaawansowanej postaci otępienia u pacjentów z idyopatyczną chorobą Parkinsona.

Ninlaro: kaps. twarde 2,3 mg - 3 szt. ◆	Rx-z	100%	18889,20
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Ninlaro: kaps. twarde 3 mg - 3 szt. ◆	Rx-z	100%	18889,20
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Ninlaro: kaps. twarde 4 mg - 3 szt. ◆	Rx-z	100%	18889,20
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Isaxozim (1)Program lekowy: lenalidomid w leczeniu chorych na opornego lub nawrotowego szpiczaka mnogiego **W:** Produkt leczniczy w skojarzeniu z lenalidomidem i deksametazonem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, u których stosowano wcześniej co najmniej jeden schemat leczenia.

Nironovo SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	40,60
		30%	20,11
		S ⁽²⁾	bezpł.

Nironovo SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	77,35
		30%	36,37
		S ⁽²⁾	bezpł.

Nironovo SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	148,37
		30%	66,41
		S ⁽²⁾	bezpł.

Ropinirel (1)Choroba i zespół Parkinsona **(2)**Pacjenci 65+

W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie lewodopy do leczenia; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne oraz pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

Nitisinone MDK: kaps. twarde 2 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Nitisinone MDK: kaps. twarde 5 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Nitisinone MDK: kaps. twarde 10 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	X

Nitrazepam GSK: tabl. 5 mg - 20 szt.	Rx	100%	8,46
Nitrazepam			GSK PSC Poland sp. z o.o.

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

Nitrendypina EGIS: tabl. 10 mg - 60 szt. (4 blistry)	Rx	100%	10,80
		S ⁽²⁾	5,33
		100%	8,75

Nitrendypina EGIS: tabl. 20 mg - 30 szt. (2 blistry)	Rx	100%	3,28
		S ⁽²⁾	bezpł.
		100%	16,55

Nitrendypina EGIS: tabl. 20 mg - 60 szt. (4 blistry)	Rx	100%	6,40
		S ⁽²⁾	bezpł.
		100%	95,77

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

Nitrocard®: maść 20 mg/g - 1 tuba 30 g ◆	Rx	100%	26,00
Glyceril trinitrate			Chemo-Elektromet

Nitromint®: aerozol podjęzykowy 400 µg/dawkę - 1 poj. 11 g (200 dawek) ◆	Rx	100%	18,29
		R ⁽¹⁾	3,41
		S ⁽²⁾	bezpł.

Glyceril trinitrate (1)W: Leczenie ostrych napadów dławicy piersiowej. Zapobieganie napadom dławicy piersiowej przez podawanie leku przed wysiłkiem fizycznym. Leczenie wspomagające w nagłych przypadkach niewydolności lewokomorowej (asma sercowa). **(2)**Pacjenci 65+

Nitroxolin forte: kaps. miękkie 250 mg -
--



Skuteczny przepływ

pentoxifyline
polfilin
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Nivalin: inj. [roztw.] 2,5 mg/ml - 10 amp. 1 ml	Rx	100%	53,69
Nivalin: inj. [roztw.] 5 mg/ml - 10 amp. 1 ml	Rx	100%	98,40
Galantamine Sopharma			
Nivalin - (IR): inj. [roztw.] 5 mg/ml - 10 amp. 1 ml	Rx	100%	102,00
Galantamine Pharmapoint			
Nivelium Pro: balsam - op. 400 ml	DK	100%	33,00
Nivelium Pro: krem specjalny - op. 75 ml	DK	100%	19,60
Prep. Zołż Aloform Farmacja Polska			

Nivestim: inf./inj. [roztw.] 12 ml j./0,2 ml - 5 amp.-strzyk. 0,2 ml	Rx-z	100%	X
Nivestim: inf./inj. [roztw.] 30 ml j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100%	X
Nivestim: inf./inj. [roztw.] 48 ml j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100%	X
Filgrastim Hesperia			

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. Długotwale leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli. Zapobieganie owrzodzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym stosowaniem nieselektywnych NLPZ u pacjentów z grupy zwiększonego ryzyka, wymagających długotrwałego stosowania NLPZ. Dawka 40 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i powyżej. Refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli. Eradykacja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną przez *H. pylori*. Choroba wrzodowa żołądka i 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+

Nobaxin: tabl. powł. 500 mg - 2 szt.	Rx	100%	X
Nobaxin: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.	Rx	100%	10,00
Nobaxin: tabl. powł. 500 mg - 6 szt.	Rx	100%	27,90
Azithromycin LEK-AM			
▼Noclaud: tabl. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	65,00
Cilostazol Egis			
Noctis: tabl. powł. 12,5 mg - 14 szt.	Rx	100%	19,00
Doxylamine hydrogen succinate Biofarm			

○Noctofer®: tabl. 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	12,60
Lormetazepam Pofu Tarchomin SA			

Nodofree: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	19,84
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,38
		S ⁽³⁾	bezpł.
Nodofree: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 3 but. 5 ml ◆	Rx	100%	54,85
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Dorzolamide (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaska (3)Pacjenci 65+
W: Produkt jest wskazany w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzokulistycznego u pacjentów: z nadciśnieniem ocznym, z jaskrą z otwartym kątem, z jaskrą torebkową. Produkt jest stosowany jako lek wspomagający w połączeniu z β -adrenolitykami lub w monoterapii u pacjentów, którzy nie reagują na leczenie β -adrenolitykami, lub u pacjentów, u których β -adrenolityki są przeciwwskazane.

Nodofree Combi: krople do oczu [roztw.] (20 mg+ 5 mg)/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	26,49
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
Nodofree Combi: krople do oczu [roztw.] (20 mg+ 5 mg)/ml - 3 but. 5 ml ◆	Rx	100%	71,76
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,00
		S ⁽³⁾	bezpł.

Dorzolamide + Timolol (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaska (3)Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy wskazany w leczeniu zwiększonego ciśnienia śródokulistycznego u pacjentów z jaskrą otwartego kąta lub jaskrą w przebiegu zespołu rzekomego złuszczenia (pseudoefoliacji), gdy monoterapia lekiem β -adrenolitycznym jest niewystarczająca.

Nodom: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	22,90
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,44
		S ⁽³⁾	bezpł.
Nodom: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 3 but. 5 ml ◆	Rx	100%	54,86
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,21
		S ⁽³⁾	bezpł.

Dorzolamide (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaska (3)Pacjenci 65+
W: Preparat jest wskazany: jako lek wspomagający w połączeniu z β -adrenolitykami; w monoterapii u pacjentów, którzy nie reagują na leczenie β -adrenolitykami u pacjentów, u których β -adrenolityki są przeciwwskazane; w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzokulistycznego w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem, jaskry torebkowej.

Nodom Combi: krople do oczu [roztw.] (20 mg+ 5 mg)/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	30,41
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,12
		S ⁽³⁾	bezpł.
Nodom Combi: krople do oczu [roztw.] (20 mg+ 5 mg)/ml - 3 but. 5 ml ◆	Rx	100%	71,98
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,00
		S ⁽³⁾	bezpł.

Dorzolamide + Timolol (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaska (3)Pacjenci 65+
W: Lek jest wskazany w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzokulistycznego u chorych z jaskrą z otwartym kątem lub jaskrą w przebiegu zespołu rzekomego złuszczenia, gdy terapia lekiem β -adrenolitycznym podawanym miejscowo jest niewystarczająca.

NO-IBS: kaps. twarde 60 mg - 100 szt.	Rx	100%	49,50
NO-IBS: kaps. twarde 120 mg - 60 szt.	Rx	100%	49,50
Alverine Adamed			
Nolicin®: tabl. 400 mg - 20 szt.	Rx	100%	14,69
Norfloracin Kрка			
Noliprel®: tabl. powł. 2,5/0,625 mg - 30 szt.	Rx	100%	34,00
Perindopril arginine + Indapamide Servier			

Noliprel® Bi-Forte: tabl. 10/2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	41,02
		R ⁽¹⁾	36,25
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Perindopril arginine + Indapamide (1)W: Stosowanie preparatu jest wskazane w leczeniu nadciśnienia tętniczego samotnego u pacjentów, u których osiągnięto odpowiednią kontrolę ciśnienia za pomocą perindoprylu 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+

Noliprel® Forte: tabl. powł. 5/1,25 mg - 30 szt.	Rx	100%	26,67
		R ⁽¹⁾	24,29
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Perindopril arginine + Indapamide (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samotnego u dorosłych. Stosowanie produktu jest wskazane u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane podczas stosowania perindoprylu w monoterapii. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

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 - 28 szt. ◆

Nolpaza® 40 mg tabletki dojelitowe: tabl. dojelitowe 40 mg - 56 szt. ◆

Nolpaza® 40 mg tabletki dojelitowe: tabl. dojelitowe 40 mg - 90 szt. ◆

Pantoprazole (1)W: Dawka 20 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i starsza. Objawowa choroba refluksowa przełyku. Długotwale leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli. Zapobieganie owrzodzeniu żołądka i dwunastnicy spowodowanym przez nieselektywne NLPZ u pacjentów z grupy ryzyka spowodowanego koniecznością stałego leczenia NLPZ. Dawka 40 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i starsza. Refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli. Eradykacja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z antybiotykoterapią u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną obecnością *H. pylori*. Choroba wrzodowa żołądka i dwunastnicy. Zespół Zollingera-Elisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu. **WP:** Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Nolpaza® 40 mg tabletki dojelitowe - (IR): tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	11,63
		50% ⁽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. Dorosli. Eradykacja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z antybiotykoterapią u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną obecnością *H. pylori*. Choroba wrzodowa żołądka i dwunastnicy. Zespół Zollingera-Elisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu. **WP:** Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Nolpaza® 40 mg tabletki dojelitowe - (IR): tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	11,61
		50% ⁽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. Dorosli. Eradykacja *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w skojarzeniu z antybiotykoterapią u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną obecnością *H. pylori*. Choroba wrzodowa żołądka i dwunastnicy; zespół Zollingera-Elisona oraz inne stany chorobowe związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu. **WP:** Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Nolvadex® D: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,31
Tamoxifen AstraZeneca			
○Nomefren: tabl. 5 mg - 20 szt.	Rx	100%	16,30
Nitrazepam Accord Healthcare			
Nonpres: tabl. powł. 25 mg - 30 szt.	Rx	100%	36,08
Nonpres: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	42,70
Eplerenone Adamed			

Nootropil®: tabl. powł. 800 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	16,70
Nootropil®: tabl. powł. 800 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	48,50
Nootropil®: tabl. powł. 1,2 g - 60 szt. ◆	Rx	100%	58,19
Nootropil®: tabl. powł. 1,2 g - 100 szt. ◆	Rx	100%	80,15
Nootropil® 20%: roztw. doust. 200 mg/ml - 1 but. 200 ml ◆	Rx	100%	23,56
Nootropil® 20%: roztw. doust. 200 mg/ml - 1 but. 150 ml ◆	Rx	100%	X
Nootropil® 33%: roztw. doust. 330 mg/ml - 1 but. 125 ml ◆	Rx	100%	39,43
Piracetam UCB Pharma			

Noqturina: liof. doustny 25 µg - 30 szt.	Rx	100%	96,89
Noqturina: liof. doustny 50 µg - 30 szt.	Rx	100%	96,89
Desmopresin acetate Ferring			

Noradrenaline Kabi: inf./inj. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 1 ml ◆	Lz	100%	-
Noradrenaline Kabi: inf./inj. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 4 ml ◆	Lz	100%	-
Noradrenaline Fresenius Kabi			

Noradrenalin Kalceks: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 1 ml ◆	Lz	100%	-
Noradrenalin Kalceks: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 4 ml ◆	Lz	100%	-
Noradrenaline AS Kalceks			

Norditropin NordiFlex: inj. (roztw.) 5 mg/1,5 ml - 1 wstrzyk. 1,5 ml	Rx-z	100%	436,08
Norditropin NordiFlex: inj. (roztw.) 10 mg/1,5 ml - 1 wstrzyk. 1,5 ml	Rx-z	100%	872,16
Somatropin (1)W: Leczenie ciężkiego niedoboru hormonu wzrostu u pacjentów dorosłych oraz u młodzieży po zakończeniu terapii promującej wzrastanie. Program lekowy: leczenie niskorosłych dzieci z przewlekłą niewydolnością nerek (PNN). Program lekowy: leczenie niskorosłych dzieci z somatropinową niedoczynnością przysadki. Program lekowy: leczenie niskorosłych dzieci z zespołem Turnera (ZT)			

W: Dzieci: zaburzenia wzrostu spowodowane niedoborem hormonu wzrostu. Zaburzenia wzrostu u dziewcząt spowodowane dysgenезją gonad (zespół Turnera). Opóźnienie wzrostu u dzieci spowodowane przewlekłą niewydolnością nerek przed okresem dojrzewania. Zaburzenia wzrostu u dzieci urodzonych jako zbyt małe w stosunku do wieku ciążowego (SGA) (obecny wzrost <2,5 SDS i wzrost standardowy, obliczony ze wzrostu rodziców <-1,0 SDS), z masą i/lub długością ciała po urodzeniu poniżej -2 SD, które nie wyrównały niedoboru wzrostu (HV SDS <0 w ciągu ostatniego roku) do wieku 4 lat lub później. Niedobór wzrostu spowodowany zespołem Noonan. **Dorosli:** niedobór hormonu wzrostu nabyty w dzieciństwie; u pacjentów z niedoborem hormonu wzrostu nabytym w dzieciństwie zdolność wydzielania hormonu wzrostu należy poddać ponownej ocenie po zakończeniu wzrostu. Badanie nie jest wymagane w przypadku pacjentów z niedoborem więcej niż 3 hormonów przysadki mózgowej, z dużym niedoborem hormonu wzrostu o podłożu genetycznym lub na skutek strukturalnych nieprawidłowości układu podwzgórzowo-przysadkowego, guzów ośrodkowego układu nerwowego lub nasłiwienia czaszki wysoką dawką promieniowania, albo u pacjentów z niedoborem hormonu wzrostu spowodowanym chorobą lub urazem układu podwzgórzowo-przysadkowego, jeśli po upływie minimum 4 tyg. bez leczenia hormonem wzrostu wyniki pomiaru stężenia insulinopodobnego czynnika wzrostu 1 (IGF-1) w osoczu wynosi <-2 SDS. U wszystkich pozostałych pacjentów należy wykonać pomiar stężenia IGF-1 oraz jeden test stymulacji wydzielania hormonu wzrostu; niedobór hormonu wzrostu nabyty w wieku dorosłym; znaczny niedobór hormonu wzrostu w wyniku stwierdzonych zaburzeń w obrębie osi podwzgórzowo-przysadkowej, na skutek nasłiwienia czaszki i urazowego uszkodzenia mózgu powinien być związany z niedoborem także innego hormonu wydzielanego przez osi podwzgórzowo-przysadkową, innego niż prolaktyna. Niedobór hormonu wzrostu powinien zostać potwierdzony jednym testem prowokacyjnym po zastosowaniu odpowiedniego leczenia zastępczego, korygującego niedobór innego hormonu osi podwzgórzowo-przysadkowej. U dorosłych testem prowokacyjnym z wyboru jest test tolerancji insuliny. W przypadku, gdy test tolerancji insuliny jest przeciwwskazany, należy zastosować inne testy prowokacyjne. Wskazanie jest wykonanie połączonego testu z arginina i hormonem uwalającym hormon wzrostu. Wykonanie testu z arginina lub z glukagonem może być również rozważone, chociaż testy te mają mniejszą wartość diagnostyczną niż test tolerancji insuliny.

Normaclin: żel 10 mg/g - 1 but. 30 ml (z pomp.)	Rx	100%	17,99
Normaclin: żel 10 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	14,65
Normaclin: żel 10 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	19,49
Normaclin: żel 10 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	20,29
Clindamycin Aloform Farmacja Polska			

W trosce o pacjenta z migreną!

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

Sumamigren
Sumatriptanum



Normatens® : tabl. draż. 5/0,5/0,1 mg - 20 szt. <i>Clopidamide + Dihydroergocristine + Reserpine</i>	Rx	100%	20,35
<small>Bausch Health</small>			
		100%	15,94
		C ⁽¹⁾	bezpł.
Normeg : tabl. powł. 250 mg - 50 szt. ◆	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	6,95
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	30,42
		C ⁽¹⁾	bezpł.
Normeg : tabl. powł. 500 mg - 50 szt. ◆	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	9,25
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	51,15
		C ⁽¹⁾	bezpł.
Normeg : tabl. powł. 500 mg - 100 szt. ◆	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	5,97
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	43,96
		C ⁽¹⁾	bezpł.
Normeg : tabl. powł. 750 mg - 50 szt. ◆	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	10,60
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	74,05
		C ⁽¹⁾	bezpł.
Normeg : tabl. powł. 750 mg - 100 szt. ◆	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	6,26
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	57,40
		C ⁽¹⁾	bezpł.
Normeg : tabl. powł. 1000 mg - 50 szt. ◆	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	12,22
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	96,75
		C ⁽¹⁾	bezpł.
Normeg : tabl. powł. 1000 mg - 100 szt. ◆	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	7,11
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
Levetiracetam (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka (4)Pacjenci 65+			
W: Lewetyracetam jest wskazany jako monoterapia w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u pacjentów w wieku od 16 lat z nowo rozpoznaną padaczką. Lewetyracetam jest wskazany jako terapia wspomagająca w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, dzieci i niemowląt w wieku od 1 m-ca z padaczką; w leczeniu napadów mioklonicznych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z młodzieńczą padaczką miokloniczną; w leczeniu napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną.			
		Zentivo	
		100%	7,34
		30% ⁽¹⁾	2,20
Normodipine® : tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	13,58
		30% ⁽¹⁾	4,07
Normodipine® : tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Amlodipine (1)W: Nadcisnienie tętnicze. Przewlekła, stabilna dławica piersiowa. Naczynioskurcząca dławica piersiowa (typu Prinzmetal). WP: Objaw Raynauda. Naciężny związek z twarzągią - leczenie pierwszoliniowe (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+			
		Gedeon Richter	
Normosan : ziola do zaparzania - 1 op. 100 g	OTC	100%	10,88
Prep. zioł.			
		Polpharma	
Normosan fix : ziola do zaparzania 1,4 g - 20 sasz.	OTC	100%	10,88
Prep. zioł.			
		Polpharma	
Norprolac® : tabl. 25/50 µg - 3 szt. + 3 szt.	Rx	100%	29,24
Norprolac® : tabl. 75 µg - 30 szt.	Rx	100%	117,58
Norprolac® : tabl. 150 µg - 30 szt.	Rx	100%	251,05
Quinagolide			
		Ferring	
Norsept : tabl. powł. 400 mg - 20 szt.	Rx	100%	X
Norfloxacin			
		Adamed	
Norvasc® : tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	14,50
Norvasc® : tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	19,50
Amlodipine			
		Upjohn EESV	
Norvir : tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
Ritonavir			
		AbbVie Polska	
NO-SPA® : inj. dom./doż./podsk. [roztw.] 40 mg/2 ml - 5 amp. 2 ml	Rx	100%	6,49
Drotaverine hydrochloride			
		Opelle Healthcare Commercial	
NO-SPA® forte : tabl. 80 mg - 20 szt.	Rx	100%	12,49
NO-SPA® forte : tabl. 80 mg - 50 szt.	Rx	100%	24,55
Drotaverine hydrochloride			
		Opelle Healthcare Commercial	

Nossin : tabl. powł. 5 mg - 28 szt.			
Levocetirizine dihydrochloride (1)W: Produkt leczniczy, tabl. powł. jest wskazany w leczeniu objawowym alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa) oraz pokrzywki u dorosłych i dzieci w wieku od 6 lat. WP: Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckiego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+			
		100%	14,09
		30% ⁽¹⁾	5,30
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		Apotex Inc.	
Novate : krem 0,5 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	11,92
Novate : maść 0,5 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	11,83
Clobetasol propionate			
		Bausch Health	
Novistig : inj. [roztw.] (0,5 mg+ 2,5 mg/ml) - 10 amp. 1 ml ◆	Lz	100%	503,54
Neostigmine methylosulphate + Glycopyrronium bromide			
		Sintetica GmbH	
Novocet® : tabl. powł. 250 mg - 10 szt.	Rx	100%	10,00
Cefuroxime axetil			
		PharmaSwiss	
NovoEight® : inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 250 j.m. - 1 fioł. (1 amp.-strzyk.+ tłok+ łącznik)	Rx-z	100%	497,99
NovoEight® : inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m. - 1 fioł. (1 amp.-strzyk.+ tłok+ łącznik)	Rx-z	100%	995,98
NovoEight® : inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 j.m. - 1 fioł. (1 amp.-strzyk.+ tłok+ łącznik)	Rx-z	100%	1991,95
NovoEight® : inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1500 j.m. - 1 fioł. (1 amp.-strzyk.+ tłok+ łącznik)	Rx-z	100%	2987,93
NovoEight® : inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 2000 j.m. - 1 fioł. (1 amp.-strzyk.+ tłok+ łącznik)	Rx-z	100%	3983,90
NovoEight® : inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 3000 j.m. - 1 fioł. (1 amp.-strzyk.+ tłok+ łącznik)	Rx-z	100%	5975,86
Coagulation factor VIII			
		Novo Nordisk	
Novofem® : tabl. powł. 1 mg+ 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	40,76
Estradiol + Norethisterone (dawki sekwencyjne)			
		Novo Nordisk	
Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergenne grzybów pleśniowych : inj. podsk. [zaw.] [począł. 400 Alternaria tenuis100%] - 3 fioł. 4,5 ml (steż. 1-3)	Rx	100%	900,00
Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergenne grzybów pleśniowych : inj. podsk. [zaw.] [począł. 400 Alternaria tenuis100%] - 1 fioł. 4,5 ml (steż. 3)	Rx	100%	750,00
Allergen extracts			
		Sun Farm	
Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergenne pochodzenia zwierzęcego (siersć, nabłonki, pierze) : inj. podsk. [zaw.] [począł. 306 Siersć psa100%] - 3 fioł. 4,5 ml (steż. 1-3)	Rx	100%	900,00
Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergenne pochodzenia zwierzęcego (siersć, nabłonki, pierze) : inj. podsk. [zaw.] [począł. 306 Siersć psa100%] - 1 fioł. 4,5 ml (steż. 3)	Rx	100%	750,00
Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergenne pochodzenia zwierzęcego (siersć, nabłonki, pierze) : inj. podsk. [zaw.] [począł. 309 Siersć kota100%] - 3 fioł. 4,5 ml (steż. 1-3)	Rx	100%	900,00
Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergenne pochodzenia zwierzęcego (siersć, nabłonki, pierze) : inj. podsk. [zaw.] [począł. 309 Siersć kota100%] - 1 fioł. 4,5 ml (steż. 3)	Rx	100%	750,00
Allergen extracts			
		Sun Farm	
Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergenne roztoczy kurzu domowego : inj. podsk. [zaw.] [począł. 708 Dermatophagoides farinae50%+ 725 Dermatophagoides pteronyssinus50%] - 2 fioł. 4,5 ml (steż. 3)	Rx	100%	1162,09
		R ⁽¹⁾	33,60
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergenne roztoczy kurzu domowego : inj. podsk. [zaw.] [począł. 708 Dermatophagoides farinae50%+ 725 Dermatophagoides pteronyssinus50%] - 3 fioł. 4,5 ml (steż. 1-3)	Rx	100%	409,55
		R ⁽¹⁾	19,41
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Novo-Helisen® Depot Wyciągi alergenne roztoczy kurzu domowego : inj. podsk. [zaw.] [począł. 708 Dermatophagoides farinae50%+ 725 Dermatophagoides pteronyssinus50%] - 1 fioł. 4,5 ml (steż. 3)	Rx	100%	589,33
		R ⁽¹⁾	25,08
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Allergen extracts (1)W: Wyciągi alergenne przeznaczone są do oddziaływania (immunoterapii swoistej) w schorzeniach alergicznych (IgE-zależnych), takich jak: alergiczny katar (nieżyt nosa), alergiczne zapalenie spojówek, alergiczna astma oskrzelowa itd., wywoływane przez alergeny niemożliwe do wyeliminowania ze środowiska pacjenta. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+			
		Sun Farm	
NovoMix® 30 Penfill® : inj. [zaw.] 100 j/ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	135,05
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	38,27
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
NovoMix® 50 Penfill® : inj. [zaw.] 100 j/ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	135,05
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	38,27
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
Insulin aspart (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4)Pacjenci 65+			
W: Produkty leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 10 lat i powyżej.			
		Novo Nordisk	

NovoRapid® : inj. [roztw.] 100 j/ml - 1 fioł. 10 ml	Rx	100%	80,99
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	17,00
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
Insulin aspart (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4)Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 1 rok i powyżej.			
		Novo Nordisk	
NovoRapid® FlexPen : inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 1 wstrzyk. 3 ml	Rx	100%	X
NovoRapid® FlexPen : inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 5 wstrzyk. 3 ml	Rx	100%	X
Insulin aspart			
		Novo Nordisk	
		100%	131,50
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	34,72
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
Insulin aspart (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Cukrzyca (4)Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 1 rok i powyżej.			
		Novo Nordisk	
NovoSeven® 1 mg : inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1 mg (50 KJ.m) - 1 fioł. (1 amp.-strzyk.+ tłok+ łącznik)	Rx	100%	3421,68
NovoSeven® 2 mg : inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 2 mg (100 KJ.m) - 1 fioł. (1 amp.-strzyk.+ tłok+ łącznik)	Rx	100%	6843,36
NovoSeven® 5 mg : inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 5 mg (250 KJ.m) - 1 fioł. (1 amp.-strzyk.+ tłok+ łącznik)	Rx	100%	17108,39
NovoSeven® 8 mg : inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 8 mg (400 KJ.m) - 1 fioł. (1 amp.-strzyk.+ tłok+ łącznik)	Rx-z	100%	27373,42
Eptacog alfa			
		Novo Nordisk	
Novothyral® 75 : tabl. 0,075mg+ 0,015mg - 100 szt.	Rx	100%	X
Novothyral® 100 : tabl. 0,1mg+ 0,02mg - 100 szt.	Rx	100%	X
Liothyronine sodium + Levothyroxine sodium			
		Merck	
Novynette® : tabl. powł. 0,02 mg+ 0,15 mg - 21 szt.	Rx	100%	16,13
Ethinylestradiol + Desogestrel			
		Gedeon Richter	
Noxafil : inf. [konc. do przyg. roztw.] 300 mg - 1 fioł.	Rx-z	100%	X
Posaconazole			
		Merck Sharp & Dohme	
○ Nioxizol : tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	10,83
Zolpidem tartrate			
		Actavis Group PTC ehf	
Nplate® : inj. [prosz. do przyg. roztw.] 125 µg - 1 fioł. (zestaw)	Rx-z	100%	1290,17
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Nplate® : inj. [prosz. do przyg. roztw.] 250 µg - 1 fioł. (zestaw)	Rx-z	100%	X
Nplate® : inj. [prosz. do przyg. roztw.] 500 µg - 1 fioł. (zestaw)	Rx-z	100%	X
Nplate® : inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 250 µg - 1 fioł. (zestaw)	Rx-z	100%	2580,34
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Romiplostim (1)Program lekowy: leczenie dorosłych chorych na pierwotną małopłytkowość immunologiczną, Program lekowy: leczenie pediatrycznych chorych na pierwotną małopłytkowość immunologiczną			
W: Lek jest wskazany do stosowania u pacjentów w wieku od pierwszego rż. z przewlekłą pierwotną małopłytkowością immunologiczną (idiopatyczną), który wykazuje niedostateczną odpowiedź na inne sposoby leczenia (np. terapię kortykosteroidami, immunoglobulinami).			
		Amgen	
▼ Nubeqa : tabl. powł. 300 mg - 112 szt. ◆	Rx-z	100%	14007,77
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Darolutamide (1)Program lekowy: leczenie opornego na kastrację raka gruczołu krokowego			
		Bayer	
▼ Nucala : inj. [prosz. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fioł.	Rx-z	100%	4464,72
		B ⁽¹⁾	bezpł.
▼ Nucala : inj. [roztw.] 100 mg - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	4464,72
		B ⁽¹⁾	bezpł.
▼ Nucala : inj. [roztw.] 100 mg - 1 wstrzyk.	Rx-z	100%	4464,72
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Mepolizumab (1)Program lekowy: leczenie ciężkiej astmy alergicznej			
W: Ciężka astma eozynofilowa. Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu uzupełniającym u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z ciężką, oporną na leczenie astmą eozynofilową. Przewlekłe zapalenie zatok przynosowych z polipami nosa (ang. CRSwNP). Produkt leczniczy, wraz z kortykosteroidami doraźnymi, wskazany jest jako terapia uzupełniająca w leczeniu dorosłych pacjentów z ciężkim CRSwNP, u których leczenie kortykosteroidami ogólnoustrojowymi i/lub zabieg chirurgiczny nie zapewniają odpowiedniej kontroli choroby. Eozynofilia ziarniniakowatość z zapaleniem naczyń (ang. EGPA). Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu uzupełniającym u pacjentów w wieku 6 lat i starszych z nawracająco-ustępującą lub oporną na leczenie eozynofiliową ziarniniakowatością z zapaleniem naczyń (EGPA). Zespół hipereozynofilowy (ang. HES). Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu uzupełniającym u dorosłych pacjentów z niewystarczająco kontrolowanym zespołem hipereozynofilowym bez możliwości do zidentyfikowania wtórnej przyczyny niehematologicznej.			
		GlaxoSmithKline (Ireland) Limited	
Nutramigen® 1 LGG Complete : prosz. do przyg. roztw. - 1 op. 400 g	Ś	100%	56,35
		30% ⁽¹⁾	36,54
Nutramigen® 2 LGG Complete : prosz. do przyg. roztw. - 1 op. 400 g	Ś	100%	62,29
		30% ⁽¹⁾	22,61



ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



Nutrigen® 3 LGG Complete: prosz. do przyg. roztw. - 1 op. 400 g

ŚZ	100%	50,94
	30% ⁽¹⁾	15,28

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

Mead Johnson Nutrition (Poland)

Nutrigen® PURAMINO: prosz. do przyg. zaw. - 1 puszcza 400 g

ŚZ	100%	109,86
	R ⁽¹⁾	3,20

Dieta eliminacyjna mlekazastępcza (1) Stosowanie dietetyczne u niemowląt od urodzenia i dzieci z ciężką postacią alergii na białko mleka krowiego oraz nietolerancją różnego rodzaju żywności, u których zastosowanie w postępowaniu dietetycznym hydrolyzatów o znacznym stopniu hydrolyzy nie przyniosło efektu, a także w alergii na białko sojowe i w przypadkach, gdy wskazane jest zastosowanie mieszanki elementarnej z wyzajniej

W: Stosowanie dietetyczne u niemowląt od urodzenia i dzieci z ciężką postacią alergii na białko mleka krowiego oraz nietolerancją różnego rodzaju żywności, u których zastosowanie w postępowaniu dietetycznym hydrolyzatów o znacznym stopniu hydrolyzy nie przyniosło efektu, a także w alergii na białko sojowe i w przypadkach, gdy wskazane jest zastosowanie mieszanki elementarnej z wyzajniej.

Mead Johnson Nutrition (Poland)

Nutrigen® PURAMINO JUNIOR: proszek - 1 puszcza 400 g

ŚZ	100%	127,60
	R ⁽¹⁾	3,20

Dieta eliminacyjna mlekazastępcza (1) Postępowanie dietetyczne u dzieci w wieku powyżej 1 roku życia w ciężkiej alergii na białko mleka krowiego, w alergii wielopokarmowej i innych schorzeniach, w których wskazana jest dieta elementarna

Mead Johnson Nutrition (Poland)

NuvaRing®: system terapeutyczny dopochowowy (120 µg+ 15 µg)/24 h - 1 szt. (system+ aplikator)

Rx	100%	X
----	------	---

NuvaRing®: system terapeutyczny dopochowowy (120 µg+ 15 µg)/24 h - 3 szt. (systemy+ aplikatory)

Rx	100%	X
----	------	---

Etonogestrel + Ethinylestradiol

Organon Polska

Nuvaxovid: inf. [dyspersja] 5 µg/0,5 ml - 10 fioł. 5 ml

Rx	100%	X
----	------	---

COVID-19 Vaccine (recombinant, adjuvanted)

Novavax

▼Nuwig: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 250 j.m. - 1 fioł.+ 1 amp.-strzyk, 2,5 ml

Rx-z	100%	681,16
	B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Nuwig: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m. - 1 fioł.+ 1 amp.-strzyk, 2,5 ml

Rx-z	100%	1362,31
	B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Nuwig: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 j.m. - 1 fioł.+ 1 amp.-strzyk, 2,5 ml

Rx-z	100%	2724,62
	B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Nuwig: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 2000 j.m. - 1 fioł.+ 1 amp.-strzyk, 2,5 ml

Rx-z	100%	5449,25
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Coagulation factor VIII (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B

W: Zapobieganie i leczenie krwawień u pacjentów cierpiących na hemofilię A (wrodzony niedobór czynnika VIII). Lek może być stosowany we wszystkich grupach wiekowych.

Octapharma

Nyscandin: zaw. doust. 100 000 IU/ml - 1 but. 30 ml

Rx	100%	21,80
----	------	-------

Nystatin: zaw. doust. 100 000 j.m./ml - 1 but. 30 ml

Rx	100%	31,92
----	------	-------

Nystatin TZF: prosz. do przyg. zaw. doust. 100000 j.m./ml - 1 but. 5 g

Rx	100%	27,00
----	------	-------

Nystatin Teva: granulat do przyg. zaw. 2 400 000 j.m./5 g - 1 but. 28 ml

Rx	100%	23,19
----	------	-------

Nystatina Teva: tabl. dojelitowe 500 000 j.m. - 16 szt.

Rx	100%	18,01
----	------	-------

Nystatina VP: tabl. dopochowowa 100 000 j.m. - 10 szt.

Rx	100%	28,54
----	------	-------

Obsidan: kaps. dojelitowe, twarde 100 mg - 50 szt.

Rx	100%	65,00
----	------	-------

OC-35®: tabl. draż. 2 mg+ 0,035 mg - 21 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

OC-35®: tabl. draż. 2 mg+ 0,035 mg - 63 szt.

Rx	100%	X
----	------	---

Ethinylestradiol + Cyproterone acetate

Polfarmex

▼Ocrevus: inf. [konc. do przyg. roztw.] 30 mg/ml - 1 fioł. 10 ml

Rx-z	100%	23849,62
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Ocrelizumab (1) Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rzutowymi postaciami stwardnienia rozsianego (ang. relapsing forms of multiple sclerosis, RMS), z aktywną chorobą, definiowaną na podstawie cech klinicznych lub radiologicznych. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z wczesną pierwotnie postępującą postacią stwardnienia rozsianego (ang. primary progressive multiple sclerosis, PPMS) ocenianą na podstawie czasu trwania choroby i poziomu niesprawności, a także cech radiologicznych charakterystycznych dla aktywności zapalnej.

Roche Registration

Octagam: inf. [roztw.] 2,5 g/50 ml - 1 but. 50 ml

Rx	100%	X
----	------	---

Octagam: inf. [roztw.] 5 g/100 ml - 1 but. 100 ml

Rx	100%	X
----	------	---

Octagam: inf. [roztw.] 10 g/200 ml - 1 but. 200 ml

Rx	100%	X
----	------	---

Octagam: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 but. 50 ml

Lz	100%	1053,74
----	------	---------

Octagam: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 but. 100 ml

Lz	100%	2107,48
----	------	---------

Immunoglobulin normal human

Octapharma

Octagam 10%: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 but. 200 ml

Lz	100%	X
----	------	---

Octagam 10%: inf. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 20 ml

Lz	100%	X
----	------	---

Immunoglobulin normal human

Octapharma

Octanate: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 250 j.m. - 1 amp.

Rx	100%	489,40
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Octanate: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 500 j.m. - 1 amp.

Rx	100%	978,80
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Octanate: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 1000 j.m. - 1 amp. Rx

100%	1957,61
B ⁽¹⁾	bezpł.

Factor VIII (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B

W: Leczenie i profilaktyka krwawień u chorych na hemofilię A (wrodzony niedobór czynnika VIII). Ten produkt nie zawiera farmakologicznie skutecznej ilości czynnika von Willebranda, dlatego nie może być stosowany w leczeniu choroby von Willebranda.

Octapharma

Octanate F 500: inj. doz. [prosz.] 500 j.m. - 1 fioł. prosz. (+1 fioł. rozp.)

Lz	100%	978,80
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Octanate F 500: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 j.m. - 1 fioł. prosz. (+1 fioł. rozp.)

Lz	100%	1957,61
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Factor IX (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B

W: Leczenie i profilaktyka krwawień u pacjentów z hemofilią B (wrodzony niedobór czynnika IX).

Octapharma

Octeogestrel: pastylki twarde 2,6 mg - 24 szt.

Rx	100%	21,99
----	------	-------

Ocenaicid dihydrochloride

M.C.M. Klosterfrau Healthcare

Oekolp®: krem dopochowowy 1 mg/g - 1 tuba 25 g (+ aplik.)

Rx	100%	41,00
----	------	-------

Estriol

Kadefarm

Oekolp® forte: globulki dopochowowe 0,5 mg - 10 szt.

Rx	100%	28,00
----	------	-------

Oekolp® forte: globulki dopochowowe 0,5 mg - 24 szt.

Rx	100%	55,00
----	------	-------

Estriol

Kadefarm

Oestrogel: żel przezskórny 0,75 mg/dawkę - 1 poj. 80 g

Rx	100%	45,66
	30% ⁽¹⁾	17,59
	S ⁽²⁾	bezpł.

Estradiol (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania u kobiet po menopauzie jako: hormonalna terapia zastępcza (HTZ) w leczeniu objawów spowodowanych niedoborem estrogenów (u kobiet, u których od ostatniej miesiączki upłynęło co najmniej 6 m-cy). Zapobieganie osteoporozie u kobiet po menopauzie, z dużym ryzykiem przyszłych złamań, u których występuje nietolerancja lub przeciwwskazania do stosowania innych produktów leczniczych, stosowanych w zapobieganiu osteoporozie. Doświadczenia dotyczące leczenia kobiet powyżej 65 lat jest ograniczone.

WP: Transseksualizm (F64.0) (2) Pacjenci 65+

Besins Healthcare

Ofev: kaps. miękkie 100 mg - 60 szt. ◆

Rx	100%	5552,28
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Ofev: kaps. miękkie 150 mg - 60 szt. ◆

Rx	100%	9845,28
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Nintedanib (1) Program lekowy: leczenie idiopatycznego włókniaka płuc. Program lekowy: leczenie nintedanibem choroby śródmiąższowej płuc związanej z twardziną układową

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu idiopatycznego włókniaka płuc (ang. IPF). Produkt leczniczy jest również wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu innych przewlekłych przebiegających z włókniem śródmiąższowych chorób płuc (ang. ILD) o fenotypie postępującym. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu choroby śródmiąższowej płuc związanej z twardziną układową (ang. SSC-ILD).

Beehringer Ingelheim

Ofloxadex®: krople do oczu [roztw.] 3 mg/ml - 1 poj. 5 ml

Rx	100%	27,17
----	------	-------

Ofloxacin

Polpharma

Ofloxamed: krople do oczu [roztw.] 3 mg/ml - 1 but. 5 ml

Rx	100%	17,88
----	------	-------

Ofloxacin

Sun Farm

Oftaquix®: krople do oczu 5 mg/ml - 1 but. 5 ml

Rx	100%	34,00
----	------	-------

Oftaquix® sine: krople do oczu 5 mg/ml - 20 poj.

Rx	100%	60,00
----	------	-------

Levofloxacin

Santen Oy

Oftevis®: krople do oczu [roztw.] 2,5 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆

Rx	100%	5,51
	30% ⁽¹⁾	1,65
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	S ⁽²⁾	bezpł.

Oftevis®: krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆

Rx	100%	5,51
	30% ⁽¹⁾	1,65
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	S ⁽²⁾	bezpł.

Timolol (1) Jaskra (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie zwiększonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z: nadciśnieniem ocznym, przewlekłą jaskrą z otwartym kątem.

Polpharma

Ofitorix: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆

Rx	100%	X
----	------	---

Dorzolamide

Bausch Health

Ofitorix: krople do oczu [roztw.] 20 mg+ 5 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆

Rx	100%	26,39
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	3,20
	S ⁽³⁾	bezpł.

Dorzolamide + Timolol (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w jaskrze otwartego kąta lub jaskrze torkowej, gdy monoterapia lekiem β-adrenolitycznym jest niewystarczająca.

Bausch Health

▼Ogivri: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 150 mg - 1 fioł. prosz. 15 ml

Rx-z	100%	1324,53
	B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Ogivri: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 420 mg - 1 fioł. prosz.

Rx-z	100%	2879,70
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Trastuzumab (1) Chemioterapia ICD-10: C.86a.; C.86.b.; C.86.c.

W: Rak piersi z przerzutami. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim rakiem piersi z przerzutami; w monoterapii u pacjentów, którzy otrzymali dotychczas co najmniej 2 schematy chemioterapii z powodu choroby nowotworowej z przerzutami. Upřednio stowa-

ne schematy chemioterapii muszą zawierać co najmniej antracykliny i taksany, o ile nie było przeciwwskazań do tego typu leczenia. Ponadto u pacjentów z dodatnim wynikiem badania na obecność receptorów hormonalnych warunkiem jest niepowodzenie hormonoterapii, o ile nie było przeciwwskazań do tego typu leczenia; w skojarzeniu z paklitaksem do leczenia tych pacjentów, którzy nie otrzymywali dotychczas chemioterapii z powodu choroby nowotworowej z przerzutami i dla których antracyklina jest niewskazana; w skojarzeniu z docetaksem do leczenia tych pacjentów, którzy nie otrzymywali dotychczas chemioterapii z powodu choroby nowotworowej z przerzutami; w skojarzeniu z inhibitorem aromatazy do leczenia pacjentek po menopauzie, z dodatnim wynikiem badania na obecność receptorów hormonalnych, u których doszło do rozwoju choroby nowotworowej z przerzutami, nieleczonych wcześniej trastuzumabem. **Wczesne stadium raka piersi.** Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim rakiem piersi we wczesnym stadium: po operacji, chemioterapii (neoadiuwantowej lub adiuwantowej) oraz radioterapii (jeżeli jest stosowana); po chemioterapii adiuwantowej z dokсорubicyną i cyklofosfamidem, w skojarzeniu z paklitaksem lub docetaksem; w skojarzeniu z chemioterapią adiuwantową z zastosowaniem docetakselu i karboplatyny; w skojarzeniu z chemioterapią neoadiuwantową, a następnie w terapii adiuwantowej produktem leczniczym w miejscu zaawansowanym (w tym zapalny) raku piersi lub w przypadku guza o średnicy >2 cm. Produkt leczniczy powinien być stosowany wyłącznie u pacjentów z przerzutami lub wczesnym rakiem piersi, u których w komórkach guza stwierdzono (za pomocą dokładnych i zwalidowanych testów) nadekspresję receptora HER2 lub amplifikację genu HER2. **Rak żołądka z przerzutami.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z kapecytabiną lub 5-FU i cisplatiną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim gruczolakorakiem żołądka z przerzutami lub połączenia przelkowo-żołądkowego, których nie poddawano wcześniej terapii przeciwnowotworowej z powodu choroby rozlanej. Produkt leczniczy powinien być stosowany wyłącznie u pacjentów z rakiem żołądka z przerzutami, u których w komórkach guza stwierdzono nadekspresję HER2, określaną jako IHC2+ i potwierdzoną wynikami SISH lub FISH bądź przez wynik IHC3+. W diagnostyce guza powinny być stosowane dokładne i zwalidowane metody oceny.

Viatriis Ltd

OKmeter Core: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.

100%	35,43
WM 30% ⁽¹⁾	10,63
R ⁽²⁾	3,20

Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Biovia

○Oksazepam TZF: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆

Rx	100%	7,58
----	------	------

Oxazepam

Poła Tarchomin SA

Okteva: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 10 mg - 1 fioł. prosz. (+1 amp.-strzyk. rozp.)

Rx-z	100%	X
------	------	---

Okteva: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 20 mg - 1 fioł. prosz. (+1 amp.-strzyk. rozp.)

Rx-z	100%	X
------	------	---

Okteva: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 30 mg - 1 fioł. prosz. (+1 amp.-strzyk. rozp.)

Rx-z	100%	X
------	------	---

Octreotide

Teva B.V.

Olanzapin Actavis: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆

Rx	100%	X
----	------	---

Olanzapin Actavis: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆

Rx	100%	X
----	------	---

Olanzapin Actavis: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆

Rx	100%	X
----	------	---

Olanzapin Actavis: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆

Rx	100%	X
----	------	---

Olanzapine

Actavis Group PTC ehf.

Olanzapina Mylan: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆

Rx	100%	42,83
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	3,20
	S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzapina Mylan: tabl. powł. 5 mg - 56 szt. ◆

Rx	100%	23,40
	100%	80,36
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	3,20
	S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzapina Mylan: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆

Rx	100%	36,40
	100%	231,21
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	10,45
	S ⁽³⁾	bezpł.



Refundacja od lipca 2015
Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

Olanzapina Mylan: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	139,07
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	5,97
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

Olanzapina Stada: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
---	----	------	---

Olanzapina Stada: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
--	----	------	---

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

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

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

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

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

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

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

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

Olanzapine Apotex: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 98 szt. (blist.) ◆	Rx	100%	5,23
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	93,71
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

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

Olanzapine Apotex: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	174,94
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	5,97
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

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

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

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

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

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

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

Olanzapine Lekam: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	140,30
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	6,99
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzapine Lekam: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	183,96
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	6,21
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	Rx	100%	183,96
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	6,21
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

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

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

Olanzar: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	39,75
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzar: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	79,67
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzar: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	79,67
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

Olanzin: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	45,56
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzin: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	23,76
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	90,34
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzin: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	45,20
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+
W: Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym u pacjentów, którzy wykazali dobrą odpowiedź terapeutyczną w początkowej fazie leczenia. Olanzapina jest wskazana w leczeniu umiarkowanych do ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina wskazana jest w zapobieganiu nawrotom u pacjentów z chorobą afektywną dwubiegunową.
Actavis Group PTC dkt.

Olanzin - (IR): tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
---	----	------	---

Olanzin - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
--	----	------	---

Olanzapine	Rx	100%	38,90
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzin - (IR): tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	73,12
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzin - (IR): tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	3,20
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+
W: Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym u pacjentów, którzy wykazali dobrą odpowiedź terapeutyczną w początkowej fazie leczenia. Olanzapina jest wskazana w leczeniu umiarkowanych do ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina wskazana jest w zapobieganiu nawrotom u pacjentów z chorobą afektywną dwubiegunową.
Delfarma

Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	44,55
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	83,79
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	121,07
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	4,48
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	158,31
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	4,48
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	12,39
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	7,99
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	15,37
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	9,62
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	16,69
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	16,69
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+
W: Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym u pacjentów, którzy wykazali dobrą odpowiedź terapeutyczną w początkowej fazie leczenia. Olanzapina jest wskazana w leczeniu umiarkowanych do ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w terapii epizodu manii uzyskano odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina wskazana jest w zapobieganiu nawrotom u pacjentów z chorobą afektywną dwubiegunową.
Teve B.V.

Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	12,39
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	7,99
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	15,37
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	9,62
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	16,69
		Dz ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	16,69
		S ⁽³⁾	bezpł.

Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia
W: Dorosli. Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym u 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



Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:
2 mg x 15 tabl.

One Touch Select Plus: test paskowy - 50 szt.	100%	38,35
	WM 30% ⁽¹⁾	11,51
	R ⁽²⁾	3,20

Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Onglyzia: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	209,19
--------------------------------------	----	------	--------

Onirex: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆

Onirex: tabl. powł. 10 mg - 100 szt. ◆

Onko BCG® 50: prosz. i rozp. do przyg. zaw. do podaw. do pęcherza moc. 50 mg - 1 amp. prosz.+ 1 amp. z rozp.

Onko BCG® 100: prosz. i rozp. do przyg. rozwt. do podaw. do pęcherza moc. 100 mg - 1 amp. prosz.+ rozp. 1 ml

BCG vaccine

Onkotopium (1)W: Tiotropium jest wskazany jako lek rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym w celu złagodzenia objawów u pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP).

(2) Ciężka postać POChP z udokumentowanym badaniem spirometrycznym z wartością wskaźnika FEV₁ <50% oraz ujemną próbą rozkurczową

(3) Pacjenci 65+

▼Ontozry: tabl. powł. 12,5/25 mg - op. 28 szt. (14 x 25 mg + 14 x 12,5 mg) ◆

▼Ontozry: tabl. powł. 50 mg - op. 28 szt. ◆

▼Ontozry: tabl. powł. 100 mg - op. 28 szt. ◆

▼Ontozry: tabl. powł. 150 mg - op. 28 szt. ◆

▼Ontozry: tabl. powł. 200 mg - op. 28 szt. ◆

Cenobamate (1) Leczenie wspomagające napadów ogniskowych ulegających albo nieulegających wtórnemu uogólnieniu u dorosłych pacjentów z padaczką z brakami kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej jednej próby terapii dodanej

(2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu wspomagającym napadów ogniskowych ulegających albo nieulegających wtórnemu uogólnieniu u pacjentów dorosłych z padaczką, u których nie osiągnięto dostatecznej kontroli choroby pomimo zastosowania co najmniej dwóch przeciwpadaczkowych produktów leczniczych w przeszłości.

▼Ontuzant: inf. [prosz. do przyg. konc. rozwt.] 150 mg - 1 fioł. 15 ml

Trastuzumab

Onureg: tabl. powł. 200 mg - 7 szt. ◆

Onureg: tabl. powł. 300 mg - 7 szt. ◆

Acetidine (1) Program lekowy: leczenie chorych na ostrą białaczkę szpikową

W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia podtrzymującego po terapii indukującej lub indukującej i konsolidującej u dorosłych chorych z ostrą białaczką szpikową (ang. AML), którzy są w całkowitej remisyj (ang. CR) lub całkowitej remisyj z niepełną regeneracją morfologii krwi (ang. CR1) i nie kwalifikują się do przeszczepienia macierzystych komórek krwiotwórczych (ang. HSCT) lub nie wyraziły zgody na taką procedurę.

Opacorden®: tabl. powł. 200 mg - 60 szt. ◆

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

Opamid: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 1,5 mg - 30 szt.

Indapamide (1)W: Samoistne nadciśnienie tętnicze. (2) Pacjenci 65+

Opatano®: krople do oczu 1 mg/ml - 1 but. 5 ml

Olopatadine

▼Opvido: inf. [konc. do przyg. rozwt.] 10 mg/ml - 1 fioł. 4 ml ◆

▼Opvido: inf. [konc. do przyg. rozwt.] 10 mg/ml - 1 fioł. 10 ml ◆

Nivalumab (1) Program lekowy: leczenie czerniaka skóry lub błon śluzowych ipilimumabem, Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca, Program

lekowy: leczenie opornych i nawrotowych postaci chłoniaków CD30+ (C81 Choroba Hodgkina; C84.5 Inne i nieokreślone chłoniaki T). Program lekowy: leczenie pacjentów z rakiem urotelialnym, Program lekowy: leczenie płaskonabłonkowego raka narządów głowy i szyi w skojarzeniu z radioterapią w miejscowo zaawansowanej chorobie, Program lekowy: leczenie raka nerki, Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka jelita grubego, Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka żołądka

W: Czerniak. Produkt leczniczy w monoterapii lub w skojarzeniu z ipilimumabem jest wskazany do leczenia zaawansowanego czerniaka (nieoperacyjnego lub przerzutowego) u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej. W porównaniu do niwolumabu w monoterapii dłuższy czas przeżycia bez progresji choroby (PFS) i przeżycia całkowitego (OS) dla niwolumabu w skojarzeniu z ipilimumabem został stwierdzony tylko u pacjentów z małą ekspresją PD-L1 na komórkach guza. **Leczenie uzupełniające czerniaka.** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia uzupełniającego czerniaka w stopniu zaawansowania IIB lub IC oraz czerniaka z zajęciem węzłów chłonnych lub z przerzutami, u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej po całkowitej resekcji. **Niedrobnokomórkowy rak płuca (NDRP).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z ipilimumabem i 2 cyklami chemioterapii opartej na pochodnych platyny jest wskazany do leczenia pierwszej linii niedrobnokomórkowego raka płuca z przerzutami u dorosłych, u których w tkance nowotworowej nie występują mutacje aktywujące w genie EGFR lub translokacja w genie ALK. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami niedrobnokomórkowego raka płuca po wcześniejszej chemioterapii u dorosłych. **Leczenie neoadiuwantowe NDRP.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny jest wskazany w leczeniu neoadiuwantowym operacyjnego, niedrobnokomórkowego raka płuca z wysokim ryzykiem nawrotu u dorosłych pacjentów, u których ekspresja PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi $\geq 1\%$. **Złosiwy międzybłoniak opłucnej (ang. MPM).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z ipilimumabem jest wskazany do leczenia pierwszej linii nieoperacyjnego złosiwego międzybłoniaka opłucnej, u dorosłych pacjentów. **Rak nerwowokomórkowy (ang. RCC).** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia zaawansowanego raka nerwowokomórkowego po wcześniejszym leczeniu u dorosłych. Produkt leczniczy w skojarzeniu z ipilimumabem jest wskazany do leczenia pierwszej linii zaawansowanego raka nerwowokomórkowego, u dorosłych pacjentów z przerzutami z kabozyntybnym jest wskazany do leczenia pierwszej linii zaawansowanego raka nerwowokomórkowego, u dorosłych pacjentów. **Klasyyczny chłoniak Hodgkina (ang. cHL).** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotowym lub opornym na leczenie klasycznym chłoniakiem Hodgkina po autologicznym przeszczepieniu komórek macierzystych szpiku (ang. ASCT) i leczeniu brentuksymbem z wedotylną, **Płaskonabłonkowy rak głowy i szyi (ang. SCCHN).** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu nawrotowego lub z przerzutami płaskonabłonkowego raka głowy i szyi, który uległ progresji podczas lub po zakończeniu terapii opartej na pochodnych platyny u dorosłych. **Rak urotelialny.** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu nieoperacyjnego raka urotelialnego miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu wcześniejszej terapii opartej na pochodnych platyny. **Leczenie uzupełniające raka urotelialnego.** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia uzupełniającego raka urotelialnego naciekającego błonę mięśniową (ang. MIUC) u dorosłych z ekspresją PD-L1 na komórkach guza $\geq 1\%$, z wysokim ryzykiem nawrotu po radykalnej resekcji MIUC. **Rak jelita grubego w tym odbytnicy (ang. CRC) z zaburzeniami mechanizmów naprawy nieprawidłowo sparowanych nukleotydów DNA (ang. dMMR) lub z wysoką niestabinością mikrosatelitarną (ang. MSI-H).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z ipilimumabem jest wskazany w leczeniu raka jelita grubego w tym odbytnicy u dorosłych pacjentów z zaburzeniami mechanizmów naprawy nieprawidłowo sparowanych nukleotydów DNA lub z wysoką niestabinością mikrosatelitarną, po wcześniejszej chemioterapii skojarzonej opartej na fluoropirymidynie. **Płaskonabłonkowy rak przełyku (ang. OSCC).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z ipilimumabem jest wskazany do leczenia pierwszej linii zaawansowanego, nieoperacyjnego, nawrotowego lub z przerzutami płaskonabłonkowego raka przełyku, u dorosłych pacjentów z ekspresją PD-L1 na komórkach guza $\geq 1\%$. Produkt leczniczy w połączeniu z chemioterapią skojarzoną opartą na fluoropirymidynie i pochodnych platyny jest wskazany do leczenia pierwszej linii zaawansowanego, nieoperacyjnego, nawrotowego lub z przerzutami płaskonabłonkowego raka przełyku, u dorosłych pacjentów z ekspresją PD-L1 na komórkach guza $\geq 1\%$. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z zaawansowanym nieoperacyjnym, nawrotowym lub z przerzutami płaskonabłonkowym rakiem przełyku po wcześniejszej chemioterapii skojarzonej opartej na fluoropirymidynie i pochodnych platyny. **Leczenie uzupełniające raka przełyku lub połączenia żołądkowo-przełykowego (ang. OC lub GEJC).** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu uzupełniającego dorosłych pacjentów z rakiem przełyku lub połączenia żołądkowo-przełykowego, z chorobą resztkową, po wcześniejszej chemioradioterapii neoadiuwantowej. **Gruzołakorak żołądka, połączenia żołądkowo-przełykowego (ang. GEJ) lub przełyku.** Produkt leczniczy w połączeniu z chemioterapią skojarzoną opartą na fluoropirymidynie i pochodnych platyny jest wskazany do leczenia pierwszej linii HER-2 ujemnego, zaawansowanego lub z przerzutami gruzołakoraka żołądka, połączenia żołądkowo-przełykowego lub przełyku u dorosłych pacjentów, u których łączny wynik pozytywny (ang. CPS) z ekspresją PD-L1 w tkance nowotworowej wynosi ≥ 5 .

▼Opudalag: inf./inj. [konc. do przyg. rozwt.] 240 mg + 80 mg - 1 fioł. 20 ml **nowos**

Nivalumab + Relatlimab (1) Program lekowy: leczenie czerniaka skóry lub błon śluzowych ipilimumabem

W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia pierwszej linii zaawansowanego (nieoperacyjnego lub przerzutowego) czerniaka u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej z ekspresją PD-L1 na komórkach guza <1%.

Opakan FAST: inj. [rozwt.] 15 mg/1,5 ml

Meloxicam

Opakan forte: tabl. 15 mg - 10 szt.

Opakan forte: tabl. 15 mg - 30 szt.

Meloxicam (1)W: Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostrego choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów. Długotrwałe leczenie objawowe zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Opakan-keto: żel 25 mg/g - 1 tuba 100 g

Opakan-keto: żel 25 mg/g - 1 tuba 50 g

Ketoprofen

Opryme: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,26 mg+ 0,52 mg+ 1,05 mg - 21 szt.	100%	26,18
	Rx 30% ⁽¹⁾	10,05
	S ⁽²⁾	bezpł.

Opryme: tabl. o przedl. uwalnianiu 1,05 mg - 30 szt.	100%	58,93
	Rx 30% ⁽¹⁾	19,42
	S ⁽²⁾	bezpł.

Opryme: tabl. o przedl. uwalnianiu 1,57 mg - 30 szt.	100%	84,68
	Rx 30% ⁽¹⁾	25,40
	S ⁽²⁾	bezpł.

Opryme: tabl. o przedl. uwalnianiu 2,1 mg - 30 szt.	100%	111,69
	Rx 30% ⁽¹⁾	33,51
	S ⁽²⁾	bezpł.

Pramipexole (1) Leczenie objawów idiopatycznej choroby Parkinsona u dorosłych, w monoterapii (bez lewodopy) lub w skojarzeniu z lewodopą, tzn. w czasie trwania choroby, do jej późnych okresów, kiedy działanie lewodopy słabnie lub staje się nierówne i występują wahania skuteczności leczenia (wyczerpanie dawki lub efekt przelączenia-zjawisko „on-off”) (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu objawów idiopatycznej choroby Parkinsona, w monoterapii (bez lewodopy) lub w skojarzeniu z lewodopą, tzn. w czasie trwania choroby, do jej późnych okresów, kiedy działanie lewodopy słabnie lub staje się nierówne i występują wahania skuteczności leczenia (wyczerpanie dawki lub efekt przelączenia - zjawisko „on-off”).

▼Opsumit: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆

Macitentan (1) Program lekowy: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP)

W: Produkt leczniczy, w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym, jest wskazany do stosowania w długotrwałej terapii tętniczego nadciśnienia płucnego (ang. PAH) u dorosłych z II lub III klasą czynnościową (ang. FC) według WHO. Wykazano skuteczność w populacji z PAH, w tym PAH idiopatycznym i dziedzicznym, PAH związanym z chorobami tkanki łącznej oraz PAH związanym ze skorygowanymi wrodzonymi prostymi wadami serca.

Optilamid: krople do oczu [zaw.] 10 mg/ml - 1 but. 5 ml

Optilamid: krople do oczu [zaw.] 10 mg/ml - 3 but. 5 ml

Brimonidamide (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Optilamid jest wskazany do obniżania podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem w monoterapii u pacjentów dorosłych nie reagujących na leczenie β -adrenolitykami lub u pacjentów dorosłych, u których β -adrenolityki są przeciwwskazane; oraz w leczeniu skojarzonym z β -adrenolitykami lub analogami prostaglandyn.

Optilyte: inf. [rozwt.] - 1 poj. 1 l

Optilyte: inf. [rozwt.] - 1 poj. 250 ml

Optilyte: inf. [rozwt.] - 1 poj. 500 ml

Optilyte: inf. [rozwt.] - 1 poj. 500 ml

Prep. złoż.

Optium Xido: test paskowy - 50 szt.

Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

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

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

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

Allergen extracts

Oramorph: krople doust. [rozwt.] 20 mg/ml - 1 but. 20 ml ◆

Oramorph: rozwt. doust. 2 mg/ml - 1 but. 100 ml ◆

Morphine sulphate (1) Neuralgia popólpaśca przewlekła, Wielobojowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchnowa dystrofia współzależna oraz typu II - kaulgajla (2) Nowotwór złośliwy (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

W: Silny ból lub ból nieustępujący po lekach przeciwbólowych o słabszym działaniu, w szczególności ból nowotworowy. Lek wskazany jest u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 1. r.

Orfadin: kaps. twarde 2 mg - 60 szt.

Orfadin: kaps. twarde 5 mg - 60 szt.

Orfadin: kaps. twarde 10 mg - 60 szt.

Orfadin: kaps. twarde 20 mg - 60 szt.

Nitisinone (1) Program lekowy: leczenie tyrozynemii typu 1 (HT-1)

W: Leczenie pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży (we wszystkich grupach wiekowych) z potwierdzoną diagnozą dziedzicznej tyrozynemii typ 1 (HT-1) równocześnie z dietą ograniczającą spożycie tyrozyny i fenylalaniny.



METRONIDAZOL
METRONIDAZOL
METRONIDAZOL

METRONIDAZOL
POLPHARMA
Metronidazolium

**ZAKODOWANY DO WALKI
Z ZAKAŻENIEM**

Orfadin: kaps. twarde 2 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Orfadin: kaps. twarde 5 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Orfadin: kaps. twarde 10 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Orfadin: kaps. twarde 20 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100%	X

Nitisinone Swedish Orphan Biovitrum International AB

Orgalutran: inj. [roztw.] 0,25 mg/0,5 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	125,15
		50% ⁽¹⁾	76,60

Orgalutran: inj. [roztw.] 0,25 mg/0,5 ml - 5 amp.-strzyk.

Ganirelix (1) Zapobieganie przedwczesnej owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, poddawanych kontrolowanej hiperstimulacji jajników w programach wspomaganego rozrodu – refundacja do 3 cykli
W: Zapobieganie przedwczesnemu wzrostowi stężenia hormonu luteinizującego (ang. luteinising hormone - LH) u kobiet poddawanych kontrolowanej hiperstimulacji jajników (ang. controlled ovarian hyperstimulation - COH) w programach wspomaganego rozrodu (ang. assisted reproduction techniques - ART). W badaniach klinicznych lek stosowano wraz z rekombinowaną ludzką folikulotropiną (ang. follicle stimulating hormone - FSH) lub koryfolitropiną alfa, długotrwałym stymulem pęcherzyka jajnikowego.
 N.V. Organon

Orgametriol: tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
-----------------------------------	----	------	---

Lynestrenol Organon Polska

▼ **Orgovyx:** tabl. powł. 120 mg - 30 szt. ◆

Relugolix (1) Nowotwory złośliwe - zaawansowana postać hormonozależnego raka gruczołu krokowego u pacjentów dorosłych

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych z zaawansowaną postacią hormonozależnego raka gruczołu krokowego.
 Accord Healthcare

Orliukast: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.	Rx	100%	10,47
		30% ⁽¹⁾	3,96
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

Orliukast: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	12,64
		30% ⁽¹⁾	4,50
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Orliukast: tabl. 10 mg - 28 szt.

Orliukast: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	25,65
		30% ⁽¹⁾	9,38
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

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

Oritop: tabl. powł. 25 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	22,39
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,12
		S ⁽³⁾	bezpł.

Oritop: tabl. powł. 50 mg - 60 szt. ◆

Oritop: tabl. powł. 50 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	40,05
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,32
		S ⁽³⁾	bezpł.

Oritop: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆

Oritop: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	71,07
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

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 tymczasym 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-Gastaut. Topiramate jest wskazany w zapobieganiu migrenie u dorosłych po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod leczenia. Topiramate nie jest zalecany w leczeniu ostrego bólu głowy.
 Orion Corporation

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

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 98 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 98 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 98 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 98 szt. ◆

Orizon: roztw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 100 ml ◆

Orizon: tabl. powł. 1 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 1 mg - 60 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 2 mg - 60 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 3 mg - 60 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 4 mg - 60 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Risperidon (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 niesterydowymi lekami przeciwzapalnymi 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 u osób zdiagnozowanych 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 rysopidem 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.
 Orion Corporation

▼ **Orkambi:** granulaty w sasz. 100 mg+ 125 mg - 56 szt. ◆

▼ **Orkambi:** granulaty w sasz. 150 mg+ 188 mg - 56 szt. ◆

Lumacastor + Ivacastor (1) Leczenie mukowiscydozy

W: Produkt leczniczy w postaci granulatu wskazany jest w leczeniu mukowiscydozy (ang. cystic fibrosis, CF) u pacjentów w wieku 2 lat i starszych z homozygotyczną mutacją F508del genu mukowiscydozowego błonowego regulatora przewodnictwa (ang. cystic fibrosis transmembrane conductance regulator, CFTR).
 Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Limited

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

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 98 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 98 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 28 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 98 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 98 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 98 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 98 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 98 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 98 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 98 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 98 szt. ◆

Oriven: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 150 mg - 98 szt. ◆

Orizon: roztw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 100 ml ◆

Orizon: tabl. powł. 1 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 1 mg - 60 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 2 mg - 60 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 3 mg - 60 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 4 mg - 60 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orizon: tabl. powł. 0,5 mg - 20 szt. ◆

Orlifique: tabl. powł. 0,1 mg+ 0,02 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,51
Orlifique: tabl. powł. 0,1 mg+ 0,02 mg - 84 szt.	Rx	100%	56,15

Oroes: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.

Oropram: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆

Ortanol® 20 Plus: kaps. 20 mg - 28 szt.

Ortanol® 20 Plus: kaps. 20 mg - 56 szt.

Ortanol® 40 Plus: kaps. 40 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 4 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orlifique: tabl. powł. 0,1 mg+ 0,02 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,51
Orlifique: tabl. powł. 0,1 mg+ 0,02 mg - 84 szt.	Rx	100%	56,15

Oroes: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.

Oropram: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆

Ortanol® 20 Plus: kaps. 20 mg - 28 szt.

Ortanol® 20 Plus: kaps. 20 mg - 56 szt.

Ortanol® 40 Plus: kaps. 40 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 4 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg - 28 szt.

Orungal®: kaps. 100 mg -



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

nych dróg moczowych; zapalenie pęcherza moczowego; zapalenie oraz zapobieganie zapaleniu wsierdza; wczesna postać boreliozy związana z rumieniem boreliowym (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+

Oспен® 750: zaw. doust. 0,75 mln j.m./5 ml - 1 but. 150 ml	Rx	100%	57,11
		R ⁽¹⁾	13,71
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Oспен® 750: zaw. doust. 0,75 mln j.m./5 ml - 1 but. 60 ml	Rx	100%	24,24
		R ⁽¹⁾	8,80
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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 paciorkowcowe (plonica, zapalenie gardła, zapalenie 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, różycza, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyrączność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu powikłaniom po zakażeniach paciorkowcowych, takim jak: nawroty gorączki reumatycznej i płaszczyk mniejszej, zapalenie wielostawowe, zapalenie wsierdza, zapalenie kłębuszków nerkowych; zapobieganie bakteryjnemu zapaleniu wsierdza 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 opłucnej, posocznicy, zapalenia osierdza, zapalenia wsierdza, zapalenia opon-różeniowych, 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+

Oспен® 1000: tabl. powł. 1 mln j.m. - 12 szt.	Rx	100%	10,31
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Oспен® 1000: tabl. powł. 1 mln j.m. - 30 szt.	Rx	100%	34,99
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Oспен® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 12 szt.	Rx	100%	14,52
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Oспен® 1500: tabl. powł. 1,5 mln j.m. - 30 szt.	Rx	100%	49,75
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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 paciorkowcowe (plonica, zapalenie gardła, zapalenie 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, różycza, ropne zapalenie skóry (np. liszajec, czyrączność), ropnie, ropowica; w zapobieganiu gorączce reumatycznej. W leczeniu ciężkiego zapalenia płuc, ropniaka opłucnej, posocznicy, zapalenia osierdza, zapalenia wsierdza, zapalenia opon mózgowo-rdzeniowych, 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+

Osporil : inf. [roztw.] 4 mg/100 ml - 1 fiol. 100 ml	Rx-z	100%	97,31
		R ⁽¹⁾	5,49
		B ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Zoledronic acid (1)W: Zapobieganie powikłaniom kostnym (zlamania patologiczne, zlamanie kompresyjne kręgow, napromienianie lub operacje kości, lub hiperkalcaemia wywołana chorobą nowotworową) u dorosłych pacjentów z zaawansowanym procesem nowotworowym z zajęciem kości. Leczenie hiperkalcaemii wywołanej chorobą nowotworową (ang. tumor-induced hypercalcaemia - TIH) u dorosłych pacjentów. (2) Chemioterapia ICD-10: C.68.; C.68.b. (3) Pacjenci 65+

Ossica: tabl. powł. 150 mg - 1 szt.	Rx	100%	20,97
		R ⁽¹⁾	61,30
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ossica: tabl. powł. 150 mg - 3 szt.	Rx	100%	61,30
		R ⁽¹⁾	61,30
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Alendronic acid (1)Osteoporoza (2)Pacjenci 65+
W: Leczenie osteoporozy u kobiet po menopauzie, w celu zmniejszenia ryzyka złamań, w tym złamań kompresyjnych trzonów kręgow i szyjki kości udowej. Leczenie osteoporozy u mężczyzn w celu zapobiegania złamaniom kręgow i szyjki kości udowej.

Ostenil® 70: tabl. 70 mg - 4 szt.	Rx	100%	12,52
		30% ⁽¹⁾	3,77
		S ⁽²⁾	bezpł.
Ostenil® 70: tabl. 70 mg - 6 szt.	Rx	100%	18,21
		30% ⁽¹⁾	5,46
		S ⁽²⁾	bezpł.

Osteogenon®: tabl. powł. 830 mg - 40 szt.	Rx	100%	34,40
		R ⁽¹⁾	100%
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Osteolek: tabl. powł. 70 mg - 4 szt.	Rx	100%	12,39
		30% ⁽¹⁾	3,72
		S ⁽²⁾	bezpł.

Ovaleap: inj. [roztw.] 300 j.m./0,5 ml - 1 wkł. (+10 igieł)	Rx-z	100%	314,50
		R ⁽¹⁾	11,71
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ovaleap: inj. [roztw.] 450 j.m./0,75 ml - 1 wkł. (+10 igieł)	Rx-z	100%	X
		R ⁽¹⁾	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ovaleap: inj. [roztw.] 900 j.m./1,5 ml - 1 wkł. (+20 igieł)	Rx-z	100%	918,00
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Follitropin alfa (1)Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wczesniejszej, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu kłomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) - refundacja do 3 cykli; Stymulacja wzrostu pęcherzyków jajnikowych u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia ze znacznym niedoborem LH, FSH w skojarzeniu z hormonem luteinizującym LH - refundacja do 3 cykli

W: U dorosłych kobiet: brak jajeczkowania (w tym zespół policystycznych jajników - ang. Polycystic Ovarian Syndrome) u kobiet, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu kłomifenu. Stymulacja rozwoju wielu pęcherzyków jajnikowych u kobiet poddanych stymulacji owulacji w ramach technik rozrodu wspomaganego (ang. Assisted Reproductive Technologies), takich jak zapłodnienie pozaustrojowe (ang. In Vitro Fertilisation), dojazdowodowe podanie gamet (ang. Gamete Intra-Fallopian Transfer) oraz dojazdowodowe podanie zygoty (ang. Zygote Intra-Fallopian Transfer). Produkt leczniczy w skojarzeniu z hormonem luteinizującym (LH) jest zalecany w stymulacji wzrostu pęcherzyków jajnikowych u kobiet ze znacznym niedoborem LH i FSH. W badaniach klinicznych te pacjentki wykazywały słabsze endogenne LH w surowicy <1,2 j.m./l. U dorosłych mężczyzn: produkt leczniczy jest stosowany jednocześnie z ludzką gonadotropiną tężkową (hCG) do stymulacji spermatogenezy u mężczyzn z wrodzonym lub nabytym hipogonadyzmem hipogonadotropowym.

Ovestin®: globulki dopochwowe 0,5 mg - 15 szt.	Rx	100%	42,00
		R ⁽¹⁾	42,00
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ovestin®: krem dopochwowy 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	42,00
		R ⁽¹⁾	42,00
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ovestin® - (IR): krem dopochwowy 1 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	43,53
		R ⁽¹⁾	43,53
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ovitrelle®: inj. podsk. [rozt. do wstrz.] 250 µg - 1 wstrzyknięcie (+ igła 0,5 ml)	Rx-z	100%	X
		R ⁽¹⁾	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ovitrelle®: inj. podsk. [roztw.] 250 µg - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100%	X
		R ⁽¹⁾	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Ovixan: krem 1 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	26,25
		R ⁽¹⁾	40,69
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ovixan: krem 1 mg/g - 1 tuba 100 g	Rx	100%	40,69
		R ⁽¹⁾	21,37
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ovixan: płyn do stos. na skórę 1 mg/g - 1 but. 30 ml	Rx	100%	21,37
		R ⁽¹⁾	42,89
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ovixan: płyn do stos. na skórę 1 mg/g - 1 but. 100 ml	Rx	100%	42,89
		R ⁽¹⁾	42,89
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Ovulan: tabl. powł. 75 µg - 28 szt.	Rx	100%	39,35
		R ⁽¹⁾	83,91
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ovulan: tabl. powł. 75 µg - 84 szt.	Rx	100%	83,91
		R ⁽¹⁾	33,12
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ovulastan: tabl. 0,02 mg+ 0,15 mg - 21 szt.	Rx	100%	33,12
		R ⁽¹⁾	69,29
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ovulastan Forte: tabl. 0,02 mg+ 0,15 mg - 63 szt.	Rx	100%	69,29
		R ⁽¹⁾	33,51
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Ovulastan Forte: tabl. 0,03 mg+ 0,15 mg - 63 szt.	Rx	100%	69,23
		R ⁽¹⁾	69,23
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Oxalin Baby: żel do nosa 0,25 mg/g - 1 but. 10 g (z dozownikiem)

Oxymetazoline hydrochloride

Oxalin Junior: żel do nosa 0,5 mg/g - 1 but. 10 g (z dozownikiem)

Oxymetazoline hydrochloride

Oxaliplatin-Ebewe: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 50 mg	Rx	100%	204,12
		R ⁽¹⁾	396,90
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Oxaliplatin-Ebewe: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 100 mg	Rx	100%	396,90
		R ⁽¹⁾	567,00
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Oxaliplatin-Ebewe: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 150 mg	Rx	100%	567,00
		R ⁽¹⁾	567,00
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Oxaliplatin Kabi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 20 ml	Lz	100%	65,25
		R ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Oxaliplatin Kabi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	32,63
		R ⁽¹⁾	130,51
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Oxaliplatin Kabi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 40 ml	Lz	100%	130,51
		R ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Oxaliplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Lz	100%	33,77
		R ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Oxaliplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 20 ml	Lz	100%	67,54
		R ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Oxaliplatinum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 40 ml	Lz	100%	135,09
		R ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Oxazepam Espefa: tabl. 10 mg - 20 szt.	Rx	100%	15,65
		R ⁽¹⁾	7,22
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Oxazepam GSK: tabl. 10 mg - 20 szt.	Rx	100%	7,22
		R ⁽¹⁾	7,22
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Oxepilax: tabl. powł. 300 mg - 50 szt.	Rx	100%	49,97
		R ⁽¹⁾	8,93
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Oxepilax: tabl. powł. 600 mg - 50 szt.	Rx	100%	97,63
		R ⁽¹⁾	12,36
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Oxcarbazepine (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+
W: Lek jest wskazany w leczeniu napadów padaczkowych częściowych z towarzyszącymi lub nie - wórnie uogólnionymi napadami toniczno-klonicznymi. Lek jest stosowany w monoterapii lub w leczeniu skojarzonym u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i starszych.

Oxis® Turbuhaler®: prosz. do inhal. 4,5 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawek)	Rx	100%	40,89
		R ⁽¹⁾	15,01
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Oxis® Turbuhaler®: prosz. do inhal. 9 µg/dawkę - 1 poj. (60 dawek)	Rx	100%	54,86
		R ⁽¹⁾	3,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Formoterol (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Asta. Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4)Pacjenci 65+
W: Preparat jest wskazany w leczeniu podtrzymującym, w skojarzeniu z wziennymi glikokortykosteroidami, objawów obturacji dróg oddechowych i w zapobieganiu objawom wywołanym przez wysiłek u pacjentów z astmą, jeżeli leczenie glikokortykosteroidami nie jest wystarczające. Preparat jest również wskazany w leczeniu objawów obturacji dróg oddechowych u pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP).

▼Oxluome: inj. (roztw.) 94,5 mg/0,5 ml - 1 fiol. 0,5 ml	Rx-z	100%	333580,09
		R ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Lumasiran (1)Program lekowy: leczenie chorych na pierwotną hiperkalsuriię typu 1
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu pierwotnej hiperkalsurii typu 1 (ang. primary hyperoxaluria type 1, PH1) we wszystkich grupach wiekowych.

Oxidil Combo: prosz. do inhal. podzielony (160 µg+ 4,5 µg)/dawkę dostarczoną - 1 inhal. 60 dawek	Rx	100%	57,60
		R ⁽¹⁾	13,81
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Oxidil Combo: prosz. do inhal. podzielony (160 µg+ 4,5 µg)/dawkę dostarczoną - 2 inhal. 60 dawek	Rx	100%	109,68
		R ⁽¹⁾	18,89
		DZ ⁽²⁾	bezpł.



ZOLPIC zolpidem Daj owcom odpocząć.



il/lub rozsiażnym rakiem nerki. Produkt leczniczy w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym (w stadium IIB, IIC i IV wg klasyfikacji FIGO Międzynarodowa Federacja Ginekologii i Położnictwa) rakiem jajnika, rakiem jajowodu i pierwotnym rakiem otrzewnej. Lek w skojarzeniu z karboplatiną i gemcytabiną lub w skojarzeniu z karboplatiną i paklitaksellem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z pierwszym nawrotem wrzłiwego na związki płatyny raka jajnika, raka jajowodu lub pierwotnego raka otrzewnej, u których nie stosowano wcześniej bewacyzumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Lek w skojarzeniu z topotekaniem lub pegylowaną liposomalną dokсорubicyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotem opornego na związki płatyny raka jajnika, raka jajowodu lub pierwotnego raka otrzewnej, którzy otrzymali wcześniej bewacyzumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt leczniczy w skojarzeniu z paklitaksellem i cisplatiną lub alternatywnie u pacjentek, które nie mogą być leczone związkiem płatyny, w skojarzeniu z paklitaksellem i topotekaniem, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentek z przerzutowym, nawrotnym lub przerzutowym rakiem szyjki macicy.

Steda Arzneimittel			
▼Ozempic®: inj. [roztw.] 0,25 mg - 1 wstrzyk. 1,5 ml (+4 igły)	Rx	100% 30% ⁽¹⁾	403,45 127,59 bezpł.
▼Ozempic®: inj. [roztw.] 0,5 mg - 1 wstrzyk. 1,5 ml (+4 igły)	Rx	100% 30% ⁽¹⁾	403,45 127,59 bezpł.
▼Ozempic®: inj. [roztw.] 1 mg - 1 wstrzyk. 3 ml (+4 igły)	Rx	100% 30% ⁽¹⁾	403,45 127,59 bezpł.
▼Ozempic®: inj. [roztw.] 1 mg - 3 wstrzyk. 3 ml (+12 igły)	Rx	100%	X

Semaglutide (1) Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c $\geq 7,5\%$, z otęszością definiowaną jako BMI ≥ 30 kg/m² oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie innych narządów objawiające się poprzez: białkomocz lub przerost lewej komory lub retinopatię, lub 3) obecność 2 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej: wiek ≥ 55 lat dla mężczyzn, ≥ 60 lat dla kobiet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych z niedostatecznie kontrolowaną cukrzycą typu 2 łącznie z odpowiednią dietą i wysiłkiem fizycznym; w monoterapii, u pacjentów, u których stosowanie metforminy jest niewskazane ze względu na nietolerancję lub istniejące przeciwwskazania; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy. Wyniki badań uwzględniające leczenie skojarzone, wpływ na kontrolę glikemii, incydenty sercowo-naczyniowe oraz badane populacje, szczegóły patrz ChPL.

Novo Nordisk			
Oziclide MR: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 30 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾	15,62 8,99 bezpł.
Oziclide MR: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 60 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾	30,42 17,17 bezpł.

Gliclazide (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+
W: Cukrzyca insulinoniezależna (typ 2) u dorosłych, kiedy leczenie dietetyczne i wysiłek fizyczny oraz zmniejszenie mc. nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi.

Ranbaxy a SUN PHARMA company			
Ozurdex: implant 700 µg - 1 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	4453,27 bezpł.

Dexamethasone (1) Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zapalenia błony związanej z wiekiem (AMD). Program lekowy: leczenie zapalenia błony naczyniowej oka (ZBN) - część pośrednia, odcinek tynny lub cała biała naczyniowa.
W: Lek jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych z zaburzeniami widzenia spowodowanymi cukrzycowym obrzękiem plamki (DME), z pseudofakcją lub oznaczonych za niedostatecznie reagujących na leczenie inne niż leczenie kortykosteroidami lub niemożących poddać się takiemu leczeniu; obrzękiem plamki spowodowanym niedrożnością gałkazy żyły środkowej siatkówki (BRVO) lub niedrożnością żyły środkowej siatkówki (CRVO); zapaleniem tylnego odcinka oka objawiającym się jako nieefektywne zapalenie błony naczyniowej.

Allergan			
Ozzion: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 50% ⁽¹⁾	6,91 3,80 bezpł.
Ozzion: tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 50% ⁽¹⁾	13,82 7,61 bezpł.
Ozzion: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 50% ⁽¹⁾	12,93 6,72 bezpł.
Ozzion: tabl. dojelitowe 40 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 50% ⁽¹⁾	26,33 13,90 bezpł.

Pantoprazole (1)W: Dawka 20 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i powyżej: leczenie choroby refluksowej (reflusu żołądkowo-przełykowego) z objawami. Długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli: zapobieganie owrodnieniu żołądka i dwunastnicy wywołanym przez stosowanie nieselektywnych NLPZ u pacjentów z grup ryzyka, wymagających długotrwałego leczenia NLPZ. Dawka 40 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i powyżej: refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli: eradykacja 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 i Ellisona i inne stany związane z nadmiernym wydzielaniem kwasu solnego. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 rz. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Pabi-Dexamethason: tabl. 0,5 mg - 20 szt. (blister)	Rx	100% R ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	11,65 6,14 bezpł. bezpł.
Pabi-Dexamethason: tabl. 1 mg - 20 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	22,56 8,72 bezpł. bezpł.
Pabi-Dexamethason: tabl. 4 mg - 20 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	64,28 5,13 bezpł. bezpł.
Pabi-Dexamethason: tabl. 8 mg - 20 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	121,84 10,24 bezpł. bezpł.
Pabi-Dexamethason: tabl. 20 mg - 20 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	288,13 25,60 bezpł. bezpł.

Dexamethasone (1)W: Dawka 0,5 mg oraz 1 mg. Choroby reagujące 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, interwencja neurochirurgiczna, ropnież mózgu. W leczeniu skojarzonym zapalenia mózgu i zapalenia opon mózgowo-rdzeniowych. Choroby płuc 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, ostrych chorób skóry wrzłiwych na działanie glikokortykosteroidów, np. erytrodemia (złuszczające zapalenie skóry), pęknięcia zwykła, egzema. Zaburzenia autoimmunologiczne i choroby reumatyczne. Początkowy etap leczenia chorób autoimmunologicznych, takich jak układowy toczeń rumieniowaty. Fazy aktywne układowych zapalen naczyn, 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 postępującej destrukcyjnej formy choroby ilub objawy pozastawowe. Ciężki układowy przebieg młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów (choroba Still'a). Choroby hematologiczne. Idiopatyczna plamica mialopłytkowa u dorosłych. Choroby zakaźne. Ciężkie choroby zakaźne wyłącznie w połączeniu z terapią przeciwinfekcyjną. Choroby onkologiczne. Opieka paliatywna w chorobach nowotworowych. Profilaktyka i leczenie wymiotów wywołanych przez cytostatyki, chemioterapie emetogenna wraz z innymi lekami przeciwydmiotnymi. Leczenie objawowego szpiczaka mnogiego, ostrej białaczki limfoblastycznej, ostrej białaczki limfocytowej, choroby Hodgkina i chłoniaka niezłazniowego, w połączeniu z innymi lekami. Inne choroby. Profilaktyka i leczenie wymiotów poporaczynych, w ramach terapii przeciwydmiotnej. Dawka 20 mg. Choroby dermatologiczne. Pecherycza zwykła. Zaburzenia autoimmunologiczne i choroby reumatyczne. Zapalenie mięśni. Choroby hematologiczne. Idiopatyczna plamica mialopłytkowa u dorosłych. Choroby onkologiczne. Przerzutowy ucisk rdzenia kręgowego. Profilaktyka i leczenie wymiotów wywołanych przez cytostatyki, chemioterapie emetogenna wraz z innymi lekami przeciwydmiotnymi. Leczenie objawowego szpiczaka mnogiego, ostrej białaczki limfoblastycznej, choroby Hodgkina i chłoniaka niezłazniowego, w połączeniu z innymi lekami. WP: Nowotwory złośliwe - leczenie wspomagające - w przypadkach innych niż określone w ChPL; nowotwory złośliwe - premedykacja - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Pabi-Naproxen: tabl. 250 mg - 50 szt.	Rx	100%	X
Pabi-Naproxen: tabl. 500 mg - 20 szt.	Rx	100%	X

Adamed			
Paclitaxel-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 6 mg/ml - 1 fioł. 5 ml ◆	Rx	100% B ⁽¹⁾	34,34 bezpł.
Paclitaxel-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 6 mg/ml - 1 fioł. 16,7 ml ◆	Rx	100% B ⁽¹⁾	114,48 bezpł.
Paclitaxel-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 6 mg/ml - 1 fioł. 25 ml ◆	Rx	100% B ⁽¹⁾	154,55 bezpł.
Paclitaxel-Ebewe: inf. [konc. do przyg. roztw.] 6 mg/ml - 1 fioł. 50 ml ◆	Rx	100% B ⁽¹⁾	343,44 bezpł.

Paclitaxel (1) Chemioterapia ICD-10: C.47.
W: Rak jajnika. Paklitaksel jest wskazany w leczeniu skojarzonym z cisplatiną w chemioterapii 1-go rzutu u pacjentek z zaawansowanym rakiem jajnika lub resztkowym nowotworem (>1 cm), po wcześniejszej laparotomii. Paklitaksel jest wskazany w chemioterapii 2-go rzutu w leczeniu raka jajnika z przerzutami, gdy standardowe leczenie schematami zawierającymi platynę okazało się nieskuteczne. Rak piersi: W leczeniu adjuwantowym paklitaksel jest wskazany u pacjentów z przerzutami do węzłów chłonnych po terapii antrycykliną i cyklofosfamidem (AC). Leczenie adjuwantowe paklitaksellem należy uważać za alternatywę dla przedłużonej terapii AC. Paklitaksel jest wskazany do początkowego leczenia miejscowego zaawansowanego raka piersi lub raka piersi z przerzutami, zarówno w skojarzeniu z antrycykliną u pacjentów, u których można zastosować leczenie antrycykliną lub w skojarzeniu z trastuzumabem u pacjentów ze zwiększoną ekspresją receptora HER-2 na poziomie 3+ oznaczonym metodą immunohistochemiczną, u których leczenie antrycykliną nie jest odpowiednie. W monoterapii, paklitaksel jest wskazana w leczeniu raka piersi z przerzutami u pacjentów, u których standardowe leczenie schematami zawierającymi antrycyklinę okazało się nieskuteczne lub jest nieodpowiednie. Zaawansowany niedrobnokomórkowy rak płuca. Paklitaksel w leczeniu skojarzonym z cisplatiną jest wskazany w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuca (ang. NSCLC) u pacjentów, którzy nie kwalifikują się do zabiegu chirurgicznego dającego potencjalną szansę na wyleczenie il/ub do radioterapii. Mieszak Kaposiego w przebiegu AIDS. Paklitaksel jest wskazany w leczeniu zaawansowanego miesiaka Kaposiego (ang. KS) w przebiegu AIDS u pacjentów, u których wcześniejsze leczenie antrycykliną liposomalną okazało się nieskuteczne. Ograniczona ilość danych potwierdza skuteczność produktu leczniczego w tym wskazaniu. Podsumowanie istotnych badań - szczegóły patrz ChPL.

Ebewe Pharma GmbH			
Paclitaxel Kabi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 6 mg/ml - 1 fioł. 5 ml ◆	Rx	100% B ⁽¹⁾	26,90 bezpł.

Paclitaxel Kabi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 6 mg/ml - 1 fioł. 16,7 ml ◆	Rx	100% B ⁽¹⁾	53,46 bezpł.
Paclitaxel Kabi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 6 mg/ml - 1 fioł. 25 ml ◆	Rx	100% B ⁽¹⁾	71,43 bezpł.
Paclitaxel Kabi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 6 mg/ml - 1 fioł. 50 ml ◆	Rx	100% B ⁽¹⁾	143,10 bezpł.
Paclitaxel Kabi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 6 mg/ml - 1 fioł. 100 ml ◆	Rx	100%	X

Paclitaxel (1) Chemioterapia ICD-10: C.47.
W: Rak jajnika: w leczeniu 1-go rzutu, produkt jest wskazany w skojarzeniu z cisplatiną w leczeniu chorcz z zaawansowanym rakiem jajnika lub resztkowym nowotworem (>1 cm) po wcześniejszej laparotomii. W leczeniu 2-go rzutu, produkt jest wskazany w leczeniu raka jajnika z przerzutami, w przypadkach, w których leczenie standardowe oparte na schematach zawierających platynę okazało się nieskuteczne. Rak piersi: leki jest wskazany w leczeniu uzupełniającym (adjuwantowym) raka piersi z przerzutami do węzłów chłonnych, u chorych po standardowej terapii antrycykliną i cyklofosfamidem (AC). Leczenie uzupełniające produktem powinno być rozpatrywane jako alternatywa do przedłużonej terapii AC. Produkt jest wskazany w początkowym leczeniu miejscowo zaawansowanych lub przerzutowych postaci raka piersi albo w skojarzeniu z antrycykliną u pacjentów, u których można stosować antrycyklinę, albo w skojarzeniu z trastuzumabem u pacjentów ze zwiększoną ekspresją receptora HER-2 (receptorów ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2) na poziomie 3+, oznaczonym w badaniu immunohistochemicznym i u których stosowanie antrycyklin jest niewskazane. W monoterapii produktem jest wskazany w leczeniu raka piersi z przerzutami u pacjentów, u których leczenie antrycykliną nie przyniosło rezultatów lub u pacjentów, którzy nie mogą zostać poddani standardowemu leczeniu antrycykliną. Zaawansowany niedrobnokomórkowy rak płuca: produkt w skojarzeniu z cisplatiną, jest wskazany w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuca (NDRP) u chorych, którzy nie kwalifikują się do leczenia operacyjnego dającego szansę na wyleczenie il/ub do radioterapii. Mieszak Kaposiego u chorych z zespołem nabytego niedoboru odporności (AIDS): produkt jest wskazany do leczenia pacjentów z zaawansowanym miesiakiem Kaposiego związanym z AIDS, u których wstępna terapia antrycyklinami liposomalnymi okazała się nieskuteczna. Wskazanie to oparte jest ograniczonymi danymi na temat skuteczności. Podsumowanie odpowiednich badań - szczegóły patrz ChPL.

Paclitaxelum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 6 mg/ml - 1 fioł. 5 ml ◆	Lz	100% B ⁽¹⁾	26,90 bezpł.
Paclitaxelum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 6 mg/ml - 1 fioł. 16,7 ml ◆	Lz	100% B ⁽¹⁾	68,69 bezpł.
Paclitaxelum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 6 mg/ml - 1 fioł. 25 ml ◆	Lz	100% B ⁽¹⁾	77,27 bezpł.
Paclitaxelum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 6 mg/ml - 1 fioł. 50 ml ◆	Lz	100% B ⁽¹⁾	154,55 bezpł.
Paclitaxelum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 6 mg/ml - 1 fioł. 100 ml ◆	Lz	100% B ⁽¹⁾	274,75 bezpł.

Paclitaxel (1) Chemioterapia ICD-10: C.47.
W: Rak jajnika: w chemioterapii pierwszego rzutu raka jajnika, paklitaksel jest wskazany w leczeniu skojarzonym z cis-platiną lub karboplatiną pacjentek z zaawansowanym rakiem jajnika lub resztkowym nowotworem (>1 cm), po wcześniejszej laparotomii. W chemioterapii drugiego rzutu raka jajnika, paklitaksel jest wskazany w leczeniu raka jajnika z przerzutami, gdy standardowe leczenie schematami zawierającymi platynę okazało się nieskuteczne. Rak piersi: w leczeniu uzupełniającym, paklitaksel jest wskazany w leczeniu pacjentek z rakiem piersi z przerzutami do węzłów chłonnych po leczeniu antrycykliną i cyklofosfamidem (AC). Należy rozważyć zastosowanie leczenia uzupełniającego produktem leczniczym jako alternatywę do przedłużonego podawania leczenia skojarzonego antrycykliną i cyklofosfamidem (AC). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako leczenie wstępne raka piersi w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, zarówno w skojarzeniu z antrycykliną u pacjentek, u których można zastosować leczenie antrycyklinami, jak w skojarzeniu z trastuzumabem u pacjentek ze zwiększoną ekspresją receptora HER-2 (receptor ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu 2) na poziomie 3+ oznaczonym metodą immunohistochemiczną, u których leczenie antrycykliną nie jest odpowiednie. Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii raka piersi z przerzutami u pacjentek, u których standardowe leczenie antrycyklinami okazało się nieskuteczne lub u pacjentek, które nie kwalifikują się do tego rodzaju leczenia. Zaawansowany niedrobnokomórkowy rak płuca: paklitaksel w leczeniu skojarzonym z cis-platiną jest wskazany w leczeniu niedrobnokomórkowego raka płuca (NDRP) u pacjentów, którzy nie kwalifikują się do zabiegu chirurgicznego dającego szansę na wyleczenie il/ub do radioterapii. Mieszak Kaposiego w przebiegu AIDS: paklitaksel wskazany jest w leczeniu pacjentów z zaawansowanym miesiakiem Kaposiego (MK) w przebiegu AIDS, u których uprzednie leczenie liposomalnymi postaciami antrycyklin okazało się nieskuteczne. Ograniczone dane potwierdzają skuteczność leku w tym wskazaniu.

Accord Healthcare			
▼Padcev: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 20 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	3220,32 bezpł.
▼Padcev: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 30 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	4830,48 bezpł.

Enfortumab vedotin (1) Program lekowy: leczenie pacjentów z rakiem urotelialnym.
W: Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii raka urotelialnego miejscowo zaawansowanego lub z przerzutami u dorosłych pacjentów, którzy otrzymali wcześniejsze chemioterapie oparte na pochodnych platyny i inhibitor receptora programowanej śmierci komórki 1 lub inhibitor ligandu programowanej śmierci komórki 1.

Astellas Pharma			
Padolten: tabl. powł. 37,5/325 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾	8,24 3,27 bezpł.
Padolten: tabl. powł. 37,5/325 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾	1,14 15,56 5,62 bezpł.

Padolten: tabl. powł. 37,5/325 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾	1,36 bezpł.
---	----	----------------------------	----------------

ADRENALINA WZF

Adrenalinum
Zawsze pod ręką!

Refundacja

od lipca 2015
Poziomą odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

Padolten: tabl. powł. 37,5/325 mg - 90 szt. ◆	100%	22,67
	30% ⁽¹⁾	7,76
	B ⁽²⁾	1,37
	DZ ⁽²⁾	bezpł.

Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W: Tabl. są wskazane w objawowym leczeniu bólu umiarkowanego i dużym nasileniu. Stosowanie skojarzenia tramadolu/paracetamolu należy ograniczyć do pacjentów, u których leczenie umiarkowanego do silnego bólu wymaga zastosowania tramadolu w skojarzeniu z paracetamolem. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

○ Palexia retard: tabl. o przedł. uwalnianiu 50 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	75,00
--	------	------	-------

○ Palexia retard: tabl. o przedł. uwalnianiu 50 mg - 60 szt. ◆	Rx-w	100%	115,15
		B ⁽¹⁾	12,12
		S ⁽²⁾	bezpł.

○ Palexia retard: tabl. o przedł. uwalnianiu 100 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	145,80
---	------	------	--------

○ Palexia retard: tabl. o przedł. uwalnianiu 100 mg - 60 szt. ◆	Rx-w	100%	220,65
		B ⁽¹⁾	14,58
		S ⁽²⁾	bezpł.

○ Palexia retard: tabl. o przedł. uwalnianiu 150 mg - 60 szt. ◆	Rx-w	100%	324,49
		B ⁽¹⁾	15,39
		S ⁽²⁾	bezpł.

○ Palexia retard: tabl. o przedł. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ◆	Rx-w	100%	412,13
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

○ Palexia retard: tabl. o przedł. uwalnianiu 250 mg - 60 szt. ◆	Rx-w	100%	485,98
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Tapentadol (1)Przewlekły ból o dużym nasileniu w przebiegu chorób nowotworowych - u dorosłych pacjentów, u których nie uzyskano odpowiedniej kontroli bólu po zastosowaniu morfiny o zmodyfikowanym lub przedłużonym uwalnianiu lub u których nie jest tolerowana (2)Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia bólu przewlekłego o dużym nasileniu u osób dorosłych, który może być właściwie opiany oparty na zastosowaniu opioidowych leków przeciwbólowych.

Palgotal: tabl. powł. 75 mg+ 650 mg - 30 szt. ◆	100%	15,36
	30% ⁽¹⁾	5,42
	B ⁽²⁾	1,16
	DZ ⁽²⁾	bezpł.

Palgotal: tabl. powł. 75 mg+ 650 mg - 60 szt. ◆	100%	29,09
	30% ⁽¹⁾	9,22
	B ⁽²⁾	0,70
	DZ ⁽²⁾	bezpł.

Palgotal: tabl. powł. 75 mg+ 650 mg - 90 szt. ◆	100%	41,97
	30% ⁽¹⁾	12,59
	B ⁽²⁾	bezpł.
	DZ ⁽²⁾	bezpł.

Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany do objawowego leczenia umiarkowanego do ciężkiego bólu u osób dorosłych i młodzieży, powyżej 12 lat. Stosowanie produktu leczniczego powinno być ograniczone do pacjentów, u których umiarkowany do ciężkiego bólu wymaga skojarzonego zastosowania tramadolu i paracetamolu. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Palifren long: inj. [zaw. o przedł. uwalnianiu] 50 mg - 1 amp.-strzyk.+2 igły ◆	100%	243,50
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Palifren long: inj. [zaw. o przedł. uwalnianiu] 75 mg - 1 amp.-strzyk.+2 igły ◆	100%	365,03
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Palifren long: inj. [zaw. o przedł. uwalnianiu] 100 mg - 1 amp.-strzyk.+2 igły ◆	100%	485,50
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Palifren long: inj. [zaw. o przedł. uwalnianiu] 150 mg - 1 amp.-strzyk.+2 igły ◆	100%	729,08
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Paliperidone (1)Leczenie schizofrenii u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia rysperydonem lub paliperidone, w przypadku nawrotu objawów psychicznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u stabilnych dorosłych pacjentów leczonych paliperidone lub rysperydonem. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperidone lub rysperydon, można stosować produkt leczniczy bez uprzedniej stabilizacji za pomocą terapii doustnej, jeśli objawy psychiczne są łagodne do umiarkowanych i wskazana jest terapia w postaci długodziałających iniekcji.

Paliperidone Teva: inj. [zaw. o przedł. uwalnianiu] 75 mg - 1 amp.-strz. 0,75 ml ◆	100%	365,03
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Paliperidone Teva: inj. [zaw. o przedł. uwalnianiu] 100 mg - 1 amp.-strz. 1 ml ◆	100%	485,50
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Paliperidone Teva: inj. [zaw. o przedł. uwalnianiu] 150 mg - 1 amp.-strz. 1,5 ml ◆	100%	729,08
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Paliperidone (1)Leczenie schizofrenii u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia rysperydonem lub paliperidone, w przypadku nawrotu objawów psychicznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego

W: Produkt jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u stabilnych dorosłych pacjentów leczonych paliperidone lub rysperydonem. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenią, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperidone lub rysperydon, można być stosowany bez uprzedniej stabilizacji za pomocą terapii doustnej, jeśli objawy psychiczne są łagodne do umiarkowanych i wskazana jest terapia w postaci długodziałających iniekcji.

Panmifos®: inf. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 30 mg - 2 fioł.+ 2 rozp. szkło ◆	100%	213,03
	R ⁽¹⁾	7,63
	S ⁽²⁾	bezpł.

Panmifos®: inf. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 60 mg - 1 fioł.+ rozp. ◆	100%	213,03
	R ⁽¹⁾	7,63
	S ⁽²⁾	bezpł.

Panmifos®: inf. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 90 mg - 1 fioł.+ rozp. ◆	100%	312,90
	R ⁽¹⁾	3,20
	S ⁽²⁾	bezpł.

Pamidronate disodium (1)Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych (2)Pacjenci 65+

W: Leczenie stanów związanych ze zwiększoną aktywnością osteoklastów; przerzutów nowotworowych do kości (z przewagą procesów litycznych) i szpiczaka mnogiego, hiperkalcemii w przebiegu chorób nowotworowych, choroby Pageta kości.

Pamigen: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	19,76
	Rx	100%	37,54

Pamisol: inf. [konc. do przyg. roztw.] 3 mg/ml - 1 fioł. 10 ml ◆	Rx	100%	X
	Rx	100%	X

Pamisol: inf. [konc. do przyg. roztw.] 6 mg/ml - 1 fioł. 10 ml ◆	Rx	100%	X
	Rx	100%	X

Pamisol: inf. [konc. do przyg. roztw.] 9 mg/ml - 1 fioł. 10 ml ◆	Rx	100%	X
	Rx	100%	X

Pamidronic acid	Rx	100%	6,32
	Rx	50% ⁽¹⁾	3,21
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Pamyl 20 mg: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	12,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	6,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Pantoprazole (1)W: Dorosli i młodzież od 12 lat. Leczenie objawów choroby refluksowej przełyku. Długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli. Zapobieganie owrzodzeniom żołądka i dwunastnicy indukowanym przez nieselektywne NLPZ u pacjentów z grup ryzyka, wymagających ciągłego podawania tych leków. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+	Rx	100%	12,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	6,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Pantoprazole (1)W: Dorosli i młodzież od 12 lat. Leczenie objawów choroby refluksowej przełyku. Długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli. Zapobieganie owrzodzeniom żołądka i dwunastnicy indukowanym przez nieselektywne NLPZ u pacjentów z grup ryzyka, wymagających ciągłego podawania tych leków. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+	Rx	100%	12,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	6,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Pantoprazole (1)W: Dorosli i młodzież od 12 lat i powyżej: objawowe postaci choroby refluksowej przełyku, długotrwałe leczenie i zapobieganie nawrotom refluksowego zapalenia przełyku. Dorosli. Zapobieganie owrzodzeniom żołądka i dwunastnicy w stosowaniu nieselektywnych leków przeciwpalczających (NLPZ) u pacjentów z grupą zwiększonego ryzyka, wymagających długotrwałego stosowania NLPZ. Dawka 40 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i powyżej: refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli: eradykacja <i>Helicobacter pylori</i> w połączeniu z antybiotykoterapią u pacjentów z wrzodem trawiennym związanym z <i>Helicobacter pylori</i> ; 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+	Rx	100%	8,05
	Rx	50% ⁽¹⁾	4,94
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	15,37
	Rx	50% ⁽¹⁾	9,16
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	7,23
	Rx	50% ⁽¹⁾	4,12
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	13,36
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,15
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Panpraxoz: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	13,71
	Rx	50% ⁽¹⁾	7,50
	DZ		



Paracetamol B. Braun: inf. [roztw.] 10 mg/ml - 10 but. 100 ml	Rx	100%	78,35
Paracetamol B. Braun: inf. [roztw.] 10 mg/ml - 10 but. 50 ml	Rx	100%	69,85
Paracetamol			B. Braun Melsungen
Paracetamol Kabi: inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 50 ml	Rx	100%	48,00
Paracetamol Kabi: inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 100 ml	Rx	100%	13,35
Paracetamol Kabi: inf. [roztw.] 10 mg/ml - 10 fioł. 50 ml	Rx	100%	118,13
Paracetamol Kabi: inf. [roztw.] 10 mg/ml - 10 fioł. 100 ml	Rx	100%	147,33
Paracetamol			Fresenius
Parcotram: tabl. powł. 37,5/325 mg - 6 szt. ◆	Rx	100%	8,45
Parcotram: tabl. powł. 37,5/325 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	10,98
Parcotram: tabl. powł. 37,5/325 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	22,78
Parcotram: tabl. powł. 37,5/325 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	29,18
Tramadol hydrochloride + Paracetamol			Lupin (Europe) Ltd.
Paricalcitol Fresenius: inj. [roztw.] 2 µg/ml - 5 fioł. 1 ml	Lz	100%	66,97
Paricalcitol Fresenius: inj. [roztw.] 5 µg/ml - 5 fioł. 1 ml	Lz	100%	167,43
Paricalcitol (1) Program lekowy: leczenie wtórnej nadczynności przytarczyc u pacjentów hemodializowanych			Fresenius Medical Care
W: Produkt leczniczy jest wskazany w zapobieganiu i leczeniu wtórnej nadczynności przytarczyc u pacjentów z przewlekłą niewydolnością nerek, poddawanych hemodializie.			
Parogen: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,16
	Rx	30%(1)	9,28
		S ⁽²⁾	bezpł.
Parogen: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx	100%	36,81
	Rx	30%(1)	17,06
		S ⁽²⁾	bezpł.
Paroxetine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci 65+			Aurovitas
W: Leczenie: epizodu dużej depresji, zaburzenia obsesyjno-kompulsyjnego, zespołu lęku napadowego z lub bez agorafobii, zespołu lęku społecznego/ fobii społecznej, zespołu lęku uogólnionego, zespołu stresu pourazowego.			Mylan Ireland Limited
Paroxetine Aurovitas: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,55
	Rx	30%(1)	4,07
		S ⁽²⁾	bezpł.
Paroxetine Aurovitas: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx	100%	25,60
	Rx	30%(1)	7,68
		S ⁽²⁾	bezpł.
Paroxetine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci 65+			Aurovitas
W: Leczenie: ciężkiego epizodu depresji, zaburzenia obsesyjno-kompulsyjnego, zaburzenia lękowego z napadami lęku z agorafobią lub bez agorafobii, fobii społecznej, zaburzenia lękowego uogólnionego, zaburzenia stresowego pourazowego.			Aurovitas
Paroxinor: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,78
	Rx	30%(1)	4,13
		S ⁽²⁾	bezpł.
Paroxetine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci 65+			Orion Corporation
W: Leczenie: epizodu ciężkiej depresji, zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (nerwicy natręctw), zaburzenia lękowego z napadami lęku z agorafobią lub bez agorafobii, fobii społecznej, zaburzeń lękowych uogólnionych, zaburzenia stresowego pourazowego.			Orion Corporation
▼ Paxlovid: tabl. powł. 150 mg+ 100 mg - 10 szt.+ 20 szt.	Rx	100%	X
			Pfizer
Ritonavir			Pfizer
Paxtin 20: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,50
	Rx	30%(1)	9,62
		S ⁽²⁾	bezpł.
Paxtin 40: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	37,50
	Rx	30%(1)	17,75
		S ⁽²⁾	bezpł.
Paroxetine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci 65+			Sandoz GmbH
W: Leczenie: epizodu dużej depresji, zaburzenia obsesyjno-kompulsyjnego, zaburzenia lękowego z napadami lęku, z agorafobią lub bez agorafobii, fobii społecznej, zaburzenia lękowego uogólnionego, zaburzenia stresowego pourazowego.			Sandoz GmbH
■ PecFent: aerozol do nosa 100 µg/dawkę - 1 but. 1,55 ml ◆	Rx-w	100%	164,41
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
■ PecFent: aerozol do nosa 100 µg/dawkę - 4 but. 1,55 ml ◆	Rx-w	100%	624,49
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
■ PecFent: aerozol do nosa 400 µg/dawkę - 1 but. 1,55 ml ◆	Rx-w	100%	164,41
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
■ PecFent: aerozol do nosa 400 µg/dawkę - 4 but. 1,55 ml ◆	Rx-w	100%	624,49
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

ból nowotworowy poddawani są opioidowej terapii podtrzymującej, a u których istnieją udokumentowane przeciwwskazania do stosowania innych krótkotrwale działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków **WP:** Ból przebiegający 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 przestającego (ang. BTP) u dorosłych, u których stosuje się podtrzymujące leczenie opioidami w przewlekłym bólu nowotworowym. Ból przebiegający 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 przeskórnym w dawce przynajmniej 25 µg/h, przynajmniej 30 mg oksykodonu/dobę, doustnie przynajmniej 8 mg hydromorfonu/dobę lub równoważną dawkę innego opioidu przez tydz. lub dłużej.

Molteni

Pecto Drill®: syrop 5 g/100 ml - 1 but. 200 ml Rx 100% 15,00

Pecto Drill®: tabl. do ssania 750 mg - 20 szt. Rx 100% 21,40

Carbocysteine Pierre Fabre Medicament

Pectosol®: konc. do sporz. roztw. doust. - 1 but. 40 g OTC 100% 11,89

Prep. zioł. Palpharma

Peda: inj. [roztw.] 5 mg/ml - 4 amp. 2 ml Lz 100% 2233,98

Ibuprofen Orphan Europe - Recordati Group

Pegasy: inj. [roztw.] 0,135 mg/0,5 ml - 1 zest. Rx-z 100% X

Pegasy: inj. [roztw.] 0,18 mg/0,5 ml - 1 zest. Rx-z 100% X

Pegasy: inj. [roztw.] 90 µg/0,5 ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml (+ igła) Rx-z 100% 369,22

Pegasy: inj. [roztw.] 135 µg/0,5 ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml Rx-z 100% 566,88

Pegasy: inj. [roztw.] 180 µg/0,5 ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml Rx-z 100% 750,47

Peginterferon alfa-2a (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B (2) Chemioterapia ICD-10: C.79.a; C.79.b.

W: Przewlekły WZW typu B. Produkt jest wskazany w leczeniu przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu B (pwzw B) z obecnością antygenu odczki wirusa zapalenia wątroby typu B (ang. HBeAg) bez u dorosłych pacjentów ze skompenzowaną chorobą wątroby, z oznakami replikacji wirusowej i z podwyższoną aktywnością AIAT lub z potwierdzonym histologicznie zapaleniem i/lub włóknieniem wątroby. Produkt jest wskazany w leczeniu przewlekłego B z obecnością antygenu odczki wirusa zapalenia wątroby typu B (HBe-Ag) u dzieci i młodzieży w wieku 3 lata i starszy, bez męskości wątroby, z dowodami replikacji wirusowej oraz utrzymującym się zwiększeniem aktywności AIAT w surowicy. W zakresie decyzji o rozpoczęciu leczenia u dzieci i młodzieży, szczegóły patrz ChPL. Przewlekłe WZW typu C. Produkt jest wskazany w połączeniu z innymi produktami leczniczymi w leczeniu przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu C (pwzw C) u pacjentów z wirusową chorobą wątroby. Dane dotyczące skuteczności leczenia WZW typu C dla różnych genotypów HCV, szczegóły patrz ChPL. Produkt w skojarzeniu z rybawiryną wskazany jest w leczeniu dzieci w wieku 5 lat i starszych oraz młodzieży, chorych na pwzw C, wcześniej nieleczonych i ze stwierdzonym HCV RNA. Podjęciem decyzję o wdrożeniu leczenia skojarzonego u dzieci, należy wziąć pod uwagę, że leczenie to może powodować zahamowanie wzrostu. Nie ma pewności, czy jest to proces odwracalny. Decyzję o rozpoczęciu leczenia należy podejmować w każdym przypadku indywidualnie.

Peglntron®: inj. [prosz.+ rozp.] 50 µg/0,5 ml - 1 wstrzyk. półaut. ◆ Rx 100% X

Peglntron®: inj. [prosz.+ rozp.] 80 µg/0,5 ml - 1 wstrzyk. półaut. ◆ Rx 100% X

Peglntron®: inj. [prosz.+ rozp.] 100 µg/0,5 ml - 1 wstrzyk. półaut. ◆ Rx 100% X

Peglntron®: inj. [prosz.+ rozp.] 120 µg/0,5 ml - 1 wstrzyk. półaut. ◆ Rx 100% X

Peglntron®: inj. [prosz.+ rozp.] 150 µg/0,5 ml - 1 wstrzyk. półaut. ◆ Rx 100% X

Interferon alfa-2a Merck Sharp & Dohme

Pegorel: tabl. powł. 75 mg - 28 szt. Rx 100% 22,95

Clodipogrel (1) Miążdżycia objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom. Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania. Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania (2) Pacjenci 65+

W: Profilaktyka powikłań zakrzepowych w miążdżycy. Clodipogrel wskazany jest u dorosłych pacjentów z zawalem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwinnym (od 7 dni do mniej niż 6 m-cy) oraz z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych; dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym; bez uniesienia odcinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawal mięśnia sercowego bez zalążka Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent w czasie zabiegu przezskórnej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z kwasem acetylosalicylowym (ang. ASA); z ostrym zawalem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. Profilaktyka powikłań zakrzepowych w miążdżycy i zakrzepo-zatorowych w migotaniu przedsionków. U dorosłych pacjentów z migotaniem przedsionków i przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka powikłań naczyniowych, u których leczenie antagonistami wii. K nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie. Clodipogrel w skojarzeniu z ASA stosuje się w celu profilaktyki powikłań zakrzepowych w miążdżycy i powikłań zakrzepo-zatorowych, w tym udaru. W celu uzyskania dodatkowych informacji, patrz ChPL.

▼ Pelgraz: inj. [roztw.] 6 mg/0,6 ml - 1 amp.-strzyk. Rx-z 100% 1373,76

Pegfilgrastim (1) Chemioterapia ICD-10: C.0.10.

W: Skrócenie czasu trwania neutropenii i zmniejszenie częstości występowania gorączki neutropenicznej u dorosłych pacjentów leczonych chemioterapią cytotoksyczną z powodu choroby nowotworowej (z wyjątkiem przewlekłej białaczki szpikowej i zespołów mielodysplastycznych).

▼ Pelmag®: inj. (roztw.) 6 mg - 1 amp.-strzyk. 0,6 ml	Rx-z	100%	X
Pegfilgrastim			Cinfa Biotech S.L.
Pemetrexed SUN: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fioł. prosz. ◆	Rx-z	100%	136,23
Pemetrexed SUN: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fioł. prosz. ◆	Rx-z	100%	681,16
Pemetrexed (1) Chemioterapia ICD-10: C.49.			Fresenius Kabi Oncology
W: Złośliwy międzybłoniak opłucnej. Pemetrexed w skojarzeniu z cisplatiną jest przeznaczony do stosowania u nieleczonych wcześniej chemioterapią pacjentów, z nieoperacyjnym złośliwym międzybłoniakiem opłucnej. Niedrobnokomórkowy rak płuca. Pemetrexed w skojarzeniu z cisplatiną wskazany jest jako leczenie pierwszego wyboru pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca, w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowa. Pemetrexed w monoterapii jest wskazany do stosowania u pacjentów z nieoperacyjnym złośliwym międzybłoniakiem opłucnej. Niedrobnokomórkowy rak płuca. Pemetrexed w skojarzeniu z cisplatiną wskazany jest jako leczenie drugiego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowa. W: Złośliwy międzybłoniak opłucnej. Produkt leczniczy w skojarzeniu z cisplatiną jest przeznaczony do stosowania u nieleczonych wcześniej chemioterapią pacjentów z nieoperacyjnym złośliwym międzybłoniakiem opłucnej. Niedrobnokomórkowy rak płuca. Produkt leczniczy w skojarzeniu z cisplatiną wskazany jest, jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowa. Lek w monoterapii jest wskazany do stosowania jako leczenie podtrzymujące u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowa, u których nie nastąpiła progresja choroby bezpośrednio po zakończeniu chemioterapii opartej na pochodnych platyny. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania jako leczenie drugiego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowa.			Sun Pharmaceutical
Pemetrexed Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fioł. 20 ml ◆	Rx-z	100%	685,74
Pemetrexed Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fioł. 40 ml ◆	Rx-z	100%	1372,62
Pemetrexed Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fioł. 4 ml ◆	Rx-z	100%	136,23
Pemetrexed Accord: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	X
Pemetrexed Accord: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	X
Pemetrexed Accord: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 1000 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	X
Pemetrexed (1) Chemioterapia ICD-10: C.49.			Accord Healthcare
W: Złośliwy międzybłoniak opłucnej. Produkt leczniczy w skojarzeniu z cisplatiną jest przeznaczony do stosowania u nieleczonych wcześniej chemioterapią pacjentów z nieoperacyjnym złośliwym międzybłoniakiem opłucnej. Niedrobnokomórkowy rak płuca. Produkt leczniczy w skojarzeniu z cisplatiną wskazany jest, jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowa. Lek w monoterapii jest wskazany do stosowania jako leczenie drugiego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowa.			Accord Healthcare
Pemetrexed Alvogen: inf. doż. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fioł. 10 ml ◆	Rx-z	100%	X
Pemetrexed Alvogen: inf. doż. [konc. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fioł. 25 ml ◆	Rx-z	100%	X
Pemetrexed			Alvogen
Pemetrexed Fresenius Kabi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fioł. 20 ml ◆	Rx-z	100%	684,59
Pemetrexed Fresenius Kabi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fioł. 40 ml ◆	Rx-z	100%	1371,47
Pemetrexed Fresenius Kabi: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fioł. 4 ml ◆	Rx-z	100%	136,80
Pemetrexed Fresenius Kabi: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 100 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	X
Pemetrexed Fresenius Kabi: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 500 mg - 1 fioł. ◆	Rx-z	100%	X
Pemetrexed (1) Chemioterapia ICD-10: C.49.			Fresenius Kabi Oncology
W: Złośliwy międzybłoniak opłucnej: produkt w skojarzeniu z cisplatiną jest wskazany do stosowania u pacjentów z nieoperacyjnym złośliwym międzybłoniakiem opłucnej, nieleczonych wcześniej chemioterapią. Niedrobnokomórkowy rak płuca: produkt w skojarzeniu z cisplatiną jest wskazany jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowa. Lek w monoterapii jest wskazany do stosowania jako leczenie podtrzymujące u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowa, u których nie nastąpiła progresja choroby bezpośrednio po zakończeniu chemioterapii opartej na pochodnych platyny. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania jako leczenie drugiego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowa.			Fresenius Kabi Oncology
Pemetrexed Sandoz: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fioł. 20 ml ◆	Rx-z	100%	685,74
Pemetrexed Sandoz: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fioł. 40 ml ◆	Rx-z	100%	1372,62
Pemetrexed Sandoz: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fioł. 4 ml ◆	Rx-z	100%	136,23
Pemetrexed Sandoz: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fioł. 10 ml ◆	Rx-z	100%	X
Pemetrexed Sandoz: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fioł. 50 ml ◆	Rx-z	100%	X
Pemetrexed Sandoz: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 1000 mg - 1 fioł. 100 ml ◆	Rx-z	100%	2948,40
Pemetrexed (1) Chemioterapia ICD-10: C.49.			Accord Healthcare
W: Złośliwy międzybłoniak opłucnej. Produkt leczniczy w skojarzeniu z cisplatiną jest przeznaczony do stosowania u nieleczonych wcześniej chemioterapią pacjent-			

ów z nieoperacyjnym złośliwym międzybłonikiem opłucnej. Niedrobnokomórkowy rak płuca. Produkt leczniczy w skojarzeniu z cisplatiną wskazany jest, jako leczenie pierwszego rzutu u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowa. Lek w monoterapii jest wskazany do stosowania jako leczenie podtrzymujące u pacjentów z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami, o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowej. Dawka 25 mg/ml: ten produkt leczniczy jest przeznaczony do stosowania wyłącznie u osób dorosłych.

Pemetrexed Zentiva: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fioł. prosz. ◆

Pemetrexed Zentiva: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fioł. prosz. ◆

Pemidal: tabl. 2 mg - 30 szt.

Pemidal: tabl. 3 mg - 30 szt.

Pemidal: tabl. 4 mg - 30 szt.

Glimepiride

Penester®: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.

Penester®: tabl. powł. 5 mg - 90 szt.

Finasteride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+

W: Finasteryd jest wskazany do stosowania w leczeniu łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) w celu: złagodzenia objawów; zmniejszenia ryzyka ostrego zatrzymania moczu; zmniejszenia ryzyka konieczności przeprowadzenia przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (ang. TURP) i/lub prostatektomii; zmniejszenia powiększonego gruczołu krokowego, usprawnienia przepływu moczu oraz zmniejszenia objawów związanych z rozrostem gruczołu krokowego. Produkt jest przeznaczony wyłącznie do leczenia mężczyzn z rozrostem gruczołu krokowego.

Penicillinum crystallisatum TZF: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 1 mln j.m. - 1 fioł.

Penicillinum crystallisatum TZF: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 3 mln j.m. - 1 fioł.

Penicillinum crystallisatum TZF: inj. dom./doż. [prosz. do przyg. roztw.] 5 mln j.m. - 1 fioł.

Benzylpenicillin potassium

Penicillinum procaïnicum L TZF: inj. dom. [prosz. do przyg. zaw.] 1,2 mln j.m. - 1 fioł. 20 ml

Penicillinum procaïnicum L TZF: inj. dom. [prosz. do przyg. zaw.] 2,4 mln j.m. - 1 fioł. 20 ml

Benzylpenicillin procaine

Penlac: tabl. powł. 1 g - 14 szt.

Penlac: tabl. powł. 1 g - 20 szt.

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; zaostrezenie 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 okołozębny z szerzącym się zapaleniem tkanek 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+

Pentaerythritol compositum: tabl. 20/0,5 mg - 20 szt. ◆

Glyceril trinitrate + Pentaerythryl tetranitrate

Pentaglobin®: inf. doż. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 10 ml

Pentaglobin®: inf. doż. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 50 ml

Pentaglobin®: inf. doż. [roztw.] 50 mg/ml - 1 fioł. 100 ml

Immunoglobulin human

Pentasa®: czopki 1 g - 14 szt.

Pentasa®: czopki 1 g - 28 szt.

Pentasa®: zaw. doodbytnicza 1 g/100 ml - 7 but. 100 ml

Mesalazine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Wrodzające zapalenie jelita grubego (3) Pacjenci 65+

W: Czopki. Leczenie wrodzającego zapalenia odbytnicy. Zaw. doodbytnicza. Leczenie wrodzającego zapalenia esicy i odbytnicy.

Pentasa®: granulát o przedl. uwalnianiu 1 g - 50 sas.

Pentasa®: granulát o przedl. uwalnianiu 2 g - 60 sas.

Pentasa®: granulát o przedl. uwalnianiu 4 g - 30 sas.

Pentasa®: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 100 szt.

Pentasa®: tabl. o przedl. uwalnianiu 1 g - 60 szt.

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

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

Pentaxim®: inj. dom. [prosz. + zaw.] - 1 fioł. + 1 amp. - strzyk. 0,5 ml + 2 igły

Combined vaccine

Pentohexal® retard 600: tabl. o przedl. uwalnianiu 600 mg - 30 szt.

Pentoxifylline

Perazin 25: tabl. 25 mg - 20 szt. ◆

Perazin 25: tabl. 25 mg - 30 szt. ◆

Perazin 25: tabl. 25 mg - 50 szt. ◆

Perazin 50: tabl. 50 mg - 30 szt. ◆

Perazin 100: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆

Perazin 200: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆

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

W: Różne postacie schizofrenii oraz ostre zaburzenia psychiczne (także katatoniczne) z towarzyszącymi objawami pobudzenia psychoruchowego, manii i urojeń.

Perogoveris: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 150 j.m. (r-hFSH) + 75 j.m. (r-hLH) - 1 fioł. 3 ml + amp. rozp.

Follitropin alfa + Lutropin alfa

Perindanor: tabl. 4 mg - 30 szt.

Perindopril tert-butylamine

Perindopril + Amlodipine Teva Pharmaceuticals: tabl. 5/5 mg - 30 szt.

Perindopril + Amlodipine Teva Pharmaceuticals: tabl. 5/10 mg - 30 szt.

Perindopril + Amlodipine Teva Pharmaceuticals: tabl. 10/5 mg - 30 szt.

Perindopril + Amlodipine Teva Pharmaceuticals: tabl. 10/10 mg - 30 szt.

Perindopril tosylate + Amlodipine

Perindopril Teva: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.

Perindopril Teva: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.

Perindopril tosylate

Peritol: tabl. 4 mg - 20 szt. ◆

Cyproheptadine hydrochloride

▼ **Perjeta:** inj. [konc. do przyg. roztw.] 420 mg - 1 fioł.

Pertuzumab (1) Program lekowy: leczenie raka piersi

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z trastuzumabem i chemioterapią w leczeniu neoadjuwantowym dorosłych pacjentów chorych na HER2-dodatniego raka piersi, miejscowo zaawansowanego, zapalnego lub w wczesnym stadium z wysokim ryzykiem wznowy; leczeniu adjuwantowym dorosłych pacjentów chorych na HER2-dodatniego raka piersi we wczesnym stadium z wysokim

im ryzykiem wznowy. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z trastuzumabem i docetakselem u dorosłych pacjentów chorych na HER2-dodatniego raka piersi z przerzutami lub z nieresekcijną wznową miejscową, którzy nie byli leczeni wcześniej za pomocą terapii przeciw-HER2 lub chemioterapii choroby przerzutowej.

Perlid: lakier do paznokci leczniczy 50 mg/ml - 1 but. 2,5 ml

Perlid: lakier do paznokci leczniczy 50 mg/ml - 1 but. 5 ml

Amorolfine

Perlinganit®: inf. doż. [roztw.] 10 mg/10 ml - 10 amp. 10 ml ◆

Glyceril trinitrate

Permetryna Scabinol: żel 40 mg/g - 1 tuba 40 g

Permetryna Scabinol Forte: żel 50 mg/g - 1 tuba 60 g

Permazinum®: tabl. 25 mg - 20 szt. ◆

Permazinum®: tabl. 25 mg - 60 szt. ◆

Permazinum®: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆

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

W: Perazyne jest lekiem przeciwpaczkowym stosowanym w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii; ostrożeń zaburzeń psychotycznych z urojeniami, lekami, omamami, utratą poczucia osobowości, katatonii, manii oraz pobudzenia psychomotorycznego.

Petinimid®: kaps. 250 mg - 100 szt. ◆

Ethosuximide (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Padaczka (3) Pacjenci 65+

W: Pierwotnie uogólniona padaczka z typowymi i nietypowymi napadami nieświadomości.

Pevaryl®: krem 10 mg/g - 1 tuba 30 g

Econazole nitrate

Pevazol®: krem 10 mg/g - 1 tuba 20 g

Econazole nitrate

Pevisone®: krem (10 mg + 1 mg)/g - 1 tuba 15 g

Econazole nitrate + Triamcinolone

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

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

Allergen extracts

Phenazolinum: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 10 amp. ◆

Antazoline

Phenyl-Free® 1: prosz. do przyg. zaw. odżywczej 2093 kJ/100 g - 1 op. 454 g

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria

W: Preparat przeznaczony do postępowania dietetycznego w fenylketonurii i hipofenylalaninemii u niemowląt i małych dzieci.

Phenyl Free® 2: prosz. do przyg. zaw. odżywczej 1717 kJ/100 g - 1 puszka 454 g

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria

W: Do regulacji diety dla dzieci i dorosłych z wrodzonym nieprawidłowym metabolizmem fenylalaniny, w tym z fenylketonurią.

Phenyl Free® 2 HP: prosz. do przyg. zaw. odżywczej 1633 kJ/100 g - 1 puszka 454 g

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria

W: Do regulacji diety dla dzieci i dorosłych z wrodzonym nieprawidłowym metabolizmem fenylalaniny, w tym z fenylketonurią.

Phenytionum WZF: tabl. 100 mg - 60 szt. ◆

Phenytion (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Padaczka (3) Pacjenci 65+

W: Padaczka (napady uogólnione, napady częściowe złożone). Zapobieganie napadom padaczkowym po operacjach neurochirurgicznych i urazach głowy. Nerwoból nerwu trójdzielnego - tylko w przypadku, gdy karbamazepina okazała się nieskuteczna lub w przypadku nadwrażliwości (nieteroalancji) na karbamazepinę.

Physiotens® 0,2 - (IR): tabl. powł. 0,2 mg - 28 szt.

Moxonidine

Physiotens® 0,2: tabl. powł. 0,2 mg - 28 szt.

Physiotens® 0,4: tabl. powł. 0,4 mg - 28 szt.

Moxonidine



PIC Insupen Original 0,25x5 mm (31G): igły -100 szt.	WM	100%	18,89
		30% ⁽¹⁾	5,67

(1)Cukrzyca wymagająca podawania insuliny, z ograniczeniem do 4 opakowań igieł na rok dla jednego pacjenta
Artsono S.p.A.

PIC Insupen Original 0,30x8 mm (30G): igły -100 szt.	WM	100%	18,89
		30% ⁽¹⁾	5,67

(1)Cukrzyca wymagająca podawania insuliny, z ograniczeniem do 4 opakowań igieł na rok dla jednego pacjenta
Artsono S.p.A.

Pilocarpinum WZF 2%: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 2 but. 5 ml	Rx	100%	19,24
		30% ⁽¹⁾	5,77
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Pilocarpine hydrochloride (1) Jaskra (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+
W: Jaskra z otwartym kątem. Jaskra z wąskim kątem.
Polfa Warszawa

Pimafucyn®: krem 20 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	31,66
---	----	------	-------

Natamycin
LEO Pharma

Pimafucyn®: globulki dopochwowe 100 mg - 3 szt.	Rx	100%	25,87
--	----	------	-------

Pimafucyn®: globulki dopochwowe 100 mg - 6 szt.	Rx	100%	41,58
--	----	------	-------

Natamycin
LEO Pharma

Pimafucort®: krem (10 mg+ 10 mg+ 3500 j.m.)g -1 tuba 15 g	Rx	100%	30,40
--	----	------	-------

Pimafucort®: maść (10 mg+ 10 mg+ 3500 j.m.)g -1 tuba 15 g	Rx	100%	30,40
--	----	------	-------

Hydrocortisone + Neomycin + Natamycin
LEO Pharma

Pinexet: tabl. powł. 25 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,25
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,31
		S ⁽³⁾	bezpł.

Pinexet: tabl. powł. 100 mg - 60 szt.	Rx	100%	51,71
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	9,45
		S ⁽³⁾	bezpł.

Pinexet: tabl. powł. 200 mg - 60 szt.	Rx	100%	96,92
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	10,17
		S ⁽³⁾	bezpł.

Pinexet: tabl. powł. 300 mg - 60 szt.	Rx	100%	140,25
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	10,65
		S ⁽³⁾	bezpł.

Quetiapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia WP: Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z ołepieniem (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; zapobiegania nawrotom epizodów maniakalnych lub epizodów depresji u pacjentów z zaburzeniami afektywnymi dwubiegunowymi, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną.
Polpharma

Pioglitazone Bioton: tabl. 15 mg - 28 szt.	Rx	100%	29,90
---	----	------	-------

Pioglitazone Bioton: tabl. 30 mg - 28 szt.	Rx	100%	39,90
---	----	------	-------

Pioglitazone Bioton: tabl. 45 mg - 28 szt.	Rx	100%	45,90
---	----	------	-------

Pioglitazone
Bioton

Piperacillin + Tazobactam Kalceks: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 2000 mg+ 250 mg - 1 fiol.	Rx	100%	X
---	----	------	---

Piperacillin + Tazobactam Kalceks: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 4000 mg+ 500 mg - 1 fiol.	Rx	100%	X
---	----	------	---

Piperacillin + Tazobactam
AS Kalceks

▼Piqary: tabl. powł. 50 mg+ 200 mg - 56 tabl. (28 tabl. 50 mg +28 tabl. 200 mg)	Rx-z	100%	14310,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Piqary: tabl. powł. 150 mg - 56 szt.	Rx-z	100%	14310,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Piqary: tabl. powł. 200 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	14310,00
		B ⁽¹⁾	bezpł.

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

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

Piracetam Espefa: tabl. powł. 800 mg - 60 szt.	Rx	100%	32,66
---	----	------	-------

Piracetam Espefa: tabl. powł. 1200 mg - 60 szt.	Rx	100%	48,89
--	----	------	-------

Piracetam
Espefa

Piramil 1,25 mg: tabl. 1,25 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,57
		100%	6,99

Piramil 2,5 mg: tabl. 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	4,61
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Piramil 5 mg: tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,38
		R ⁽¹⁾	6,61
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Piramil 10 mg: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	20,13
		R ⁽¹⁾	11,95
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Piramil 10 mg: tabl. 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	12,49
---	----	------	-------

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego; zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego pochodzenia miażdżycowego (z chorobą niedokrwienną serca lub udarem mózgu, lub z chorobą naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną cukrzycową nefropatię kłębuszkową stwierdzoną na podstawie biłkomoczu u pacjentów z co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej; jawną niecukrzycową nefropatię kłębuszkową, w której biłkomoczu wynosi co najmniej 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtórna po ostrym zawale mięśnia sercowego; zmniejszenie umieralności u pacjentów z klinicznymi objawami niewydolności serca po ostrej fazie zawału mięśnia sercowego. Produkt leczniczy należy włączyć do leczenia po upływie 48 h od ostrej fazy zawału. WP: Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Piramil 5 mg - (IR): tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	10,99
		R ⁽¹⁾	6,40
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Piramil 10 mg - (IR): tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,06
		R ⁽¹⁾	12,80
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Piramil 5 mg - (IR): tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	10,99
		R ⁽¹⁾	6,40
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Piramil 10 mg - (IR): tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,06
		R ⁽¹⁾	12,80
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego; zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego pochodzenia miażdżycowego (z chorobą niedokrwienną serca lub udarem mózgu, lub z chorobą naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną cukrzycową nefropatię kłębuszkową stwierdzoną na podstawie biłkomoczu u pacjentów z co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej; jawną niecukrzycową nefropatię kłębuszkową, w której biłkomoczu wynosi co najmniej 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtórna po ostrym zawale mięśnia sercowego; zmniejszenie umieralności u pacjentów z klinicznymi objawami niewydolności serca po ostrej fazie zawału mięśnia sercowego. Produkt leczniczy należy włączyć do leczenia po upływie 48 h od ostrej fazy zawału. WP: Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Piramil 5 mg - (IR): tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	10,99
		R ⁽¹⁾	6,40
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Piramil 10 mg - (IR): tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,06
		R ⁽¹⁾	12,80
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Piramil 5 mg - (IR): tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	10,99
		R ⁽¹⁾	6,40
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Piramil 10 mg - (IR): tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,06
		R ⁽¹⁾	12,80
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego; zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego pochodzenia miażdżycowego (z chorobą niedokrwienną serca lub udarem mózgu, lub z chorobą naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną cukrzycową nefropatię kłębuszkową stwierdzoną na podstawie biłkomoczu u pacjentów z co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej; jawną niecukrzycową nefropatię kłębuszkową, w której biłkomoczu wynosi co najmniej 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtórna po ostrym zawale mięśnia sercowego; zmniejszenie umieralności u pacjentów z klinicznymi objawami niewydolności serca po ostrej fazie zawału mięśnia sercowego. Produkt leczniczy należy włączyć do leczenia po upływie 48 h od ostrej fazy zawału. WP: Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Piramil 5 mg - (IR): tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	10,99
		R ⁽¹⁾	6,40
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Piramil 10 mg - (IR): tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,06
		R ⁽¹⁾	12,80
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego; zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego pochodzenia miażdżycowego (z chorobą niedokrwienną serca lub udarem mózgu, lub z chorobą naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną cukrzycową nefropatię kłębuszkową stwierdzoną na podstawie biłkomoczu u pacjentów z co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej; jawną niecukrzycową nefropatię kłębuszkową, w której biłkomoczu wynosi co najmniej 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtórna po ostrym zawale mięśnia sercowego; zmniejszenie umieralności u pacjentów z klinicznymi objawami niewydolności serca po ostrej fazie zawału mięśnia sercowego. Produkt leczniczy należy włączyć do leczenia po upływie 48 h od ostrej fazy zawału. WP: Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Piramil 5 mg - (IR): tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,00
		R ⁽¹⁾	6,40
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Piramil 10 mg - (IR): tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,00
		R ⁽¹⁾	6,40
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Piramil 5 mg - (IR): tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,00
		R ⁽¹⁾	6,40
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Piramil 10 mg - (IR): tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,17
		R ⁽¹⁾	12,80
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Piramil 10 mg - (IR): tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,98
		R ⁽¹⁾	12,80
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego; zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego pochodzenia miażdżycowego (z chorobą niedokrwienną serca lub udarem mózgu, lub z chorobą naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną cukrzycową nefropatię kłębuszkową stwierdzoną na podstawie biłkomoczu u pacjentów z co najmniej jednym czynnikiem ryzyka dla choroby sercowo-naczyniowej; jawną niecukrzycową nefropatię kłębuszkową, w której biłkomoczu wynosi co najmniej 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtórna po ostrym zawale mięśnia sercowego; zmniejszenie umieralności u pacjentów z klinicznymi objawami niewydolności serca po ostrej fazie zawału mięśnia sercowego. Produkt leczniczy należy włączyć do leczenia po upływie 48 h od ostrej fazy zawału. WP: Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Piramil Bisio: kaps. twarde 2,5 mg+ 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,50
---	----	------	-------

Piramil Bisio: kaps. twarde 2,5 mg+ 1,25 mg - 30 szt.	Rx	100%	18,00
--	----	------	-------

Piramil Bisio: kaps. twarde 5 mg+ 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	21,50
---	----	------	-------

Piramil Bisio: kaps. twarde 5 mg+ 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	28,00
---	----	------	-------

Piramil Bisio: kaps. twarde 10 mg+ 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	34,00
---	----	------	-------

Ramipril + Bisoprolol fumarate			
Pirfenidone Sandoz: tabl. powł. 267 mg - 63 szt.	Rx-z	100%	721,22
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Pirfenidone Sandoz: tabl. powł. 267 mg - 252 szt.	Rx-z	100%	2884,90
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Pirfenidone Sandoz: tabl. powł. 801 mg - 84 szt.	Rx-z	100%	2884,90
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Pirfenidone (1) Program lekowy: leczenie idiopatycznego włośnięcia płuc			
--	--	--	--

W: Pirfenidone jest wskazany w leczeniu łagodnej do umiarkowanej postaci idiopatycznego włośnięcia płuc (ang. IPF) u osób dorosłych.
Sandoz GmbH

Pirfenidon Stada: tabl. powł. 267 mg - 63 szt.	Rx-z	100%	577,70
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Pirfenidon Stada: tabl. powł. 267 mg - 252 szt.	Rx-z	100%	2310,80
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Pirfenidon Stada: tabl. powł. 801 mg - 84 szt.	Rx-z	100%	2310,80
		B ⁽¹⁾	

W trosce o pacjenta z migreną!

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

zapalenie; zapalenie tętnicy i ciała rzęskowego; zapalenie naczyń i siatkówki; rozlane zapalenie błony naczyniowej tylnego odcinka oka; zapalenie nerwu wzrokowego; współzależne zapalenie naczyń; zapalenie przedniego odcinka oka; alergiczne zapalenie spojówek; zapalenie rogówki (nie związane z zakażeniem wirusem opryszczki lub zakażeniem grzybiczym); półpasiec oczny; alergiczne owrozdzenie brzożne rogówki. Choroby układu oddechowego: beryloza; zespół Löfflera; zachyłowe zapalenie płuc; objawowa sarkoidoza; poronująca lub rozlana gruźlica płuc (z jednoczesnym leczeniem przeciwprątłkowymi). Choroby układu krwiotwórczego: niedokrwistość hemolityczna nabyta (autoimmunologiczna); niedokrwistość aplastyczna wrodzona; erytroblastopenia (niedobór erytroblastów w szpiku); małopłytkowość wtórna u dorosłych; idiopatyczna plamica małopłytkowa dorosłych. Choroby nowotworowe (jako leczenie paliatywne, łącznie z odpowiednim leczeniem przeciwnowotworowym): białaczki i chłoniaki u dorosłych; ostra białaczka u dzieci. Obrzęk - w celu wywołania diurezy lub remisji proteinurii w zespole nerczycowym, bez uremii, typu idiopatycznego lub w przebiegu tocznia rumieniowatego. Choroby przewodu pokarmowego (w okresach zaotrzenia; długotrwałe leczenie jest niewskazane): wrzodzące zapalenie okrężnicy; choroba Crohna. Choroby neurologiczne: stwardnienie rozsiane w okresach zaotrzenia. Inne: gruźlicze zapalenie opon mózgowych z blokiem podopajęczynowym lub blokiem zagrażającym, jeśli jest stosowany razem z właściwym leczeniem przeciwgruźliczym; włośnica z zajęciem układu nerwowego lub mięśnia sercowego. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Polcortolon® TC: aerozol na skórę - 1 poj. 30 ml Rx 100% 24,18
Tetracycline + Triamcinolone Polfa Tarchomin SA

Polcrom®: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 2 but. 5 ml OTC 100% 15,47
Cromoglicate disodium Polfa Warszawa

Polcrom® 2%: krople do nosa 20 mg/ml - 1 op. 15 ml OTC 100% 23,14
Cromoglicate disodium Polfa Warszawa

Polcylin: granulatu do przyg. zaw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 125 ml Rx 100% 37,17
R⁽¹⁾ 3,20
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polcylin: granulatu do przyg. zaw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 60 ml Rx 100% 19,00
R⁽¹⁾ 3,20
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Phenoxymethylpenicillin (1)W: Zapalenie gardła i migdałków, ostre zapalenie zatok, ostre zapalenie ucha środkowego, pozaszpitalne zapalenie płuc, niepokwiklane zakażenia skóry i tkanek miękkich, ostre boreliozę skórne (rumień wędrujący), ropnie w ustach 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+

Polfenon®: tabl. powł. 150 mg - 20 szt. Rx 100% 8,65
R⁽¹⁾ 2,88
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polfenon®: tabl. powł. 150 mg - 60 szt. Rx 100% 26,29

Polfenon®: tabl. powł. 300 mg - 20 szt. Rx 100% 18,20

Propafenone hydrochloride (1)W: Objawowe tachyarytmie nadkomorowe: częstoskurcz węzłowy, częstoskurcz nadkomorowy u pacjentów z zespołem Wolfa-Parkinsona-White'a (WPW), napadów migotanie przedsionków. Zagrażająca życiu, ciężka, objawowa tachyarytmia komorowa. WP: Nadkomorowe zaburzenia rytmu serca inne niż określone w ChPL; nadkomorowe zaburzenia rytmu serca - profilaktyka nawrotów; zaburzenia rytmu serca w zespole WPW inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; komorowe zaburzenia rytmu serca inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Polfergan: syrop 5 mg/5 ml - 1 op. 150 ml Rx 100% 33,83
Promethazine hydrochloride Polfarmex

Polfilin®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 15 ml Rx 100% 35,64

Polfilin®: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 5 amp. 5 ml Rx 100% 13,55
Pentoxifylline Polpharma

Polfilin® prolongatun: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 20 szt. Rx 100% 23,07

Polfilin® prolongatun: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 60 szt. Rx 100% 56,56
Pentoxifylline Polpharma

Polfungicid®: plyn do stos. na skórę (50 mg+ 10 mg)/ml - but. 10 ml OTC 100% 50,51
Chlormidazole hydrochloride + Salicylic acid Bausch Health

Polhumim® Mix-2: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml Rx 100% 97,72
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 3,40
S⁽⁴⁾ bezpl.

Insulin human/Insulin isophanic human (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+
W: Cukrzyca wymagająca leczenia insulina.

Polhumim® Mix-3: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml Rx 100% 97,72
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 3,40
S⁽⁴⁾ bezpl.

Insulin human/Insulin isophanic human (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+
W: Cukrzyca wymagająca leczenia insulina.

Polhumim® Mix-5: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml Rx 100% 97,72
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 3,40
S⁽⁴⁾ bezpl.

Insulin human/Insulin isophanic human (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+
W: Cukrzyca wymagająca leczenia insulina.

Polhumim® N: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml Rx 100% 97,72
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 3,40
S⁽⁴⁾ bezpl.

Insulin isophanic human (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+
W: Cukrzyca wymagająca leczenia insulina.

Polhumim® R: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml Rx 100% 97,72
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 3,40
S⁽⁴⁾ bezpl.

Polhumim® Mix-4: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml Rx 100% 97,72
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 3,40
S⁽⁴⁾ bezpl.

Insulin human/Insulin isophanic human (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+
W: Cukrzyca wymagająca leczenia insulina.

Polhumim® Mix-5: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml Rx 100% 97,72
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 3,40
S⁽⁴⁾ bezpl.

Insulin human/Insulin isophanic human (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+
W: Cukrzyca wymagająca leczenia insulina.

Polhumim® N: inj. [zaw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml Rx 100% 97,72
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 3,40
S⁽⁴⁾ bezpl.

Insulin isophanic human (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+
W: Cukrzyca wymagająca leczenia insulina.

Polhumim® R: inj. [roztw.] 100 j.m./ml - 5 wkł. 3 ml Rx 100% 97,72
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 3,40
S⁽⁴⁾ bezpl.

Insulin human (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Cukrzyca (4)Pacjenci 65+
W: Cukrzyca wymagająca leczenia insulina.

Polinail: lakier do paznokci leczniczy 80 mg/g Rx 100% 70,00
Ciclopirox Egis

Polinoksid - import docelowy: inf. [roztw.] 2 mg/ml - 1 wor. 300 ml Lz 100% -
Linezolid Polifarma

Poliorix: inj. [roztw.] - 1 fioł. 0,5 ml Rx 100% X
Poliomyelitis vaccines GSK Pharmaceuticals SA

Polio Sabin - oral: zaw. doust. 1 ml - 1 fioł. 1 ml (10 dawek) Rx 100% X
Poliomyelitis vaccines GSK Pharmaceuticals SA

Polivy: inf. doż./inj. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 30 mg - 1 fioł. Rx-z 100% 10296,57
B⁽¹⁾ bezpl.

Polivy: inf. doż./inj. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 140 mg - 1 fioł. Rx-z 100% 47490,84
B⁽¹⁾ bezpl.

Polatuzumab vedotin (1)Program lekowy: leczenie chłoniaków złośliwych
W: Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytuksymabem, cyklofosfamidem, dokсорubicyną i prednizonem (R-CHP) jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B (ang. DLBCL), którzy nie byli poddani wcześniejszej terapii. Produkt leczniczy w skojarzeniu z bendamustyną i rytuksymabem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotowym/opornym chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B (DLBCL), którzy nie kwalifikują się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych.

Polatuzumab vedotin (1)Program lekowy: leczenie chłoniaków złośliwych
W: Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytuksymabem, cyklofosfamidem, dokсорubicyną i prednizonem (R-CHP) jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B (ang. DLBCL), którzy nie byli poddani wcześniejszej terapii. Produkt leczniczy w skojarzeniu z bendamustyną i rytuksymabem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotowym/opornym chłoniakiem rozlanym z dużych komórek B (DLBCL), którzy nie kwalifikują się do przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych.

Polfepral: tabl. powł. 250 mg - 50 szt. Rx 100% 14,46
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 5,47
S⁽⁴⁾ bezpl.

Polfepral: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. Rx 100% 27,47
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 6,30
S⁽⁴⁾ bezpl.

Polfepral: tabl. powł. 500 mg - 100 szt. Rx 100% 51,52
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 6,34
S⁽⁴⁾ bezpl.

Polfepral: tabl. powł. 1000 mg - 50 szt. Rx 100% 14,46
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 5,47
S⁽⁴⁾ bezpl.

Polfepral: tabl. powł. 250 mg - 50 szt. Rx 100% 27,47
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 6,17
S⁽⁴⁾ bezpl.

Polfepral: tabl. powł. 500 mg - 100 szt. Rx 100% 51,52
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 6,34
S⁽⁴⁾ bezpl.

Polfepral: tabl. powł. 500 mg - 100 szt. Rx 100% 39,53
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 6,17
S⁽⁴⁾ bezpl.

Polfepral: tabl. powł. 750 mg - 50 szt. Rx 100% 51,52
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 6,34
S⁽⁴⁾ bezpl.

Polfepral: tabl. powł. 1000 mg - 50 szt. Rx 100% 14,46
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 5,47
S⁽⁴⁾ bezpl.

Polfepral: tabl. powł. 250 mg - 50 szt. Rx 100% 27,47
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 6,17
S⁽⁴⁾ bezpl.

Polfepral: tabl. powł. 500 mg - 100 szt. Rx 100% 51,52
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 6,34
S⁽⁴⁾ bezpl.

Polfepral: tabl. powł. 1000 mg - 50 szt. Rx 100% 14,46
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 5,47
S⁽⁴⁾ bezpl.

Polfepral: tabl. powł. 250 mg - 50 szt. Rx 100% 27,47
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 6,17
S⁽⁴⁾ bezpl.

Polfepral: tabl. powł. 500 mg - 100 szt. Rx 100% 51,52
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 6,34
S⁽⁴⁾ bezpl.

Polfepral: tabl. powł. 1000 mg - 50 szt. Rx 100% 14,46
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 5,47
S⁽⁴⁾ bezpl.

Polkepral: tabl. powł. 1000 mg - 100 szt. Rx 100% 97,49
C⁽¹⁾ bezpl.
Dz⁽²⁾ bezpl.
R⁽³⁾ 7,11
S⁽⁴⁾ bezpl.

Levetiracetam (1)Kobiety w ciąży (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Padaczka (4)Pacjenci 65+
W: Produkt jest wskazany jako monoterapia w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u pacjentów od 16 lat z nowo rozpoznaną padaczką. Produkt jest wskazany jako terapia wspomagająca w leczeniu: napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych i dzieci o mc. powyżej 25 kg; napadów mioklonicznych u dorosłych i młodzieży od 12 lat z młodzieńczą padaczką miokloniczną; napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną.

Polmatine: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. Rx 100% 41,34
Polmatine: tabl. powł. 10 mg - 56 szt. Rx 100% 53,76
Polmatine: tabl. powł. 20 mg - 28 szt. Rx 100% 41,50
Polmatine: tabl. powł. 20 mg - 56 szt. Rx 100% 59,29
Memantine hydrochloride Polpharma

Polmatine 1%: roztw. doust. 5 mg/dawkę - 1 but. 50 ml Rx 100% 50,72
Memantine hydrochloride Polpharma

Polopiryna® C: tabl. mus. 500 mg+ 200 mg - 10 szt. OTC 100% 20,58
Polopiryna® C: tabl. mus. 500 mg+ 200 mg - 18 szt. OTC 100% 27,57
Acetylsalicylic acid + Ascorbic acid Polpharma

Polopiryna® Complex: prosz. do przyg. roztw. doust. 500 mg+ 15,58 mg+ 2 mg - 8 sasz. OTC 100% 17,37
Polopiryna® Complex: prosz. do przyg. roztw. doust. 500 mg+ 15,58 mg+ 2 mg - 12 sasz. OTC 100% 19,91
Acetylsalicylic acid + Phenylephrine bitartrate + Chlorphenamine maleate Polpharma

Polopiryna® Gardlo: pastylki twarde [smak pomarańczowy] 8,75 mg - 16 szt. OTC 100% 23,95
Polopiryna® Gardlo: pastylki twarde [smak pomarańczowy] 8,75 mg - 24 szt. OTC 100% 27,41
Flurbiprofen Polpharma

Polopiryna® Gardlo spray: aerozol do stos. w j. ustnej [roztw.] 8,75 mg/dawkę - 1 but. 15 ml OTC 100% 27,80
Flurbiprofen Polpharma

Polopiryna® MAX: tabl. dojelitowe 500 mg - 10 szt. OTC 100% 11,00
Polopiryna® MAX: tabl. dojelitowe 500 mg - 20 szt. OTC 100% 18,39
Acetylsalicylic acid Polpharma

Polopiryna® S: tabl. 300 mg - 20 szt. OTC 100% 12,06
Polopiryna® S: tabl. 300 mg - 30 szt. OTC 100% 14,14
Acetylsalicylic acid Polpharma

Polpharma 0,9% NaCl izotoniczny sterylny roztwór do stosowania zewnętrznego: roztw. - 100 amp. 10 ml WMa 100% 59,36
Polpharma 0,9% NaCl izotoniczny sterylny roztwór do stosowania zewnętrznego: roztw. - 120 amp. 5 ml WMa 100% 54,57
Sodium chloride Polpharma

Polpiazol®: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 40 mg - 1 fioł. Rx 100% 20,79
Omeprazole Polpharma

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% 20,92
50%⁽¹⁾ 14,71
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% 32,52
50%⁽¹⁾ 20,09
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt. Rx 100% 20,79
Omeprazole Polpharma

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% 20,92
50%⁽¹⁾ 14,71
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% 32,52
50%⁽¹⁾ 20,09
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt. Rx 100% 20,79
Omeprazole Polpharma

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% 20,92
50%⁽¹⁾ 14,71
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% 32,52
50%⁽¹⁾ 20,09
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt. Rx 100% 20,79
Omeprazole Polpharma

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% 20,92
50%⁽¹⁾ 14,71
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% 32,52
50%⁽¹⁾ 20,09
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt. Rx 100% 20,79
Omeprazole Polpharma

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% 20,92
50%⁽¹⁾ 14,71
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% 32,52
50%⁽¹⁾ 20,09
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt. Rx 100% 20,79
Omeprazole Polpharma

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% 20,92
50%⁽¹⁾ 14,71
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% 32,52
50%⁽¹⁾ 20,09
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt. Rx 100% 20,79
Omeprazole Polpharma

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% 20,92
50%⁽¹⁾ 14,71
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% 32,52
50%⁽¹⁾ 20,09
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt. Rx 100% 20,79
Omeprazole Polpharma

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% 20,92
50%⁽¹⁾ 14,71
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt. Rx 100% 32,52
50%⁽¹⁾ 20,09
Dz⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpiazol®: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt. Rx 100% 20,79
Omeprazole Polpharma



ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



śnej 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 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Polprazol® Max: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 14 szt. OTC 100% 17,63

Omeprazole Polpharma

Polpril®: tabl. 2,5 mg - 28 szt. Rx 100% 5,93
R⁽¹⁾ 3,53
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpril®: tabl. 5 mg - 28 szt. Rx 100% 10,97
R⁽¹⁾ 5,86
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpril®: tabl. 10 mg - 28 szt. Rx 100% 20,85
R⁽¹⁾ 10,76
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpril®: kaps. twarde 2,5 mg - 28 szt. Rx 100% 13,86
R⁽¹⁾ 11,49
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpril®: kaps. twarde 5 mg - 28 szt. Rx 100% 6,33
R⁽¹⁾ 3,33
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polpril®: kaps. twarde 10 mg - 28 szt. Rx 100% 11,95
R⁽¹⁾ 6,33
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i umieralności w przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego o etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwienne serca lub udar bądź choroba naczyni obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowego nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii. Jawną nefropatia cukrzycowa stwierdzona na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego. Jawną nefropatia kłębuszkowa o etiologii innej niż cukrzycowa stwierdzona na podstawie białkomoczu ≥ 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wódru u pacjentów po ostrym zawale serca: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawalu u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - preparat należy włączyć do leczenia w okresie >48 h od wystąpienia ostrego zawalu serca (od 3 doby po zawale). WP: Przewłoka 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+

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

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

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

Polsart Plus: tabl. 40/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 16,30
R⁽¹⁾ 8,81
S⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polsart Plus: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 31,65
R⁽¹⁾ 16,67
S⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Polsart Plus: tabl. 80/25 mg - 28 szt. Rx 100% 31,65
R⁽¹⁾ 16,67
S⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Telmisartan + Hydrochlorothiazide (1)W: Leczenie samodzielnego nadciśnienia tętniczego. Dawka 40 mg lub 80 mg telmisartanu i 12,5 mg hydrochlorothiazidu 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 hydrochlorothiazidu jest wskazana do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w wystarczający sposób produktem 80 mg telmisartanu + 12,5 mg hydrochlorothiazidu lub u osób dorosłych, które wcześniej były ustabilizowane za pomocą telmisartanu i hydrochlorothiazidu podawanych osobno. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określone w ChPL. (2) Pacjenci 65+

Polpen®: tabl. powł. 10 mg - 10 szt. Rx 100% 13,61

Polpen®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. Rx 100% 16,39

Polpen®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. Rx 100% 19,48

Zolidem tartrate Adamed

Polstignum: inj. [roztw.] 0,5 mg/ml - 10 amp. 1 ml Rx 100% 20,77

Neostigmine methylsulphate Teva Pharmaceuticals Polska

Poltram®: kaps. 50 mg - 20 szt. Rx 100% 8,50
R⁽¹⁾ 3,67
B⁽²⁾ 1,97
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Tramadol hydrochloride (1)W: Bóle o średnim i dużym natężeniu. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Poltram®: krople doustne 100 mg/ml - 1 op. 10 ml Rx 100% 9,83
R⁽¹⁾ 3,71
B⁽²⁾ 1,50
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Poltram®: krople doustne 100 mg/ml - 1 op. 96 ml Rx 100% 78,32
R⁽¹⁾ 21,17
B⁽²⁾ 0,03
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Tramadol hydrochloride (1)W: Bóle o średnim i dużym natężeniu. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Poltram® 50: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 5 amp. 1 ml Rx 100% 5,65

Poltram® 100: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 5 amp. 2 ml Rx 100% 8,76

Tramadol hydrochloride Polpharma

Poltram® Combo: tabl. powł. 37,5/325 mg - 10 szt. Rx 100% 12,45
R⁽¹⁾ 5,81
B⁽²⁾ 2,25
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Poltram® Combo: tabl. powł. 37,5/325 mg - 20 szt. Rx 100% 8,33
R⁽¹⁾ 3,02
B⁽²⁾ 1,11
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Poltram® Combo: tabl. powł. 37,5/325 mg - 30 szt. Rx 100% 1,40
R⁽¹⁾ 5,24
B⁽²⁾ 1,40
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Poltram® Combo: tabl. powł. 37,5/325 mg - 60 szt. Rx 100% 22,96
R⁽¹⁾ 7,25
B⁽²⁾ 1,49
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Poltram® Combo: tabl. powł. 37,5/325 mg - 90 szt. Rx 100% 10,68
R⁽¹⁾ 3,65
B⁽²⁾ 1,10
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W: Produkt leczniczy wskazany jest w objawowym leczeniu bólu o umiarkowanym i dużym nasileniu. Produkt leczniczy jest zalecany dla dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat. Zastosowanie produktu leczniczego należy ograniczyć do tych pacjentów z bólem o umiarkowanym i dużym nasileniu, którzy wymagają zastosowania połączenia tramadolu z paracetamolem. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Poltram® Combo Forte: tabl. powł. 75/650 mg - 20 szt. Rx 100% 10,68
R⁽¹⁾ 3,65
B⁽²⁾ 1,10
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Poltram® Combo Forte: tabl. powł. 75/650 mg - 30 szt. Rx 100% 5,05
R⁽¹⁾ 1,22
B⁽²⁾ 1,22
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Poltram® Combo Forte: tabl. powł. 75/650 mg - 60 szt. Rx 100% 29,48
R⁽¹⁾ 8,65
B⁽²⁾ 0,98
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Poltram® Combo Forte: tabl. powł. 75/650 mg - 90 szt. Rx 100% 42,55
R⁽¹⁾ 11,49
B⁽²⁾ bezpl.
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W: Objawowe leczenie bólu o nasileniu umiarkowanym do dużego. Stosowanie produktu leczniczego należy ograniczyć do pacjentów, u których ból o nasileniu umiarkowanym do dużego wymaga skrajnego użycia tramadolu i paracetamolu. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Poltram® Retard 100: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 10 szt. Rx 100% 8,52
R⁽¹⁾ 4,10
B⁽²⁾ 2,21
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Poltram® Retard 100: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 30 szt. Rx 100% 23,87
R⁽¹⁾ 10,62
B⁽²⁾ 4,94
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Poltram® Retard 100: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 50 szt. Rx 100% 38,00
R⁽¹⁾ 15,92
B⁽²⁾ 6,45
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Poltram® Retard 150: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 10 szt. Rx 100% 12,34
R⁽¹⁾ 5,78
B⁽²⁾ 2,82
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Poltram® Retard 150: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. Rx 100% 36,50
R⁽¹⁾ 16,63
B⁽²⁾ 8,11
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Poltram® Retard 150: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 50 szt. Rx 100% 55,63
R⁽¹⁾ 22,51
B⁽²⁾ 8,31
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Poltram® Retard 200: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 10 szt. Rx 100% 16,32
R⁽¹⁾ 7,49
B⁽²⁾ 3,70
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Poltram® Retard 200: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 30 szt. Rx 100% 44,99
R⁽¹⁾ 18,49
B⁽²⁾ 7,13
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Poltram® Retard 200: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 50 szt. Rx 100% 72,60
R⁽¹⁾ 28,43
B⁽²⁾ 9,50
DZ⁽³⁾ bezpl.
S⁽⁴⁾ bezpl.

Tramadol hydrochloride (1)W: Bóle o średnim i dużym natężeniu. (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Polvertic®: tabl. 8 mg - 30 szt. Rx 100% 18,42

Polvertic®: tabl. 8 mg - 100 szt. Rx 100% 37,03

Polvertic®: tabl. 16 mg - 30 szt. Rx 100% 26,13

Polvertic®: tabl. 16 mg - 60 szt. Rx 100% 44,61

Polvertic®: tabl. 24 mg - 20 szt. Rx 100% 42,96

Polvertic®: tabl. 24 mg - 30 szt. Rx 100% 42,12

Polvertic®: tabl. 24 mg - 60 szt. (4 blistry x 15 szt.) Rx 100% 46,36

Polvertic®: tabl. 24 mg - 60 szt. Rx 100% 46,36

Polvertic®: tabl. 24 mg - 120 szt. Rx 100% 73,86

Betahistine dihydrochloride Polpharma

Polyvaccinum mite: zaw. do nosa - 1 but. 10 ml Rx 100% 141,00

Multivalent vaccine BIOMED S.A.

▼Ponvory: tabl. powł. 2 mg+ 3 mg+ 4 mg+ 5 mg+ 6 mg+ 7 mg+ 8 mg+ 9 mg+ 10 mg - 14 szt. Rx-z 100% 613,40
B⁽¹⁾ bezpl.

▼Ponvory: tabl. powł. 2 mg+ 3 mg+ 4 mg+ 5 mg+ 6 mg+ 7 mg+ 8 mg+ 9 mg+ 10 mg - 14 szt. Rx-z 100% 613,40
B⁽¹⁾ bezpl.

▼Ponvory: tabl. powł. 20 mg - 28 szt. Rx-z 100% 4138,57
B⁽¹⁾ bezpl.

Ponesimod (1)Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

W: Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawracającymi postaciami stwardnienia rozsianego (RMS) w okresie aktywności choroby, co określono na podstawie cech klinicznych lub stwierdzono w badaniach obrazowych.

Janssen-Cilag International N.V.

Posaconazole AHCL: zaw. doust. 40 mg/ml - 1 but. 105 ml Rx-z 100% 686,88
B⁽¹⁾ bezpl.

Posaconazole (1)Chemioterapia ICD-10: C.0.14.a.; C.0.14.b.; C.0.14.c.

W: Produkt leczniczy zawieszina doustna jest wskazany w leczeniu następujących zakażeń grzybiczych u dorosłych: inwazyjna aspergiloza oporna na amfotericynę B lub itraconazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; fuzarioza oporna na amfotericynę B lub w przypadku nietolerancji amfotericyny B przez pacjenta; chromoblastomikoza i grzybiak oporne na itraconazol lub w przypadku nietolerancji itraconazolu przez pacjenta; kokcydiodomikoza oporna na amfotericynę B, itraconazol lub flukonazol, lub w przypadku nietolerancji tych leków przez pacjenta; kandydoz jamy ustnej i gardła, jako terapia pierwszego rzutu u pacjentów z ciężką postacią choroby lub u pacjentów o obniżonej odporności, u których przewiduje się słabą odpowiedź na leczenie miejscowe. Oporność definiowana jest jako progresja zakażenia lub brak poprawy po co najmniej 7 dniach stosowania dawek terapeutycznych, dotychczas skutecznych w leczeniu przeciwgrzybiczym. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu inwazyjnym zakażeniu grzybiczym u następujących pacjentów: pacjentów z ostrą białaczką szpikową (ang. AML) lub zespołem mielodysplastycznym (ang. MDS), którzy otrzymują chemioterapię w celu indukcji remisji i mogą w związku z tym mieć długotrwałą neutropenię oraz duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych; pacjentów po przeszczepieniu macierzystych komórek krwiotwórczych (ang. HSCT), którzy otrzymują duże dawki



Refundacja od lipca 2015
Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi (ang. GVHD) i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych.

Posaconazole Glenmark: zaw. doust. **40 mg/ml**
- 1 but. 105 ml

Accord Healthcare	
100%	673,14
B ⁽¹⁾	bezpł.
Dz ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	3,20
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Posaconazole (1) Chemioterapia ICD-10: C.0.14.a.; C.0.14.b.; C.0.14.c. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom grzybiczym u pacjentów po przeszczepieniu szpiku (HSCT), którzy otrzymują duże dawki leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych
WP: Zespół mielodysplastyczny (MDS) u dzieci poniżej 18 rż. przygotowywanych do przeszczepienia komórek krwiotwórczych; stan po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 rż. - w/rmna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wszczepienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarniniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 rż. - w/rmna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 rż. - w/rmna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory lite u dzieci do 18 rż. - w/rmna 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; fuzarioza 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; kokcydiomikoza 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. Pomocność definiowana jest jako progresja zakażenia lub brak poprawy po co najmniej 7 dniach stosowania dawek terapeutycznych, dotychczas skutecznych w leczeniu przeciwgrzybiczym. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu inwazyjnym zakażeniom grzybiczym u następujących pacjentów: pacjentów z ostrą białaczką szpikową (ang. AML) lub zespołem mielodysplastycznym (ang. MDS), którzy otrzymują chemioterapie 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

Glenmark	
100%	684,02
B ⁽¹⁾	bezpł.
Dz ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	11,79
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Posaconazole (1) Chemioterapia ICD-10: C.0.14.a.; C.0.14.b.; C.0.14.c. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom grzybiczym u pacjentów po przeszczepieniu szpiku (HSCT), którzy otrzymują duże dawki leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych
WP: Zespół mielodysplastyczny (MDS) u dzieci poniżej 18 rż. przygotowywanych do przeszczepienia komórek krwiotwórczych; stan po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 rż. - w/rmna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wszczepienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarniniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 rż. - w/rmna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 rż. - w/rmna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory lite u dzieci do 18 rż. - w/rmna 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; fuzarioza 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; kokcydiomikoza 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. Pomocność definiowana jest jako progresja zakażenia lub brak poprawy po co najmniej 7 dniach stosowania dawek terapeutycznych, dotychczas skutecznych w leczeniu przeciwgrzybiczym. Lek jest również wskazany w zapobieganiu inwazyjnym zakażeniom grzybiczym u następujących pacjentów: pacjentów z ostrą białaczką szpikową (ang. AML) lub zespołem mielodysplastycznym (ang. MDS), którzy otrzymują chemioterapie w celu indukcji remisji i mogą w związku z tym mieć długotrwałą neutropenię oraz duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych; pacjentów po przeszczepieniu macierzystych komórek krwiotwórczych (ang. HSCT), którzy otrzymują duże dawki leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi (ang. GVHD) i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych.

Posaconazole Sandoz: zaw. doust. **40 mg/ml**
- 1 but. 105 ml

Mylan Ireland Limited	
Rx-z	100%
	X

Posaconazole

Sandoz GmbH	
100%	675,43
B ⁽¹⁾	bezpł.
Dz ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	3,20
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Posaconazole Stada: zaw. doust. **40 mg/ml**
- 1 but. 105 ml

Stade Arzneimittel	
100%	673,14
B ⁽¹⁾	bezpł.
Dz ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	3,20
S ⁽⁴⁾	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.

darzowi i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych
WP: Zespół mielodysplastyczny (MDS) u dzieci poniżej 18 rż. przygotowywanych do przeszczepienia komórek krwiotwórczych; stan po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 rż. - w/rmna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wszczepienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarniniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 rż. - w/rmna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 rż. - w/rmna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory lite u dzieci do 18 rż. - w/rmna 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; fuzarioza 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; kokcydiomikoza 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. Pomocność jest definiowana jako progresja zakażenia lub brak poprawy klinicznej po co najmniej 7 dniach właściwego leczenia przeciwgrzybiczego w dawkach terapeutycznych. Produkt leczniczy w postaci zaw. doustnej jest również wskazany w zapobieganiu inwazyjnym zakażeniom grzybiczym u następujących pacjentów: pacjentów z ostrą białaczką szpikową lub zespołem mielodysplastycznym otrzymujących chemioterapie indukującą remisję mogącą powodować długotrwałą neutropenię i u których istnieje duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych; pacjenci po przeszczepieniu hematopoetycznych komórek macierzystych (ang. HSCT) otrzymujący duże dawki leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi, u których istnieje duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych.

Posaconazole Teva: zaw. doust. **40 mg/ml**
- 1 but. 105 ml

Stade Arzneimittel	
100%	673,14
B ⁽¹⁾	bezpł.
Dz ⁽²⁾	bezpł.
R ⁽³⁾	3,20
S ⁽⁴⁾	bezpł.

Posaconazole (1) Chemioterapia ICD-10: C.0.14.a.; C.0.14.b.; C.0.14.c. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom grzybiczym u pacjentów po przeszczepieniu szpiku (HSCT), którzy otrzymują duże dawki leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych
WP: Zespół mielodysplastyczny (MDS) u dzieci poniżej 18 rż. przygotowywanych do przeszczepienia komórek krwiotwórczych; stan po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 rż. - w/rmna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wszczepienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego; przewlekła choroba ziarniniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych; ostra białaczka limfoblastyczna u dzieci do 18 rż. - w/rmna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; chłoniaki złośliwe u dzieci do 18 rż. - w/rmna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii; nowotwory lite u dzieci do 18 rż. - w/rmna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wczesniej występujące zakażenia grzybicze - do czasu zakończenia chemioterapii (4) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy, zawiesina 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; fuzarioza 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; kokcydiomikoza 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. Pomocność definiowana jest jako progresja zakażenia lub brak poprawy po co najmniej 7 dniach stosowania dawek terapeutycznych, dotychczas skutecznych w leczeniu przeciwgrzybiczym. Produkt leczniczy jest również wskazany w zapobieganiu inwazyjnym zakażeniom grzybiczym u następujących pacjentów: pacjentów z ostrą białaczką szpikową (ang. AML) lub zespołem mielodysplastycznym (ang. MDS), którzy otrzymują chemioterapie 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.

Porsorutin®: krople do oczu **50 mg/ml** - 1 but. 10 ml

Teva B.V.	
Rx	100%
	19,92

Troxerutin

URSAPHARM Poland	
Rx	100%
	46,00

Posterisan® H: czopki doobojnicze - 10 szt.

Rx	100%
	46,00

Posterisan® H: maść doobojnicza - 1 tuba 25 g (+ aplik.)

Rx	100%
	51,00

Hydrocortison® + Escherichia coli

Kadefarm	
Lz	100%
	-

Potassium chloride 15% - import docelowy: inf. [konc. do przg. roztw.] **150 mg/ml** - 20 amp. 10 ml

Noridem	
Rx	100%
	X

Potassium chloride

Noridem	
Rx	100%
	X

Pradaxa®: kaps. twarde **75 mg** - 10 szt.

Rx	100%
	X

Pradaxa®: kaps. twarde **75 mg** - 30 szt.

Rx	100%
	129,83

Pradaxa®: kaps. twarde **110 mg** - 10 szt.

Rx	100%
	45,71

Pradaxa®: kaps. twarde **110 mg** - 30 szt.

Rx	100%
	131,73

Pradaxa®: kaps. twarde **110 mg** - 60 szt.

Rx	30%
	95,65
S ⁽²⁾	bezpł.

Pradaxa®: kaps. twarde **110 mg** - 60 szt.

Rx	100%
	X

Pradaxa®: kaps. twarde **150 mg** - 30 szt.

Rx	100%
	133,36

Pradaxa®: kaps. twarde **150 mg** - 60 szt.

Rx	30%
	84,16
S ⁽²⁾	bezpł.

Pradaxa®: kaps. twarde **150 mg** - 60 szt.

Rx	100%
	385,20

Dabigatran etexilate (1) Zakrapczyki żył głębszych i zatokowości płucnej oraz prewencja nawrotów zakrzepicy żył głębszych i zatokowości płucnej u dorosłych (2) i Pacjenci 65+

W: Dawka 75 mg. Prewencja pierwotna złylnych powikłań zakrzepowo-zatorowych u

dorosłych pacjentów po przebytej planowej aloplastyce całkowitej stawu biodrowego lub kolanowego. Dawka 110 mg. Prewencja pierwotna złylnych powikłań zakrzepowo-zatorowych u dorosłych pacjentów po przebytej planowej aloplastyce całkowitej stawu biodrowego lub kolanowego. Prewencja udarów i zatokowości systemowej u dorosłych pacjentów z niezastawkowym migotaniem przedsionków (ang. NVAF - non-valvular atrial fibrillation), z jednym lub więcej czynnikami ryzyka, takimi jak wcześniejszy udar lub przemijający napad niedokrwienności (ang. TIA - transient ischemic attack); wiek ≥ 75 lat; niewydolność serca ≥ 11 kl. (wg NYHA); cukrzyca; nadciśnienie tętnicze. Leczenie zakrzepicy żył głębszych (ZZG) i zatokowości płucnej (ZP) oraz prewencja nawrotów ZZG i ZP u dorosłych. Dawka 150 mg. Prewencja udarów i zatokowości systemowej u dorosłych pacjentów z niezastawkowym migotaniem przedsionków (ang. NVAF), z 1 lub więcej czynnikami ryzyka, takimi jak wcześniejszy udar lub przemijający napad niedokrwienności (ang. TIA); wiek ≥ 75 lat; niewydolność serca ≥ 11 kl. (wg NYHA); cukrzyca; nadciśnienie tętnicze. Leczenie zakrzepicy żył głębszych (ZZG) i zatokowości płucnej (ZP) oraz prewencja nawrotów ZZG i ZP u dorosłych.

Boehringer Ingelheim	
Pragiola:	kaps. twarde 25 mg - 56 szt. ◆
Rx	100%
	21,66
Pragiola:	kaps. twarde 50 mg - 56 szt. ◆
Rx	100%
	21,66
Pragiola:	kaps. twarde 75 mg - 28 szt. ◆
Rx	100%
	15,93
Pragiola:	kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆
Rx	100%
	27,08
Pragiola:	kaps. twarde 150 mg - 28 szt. ◆
Rx	100%
	29,47
Pragiola:	kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆
Rx	100%
	41,42
Pragiola:	kaps. twarde 300 mg - 56 szt. ◆
Rx	100%
	66,27

Pragabalin	
Krka	
Pralex:	tabl. powł. 5 mg - 28 szt.
Rx	100%
	25,70
Pralex:	tabl. powł. 10 mg - 28 szt.
Rx	100%
	25,70
Pralex:	tabl. powł. 15 mg - 28 szt.
Rx	100%
	25,70
Pralex:	tabl. powł. 20 mg - 28 szt.
Rx	100%
	25,70

Escitalopram	
Orion Corporation	
Praluent:	inj. [roztw.] 150 mg - 2 wstrzyk. 1 ml
Rx-z	100%
	1884,79
	g ⁽¹⁾ bezpł.
Praluent:	inj. [roztw.] 300 mg - 1 wstrzyk. 2 ml
Rx	100%
	1884,79
	g ⁽¹⁾ bezpł.

Atirocumab (1) Program lekowy: leczenie hipercholesterolemii rodzinnej
W: Hipercholesterolemia pierwotna i dyslipidemia mieszaną. Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych z hipercholesterolemią pierwotną (heterozygotyczną rodziną i rodziną) lub z dyslipidemia mieszaną, jako uzupełnienie statyn, w skojarzeniu ze statyną lub ze statyną stosowaną razem z innymi lekami hipolipemizującymi, u pacjentów, u których nie jest możliwe osiągnięcie docelowych wartości stężenia cholesterolu LDL (LDL-C) po zastosowaniu maksymalnie tolerowanej dawki statyny, lub w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami hipolipemizującymi u pacjentów, z nietolerancją statyn, lub u których stosowanie statyn jest przeciwwskazane. **Rozpoznanie miażdżycowa choroba układu sercowo-naczyniowego.** Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych z rozpoznaną miażdżycową chorobą układu sercowo-naczyniowego w celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia chorób układu sercowo-naczyniowego, poprzez obniżenie stężenia LDL-C, jako uzupełnienie skorygowanej innymi czynnikami ryzyka: w skojarzeniu z maks. tolerowaną dawką statyny, w innych terapiach zmniejszających stężenie lipidów lub bez nich; w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi terapiami zmniejszającymi stężenie lipidów u pacjentów z nietolerancją statyn, lub u których stosowanie statyn jest przeciwwskazane. Wyniki badań dotyczą wpływu na LDL-C, zdarzenia sercowo-naczyniowe i informacje o populacjach badanych, patrz CHPL.

Pram: tabl. powł. **20 mg** - 30 szt. ◆

Rx	100%
	18,88

Citalopram

G.L. Pharma Poland	
Pramatis:	tabl. powł. 10 mg - 28 szt.
Rx	100%
	20,03
Pramatis:	tabl. powł. 20 mg - 28 szt.
Rx	100%
	23,50

Escitalopram	
Sandoz GmbH	
Pramolan®:	tabl. powł. 50 mg - 20 szt. ◆
Rx	100%
	18,18
Pramolan®:	tabl. powł. 50 mg - 56 szt. ◆
Rx	100%
	40,41
Pramolan®:	tabl. powł. 50 mg - 56 szt. ◆
Rx	100%
	56,76

Opiromolol dihydrochloride

Polpharma	
Prattack:	krople do oczu [roztw.] 1 mg/ml - 1 but. 5 ml
Rx	100%
	55,20

Pranoprofen

Pharmheads	
Praxbind:	inf./inj. [roztw.] 2,5 g/50 ml - 2 fioł. 50 ml
Rx-z	100%
	X

Iadarucimab

Boehringer Ingelheim	
Prazol®:	kaps. 20 mg - 7 szt.
Rx	100%
	X
Prazol®:	kaps. 20 mg - 14 szt.
Rx	100%
	12,13

Prazol®:	
	100%
	19,18
	50% ⁽¹⁾ 12,97
	Dz ⁽²⁾ bezpł.
	S ⁽³⁾ bezpł.

Prazol®: kaps. **20 mg** - 28 szt.

Rx	100%
	30,50

Prazol®: kaps. dojelitowe, twarde **40 mg** - 28 szt.

Rx	100%
	17,28

Prazol®: kaps. dojelitowe, twarde **40 mg** - 56 szt.

Rx	100%
	32,34

Omeprazole (1) W: Dawka 20 mg. Dorosli. Czynniki choroby wrzodowa żołądka i dwunastnicy, w tym również: postać współistniejąca z zakażeniem *Helicobacter pylori* leczenie owrozdzenia dwunastnicy; zapobieganie nawrotom owrozdzenia dwunastnicy; leczenie owrozdzenia żołądka; zapobieganie nawrotom owrozdzenia 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-Ellisona; leczenie owrozdzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ; zapobieganie powstawaniu owrozdzeń żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ u pacjentów narażonych na ryzyko ich wystąpienia. Dzieci powyżej 1 roku oraz o mc. ≥ 10 kg. Leczenie refluksowego zapalenia przełyku; leczenie objawowe zgagi i zrzucania kwaśnej treści żołądkowej w chorobie refluksowej przełyku. Dzieci i młodzież powyżej 4 lat. W skojarzeniu z antybiotykami w leczeniu owrozdzenia 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. Eradycyja zakażenia *Helicobacter pylori* u pacjentów z chorobą wrzodową żołądka i dwunastnicy, w skojarzeniu z od-



Naszym wyborem

enarenal
 enalapril maleas

powiedni antibodykami. Leczenie choroby wrzodowej żołądka i dwunastnicy wywołanych stowami NLPZ. Zapobieganie chorobie wrzodowej żołądka i dwunastnicy wywołanej stowami NLPZ u pacjentów w grupie ryzyka. Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Długotrwałe leczenie pacjentów po przebytej refluksowym zapaleniu przełyku. Leczenie objawów choroby refluksowej przełyku. Leczenie zespołu Zollingera-Elisona. **Dzieci powyżej 1 r.ż. i o mc. >= 10 kg.** Leczenie refluksowego zapalenia przełyku. Leczenie objawów zgagi i zarzucania kwaśnej treści żołądka w chorobie refluksowej przełyku. **Dzieci i młodzie w wieku powyżej 4 lat.** Leczenie choroby wrzodowej dwunastnicy spowodowanej przez *Helicobacter pylori*, w skojarzeniu z antibodykami. **WP:** Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r.ż. **(2)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(3)** Pacjenci 65+

Adamed	
Preato: tabl. 75 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 21,93
	DZ ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 3,20
Preato: tabl. 75 mg - 56 szt. ◆	Rx 100% 31,36
	DZ ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 3,20
Preato: tabl. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx 100% 38,51
	DZ ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 3,20
Preato: tabl. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx 100% 46,81
	DZ ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 3,20
Preato: tabl. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx 100% 56,24
	DZ ⁽¹⁾ bezpl.
	R ⁽²⁾ 3,98

Pregabalin (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym **WP:** Neuropatia u dzieci do 18 r.ż. **(3)** Pacjenci 65+

W: Ból neuropatyczny. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu bólu neuropatycznego pochodzenia obwodowego i ośrodkowego u osób dorosłych. **Padaczka.** Produkt leczniczy jest wskazany u osób dorosłych w leczeniu skojarzonym napadów częściowych, które są lub nie są wtórnie uogólnione. **Uogólnione zaburzenia lękowe.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu uogólnionych zaburzeń lękowych (GAD) u osób dorosłych.

Neuropharm Arzneimittel	
Predasol: inj. [rosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 25 mg - 3 amp. (+ rozp. 2 ml)	Rx 100% 59,62
Predasol: inj. [rosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 50 mg - 3 amp. (+ rozp. 2 ml)	Rx 100% 90,00
Predasol: inj. [rosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 250 mg - 1 fl. (+1 rozp. 5 ml)	Rx 100% 38,30
Predasol: inj. [rosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 mg - 1 fl. (+1 rozp. 10 ml)	Rx 100% 110,00
Prednisolone hemisuccinate Sun Farm	
Predasol: tabl. 20 mg - 20 szt.	Rx 100% 36,26
	R ⁽¹⁾ 4,27
	C ⁽²⁾ bezpl.
	DZ ⁽³⁾ bezpl.
S ⁽⁴⁾ bezpl.	

Prednisolone (1) **W:** Lek jest wskazany do leczenia chorób, które wymagają ogólnoustrojowego podawania glikokortykosteroidów. Do tych chorób, w zależności od ich objawów i stopnia ciężkości, należą: odmota dawkowania (SD): do a, d, patrz punkt „Dawkowanie”; lek stosowany jest u dorosłych, dzieci w każdej grupie wiekowej oraz młodzieży. **Leczenie substytucyjne:** niewydolność kory nadnerczy o dowolnej przyczynie (np. choroba Addisona, zespół nadnerczowo-płocowy, stan po usunięciu operacyjnym nadnerczy, niedobór ACTH) po zakończeniu wzrostu (lekami z wyboru są hydrokortyzon i kortyzon); stany stresowe po długotrwałym leczeniu korykosteroidami. **Reumatologia:** aktywna faza układowego zapalenia naczyń: guzkowe zapalenie tętnic (SD: a, b, u pacjentów z dodatnim wynikiem testu serologicznego w kierunku zapalenia wątroby typu B należy ograniczyć czas trwania leczenia do 2 tyg.), obrzmikomórkowe zapalenie tętnic, polimialgia reumatyczna (SD: c), zapalenie tętnicy skroniowej (SD: a, w przypadku nagłej utraty wagi początkowo dożylna terapia glikokortykosteroidami w pulsach, a następnie leczenie podtrzymujące z monitorowaniem OB), ziarniniakowatość Wegenera: leczenie początkowe (SD: a-b) w skojarzeniu z metotreksatem (łagodne postaci nieobjawiające leków rozszerzających oskrzela; zaostření POChP (SD: b) - zalecany czas leczenia: do 10 dni; śródmiąższowe choroby płuc, takie jak ostre zapalenie pęcherzyków płucnych (SD: b), zwłóknienie płuc (SD: b), zarosłe zapalenie oskrzelików z organizmami jest zapaleniem płuc (BOOP) (SD: b) stopniowo zmniejszając dawki), w razie potrzeby w skojarzeniu z lekami immunosupresyjnymi, przewlekle eozynoflowe zapalenie płuc (SD: b stopniowo zmniejszając dawki), długotrwałe leczenie przewlekłych postaci sarkoidozy w stadium II i III (z dusznością, kaszlem i pogorszeniem parametrów czynnościowych płuc) (SD: b); profilaktyka zespołu zaburzeń od-

dychania u wcześniaków (SD: b, 2 dawki pojedyncze). Choroby górnych dróg oddechowych: ciężkie postacię sypkownicy i alergicznego nieżytu nosa po niewpewnodzeniu leczenia glikokortykosteroidami podawany donosowo (SD: c); nagłe zżewienie krtań i dróg oddechowych: obrzęk naczynioruchowy, podgłośniałe zapalenie krtań (pseudokrępy) (SD: b do a). **Dermatologia:** choroby skóry i błon śluzowych, które ze względu na stopień nasilenia i/lub zajmowaną powierzchnię albo zajęcie narządów wewnętrznych nie mogą być odpowiednio leczone glikokortykosteroidami stosowanymi miejscowo (lub nie odpowiadają na takie leczenie). Należą do nich: choroby alergiczne, pseudoalergiczne i choroby alergiczne związane z zakażeniami: np. ostro pokrzywka, reakcje anafilaktyczne, wysypka polekowa, wielopostaciowy rumień wysiękowy, toksyczna rozplywna martwica naskórka (zespół Lyella), ostro uogólniona osutka krostkowa, rumień guzowaty, ciężka gorączkowa dermataza neutrofilowa (zespół Sweeta), alergiczny wyprysk kontaktowy (SD: b do a); wyprysk: np. wyprysk atopowy, wyprysk kontaktowy, wyprysk bakteryjny (pieniążkowaty) (SD: b do a); choroby ziarninowe: np. sarkoidoza, ziarniniakowe zapalenie warg (skapobójawia postać zespołu Melkerssona-Rosenthala) (SD: b do a); dermatozy pęcherzowe: np. pęcherzyca zwykła, pemfigoid pęcherzowy, łagodny pemfigoid błon śluzowych, linijna IgA dermataza (SD: b do a); zapalenia naczyń: np. alergiczne zapalenie naczyń, guzkowe zapalenie tętnic (SD: b do a); choroby autoimmunologiczne: np. zapalenie skóry-mięśniowe, twardzina układowa (faza stwardnienia), przewlekły toczeń rumieniowaty krążkowy i podosta postać skłona tocznia rumieniowatego (SD: b do a); dermatozy cięższe: np. opryszczka ciężowa, liszajec opryszczkowy (SD: d do a); dermatomyziumiowatość: np. kuszczycza krostkowa, łupież czerwony mieszkowy, grupa przyłuszczyc (SD: c do a); erytrodermia, w tym przypadki zespołu Sézaryego (SD: c do a); inne choroby: np. reakcja Jarisch-Herxheimera na penicylinę zastosowaną w leczeniu kili, naczyniak krwionośny jamisty z szybko postępującym wytęszcem, choroba Behçeta, podermia zgorzelinowa, eozynoflowe zapalenie powłok, liszajec czerwony rumieniowaty, dziedziczne pęcherzowe oddzielenie się naskórka (SD: c do a), Hematologia/onkologia: autoimmunologiczna niedokrwistość hemolityczna (SD: c do a), samostoina płamica maloplytkowa (choroba Werthofa) (SD: a), ostro maloplytkowatość przemijająca (SD: a), ostro białaczka limfoblastyczna, ziarnica złośliwa, chłoniak niezmierny, przewlekła białaczka limfocytowa, makroglobulinemia Waldenströma, szpiczak mnogiej (SD e), hiperkalcemia w przebiegu postawowej choroby nowotworowej (SD: c do a), profilaktyka i leczenie wymiotów wywołanych cytostatykami (SD: b do a), stosowanie w ramach leczenia przeciwnowotworowego; terapia paliatywna chorób nowotworowych. Uwaga: prednizolon może być stosowany w celu łagodzenia objawów, np. w przypadku braku apetytu, jadłowstrętu i ogólnego osłabienia w przebiegu zaawansowanych chorób nowotworowych po wyczerpaniu możliwości specyficznych terapii. Szczegółowe informacje można znaleźć w aktualnej literaturze specjalistycznej. **Neurologia (SD: a):** miastenia (lekkiem pierwszego wyboru jest azatiopryna), przewlekły zespół Guillauna-Barrégo; zespół Tolosa-Hunta; polineuropatia w przebiegu gammadopii monoklonalnej; stwardnienie rozlane (przy dostępnym stopniowym podawaniu dawek po wcześniejszym pozajelitowym podawaniu dużych dawek glikokortykosteroidów w stężeniu ostrych roztw. choroba); napady zgiełkowe (zespół Westa). **Choroby zakaźne:** stany toksyczne w przebiegu ciężkich chorób zakaźnych (w skojarzeniu z antibodykami lub chemioterapeutykami), np. gruźlicze zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych (SD: b), ciężkie postacię gruźlicy płuc (SD: b). **Choroby oczu (SD: b do a):** w chorobach układowych obejmujących oczy i w procesach immunologicznych w obrębie oczodołu i oka: neuropatia nerwu wzrokowego (np. obrzmikomórkowe zapalenie tętnic, przednia niedokrwienność neuropatia nerwu wzrokowego (AION), urazowa neuropatia nerwu wzrokowego), choroba Behçeta, sarkoidoza, orbitopatia tarczycowa, rzekomy guz oczodołu, odrzucenie przeszczepu i w niektórych zapaleniach błony naczyniowej, takich jak zespół Haradry i wspólnicze zapalenie naczyniówki; w następujących chorobach ogólnoustrojowej podawanie glikokortykosteroidów wskazane jest tylko w przypadku nieskutecznej terapii lekami stosowanymi miejscowo: zapalenie twardówki, zapalenie nadtwardówki, zapalenie rogówki, przewlekłe zapalenie ciała rzęskowego, zapalenie błony naczyniowej, alergiczne zapalenie spojówek, oparzenia związkami zasadowymi, w skojarzeniu z leczeniem przeciwbakteryjnym w przypadku autoimmunologicznego błon związanego z kłębkiem śródmiąższowego zapalenia rogówki, w zapaleniu zębów rogówki wywołanym wirusem opryszczki pospolitej, tylko jeśli nabłonek rogówki jest nieuszkodzony i zapewniona jest regularna kontrola okulistyczna. **Gastroenterologia/Hepatologia:** 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 zewnątrzmięśniowe kłębuszkowe zapalenie nerek (gwałtownie postępujące kłębuszkowe zapalenie nerek (SD: c); leczenie dawkami w pulsach, na ogół w skojarzeniu z cytostatykami), zmniejszenie dawki i zakończenie leczenia w zespołach Goodpasture'a, we wszystkich innych postaciach długotrwałego leczenia (SD: d); idiopatyczne zwłóknienie pozaozrtzewne (SD: b). **WP:** Autoimmunizacyjne zapalenie trzustki u dzieci do 18 r.ż. eozynoflowe zapalenie jelit u dzieci do 18 r.ż. **(2)** Kobiety w ciąży **(3)** Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(4)** Pacjenci 65+

Sun Farm	
Prexod: tabl. powł. 50 mg - 40 szt.	Rx 100% 24,90
Prexod: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx 100% 54,78
Prexod: tabl. powł. 50 mg - 100 szt.	Rx 100% 58,34
Htopride hydrochloride Polpharma	
Predictal® MR: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 35 mg - 60 szt.	Rx 100% 31,00
Predictal® MR: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 35 mg - 120 szt.	Rx 100% 58,50
Trimetazidine dihydrochloride Servier	
Prefaxine: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 13,80
	30% ⁽¹⁾ 6,16
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
S ⁽³⁾ bezpl.	
Prefaxine: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 75 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 26,50
	30% ⁽¹⁾ 11,21
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
S ⁽³⁾ bezpl.	
Prefaxine: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 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 kurczkowa; 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 towarzyszącą agorafobią.

Polpharma	
Pregabalin Accord: kaps. twarde 25 mg - 56 szt. ◆	Rx 100% 19,90
Pregabalin Accord: kaps. twarde 50 mg - 56 szt. ◆	Rx 100% 19,90

Pregabalin Accord: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	22,80
Pregabalin Accord: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	29,00
Pregabalin Accord Healthcare		

Pregabalin Apotex: kaps. twarde 75 mg - 28 szt. ◆	Rx 100%	10,72
Pregabalin Apotex: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	13,62
Pregabalin Apotex: kaps. twarde 150 mg - 28 szt. ◆	Rx 100%	13,83
Pregabalin Apotex: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	20,67
Pregabalin Apotex Europe B.V.		

Pregabalin Mylan: kaps. twarde 50 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	19,00
Pregabalin Mylan: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	22,00
Pregabalin Mylan: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	32,00
Pregabalin Mylan: kaps. twarde 300 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	45,00
Pregabalin Mylan Pharmaceuticals Ltd.		

Pregabalin Sandoz: kaps. twarde 50 mg - 28 szt. ◆	Rx 100%	13,00
Pregabalin Sandoz: kaps. twarde 75 mg - 28 szt. ◆	Rx 100%	16,96
Pregabalin Sandoz: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	30,24
Pregabalin Sandoz: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	25,88
Pregabalin Sandoz GmbH		

Pregabalin Sandoz: kaps. twarde 75 mg - 70 szt. ◆	Rx 100%	66,77
DZ ⁽¹⁾ bezpl.		
R ⁽²⁾ 4,73		
S ⁽³⁾ bezpl.		
Pregabalin Sandoz: kaps. twarde 150 mg - 28 szt. ◆	Rx 100%	31,92
Pregabalin Sandoz: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	44,92
Pregabalin Sandoz GmbH		

Pregabalin Sandoz: kaps. twarde 150 mg - 70 szt. ◆	Rx 100%	126,86
DZ ⁽¹⁾ bezpl.		
R ⁽²⁾ 3,73		
S ⁽³⁾ bezpl.		
Pregabalin Sandoz: kaps. twarde 300 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	96,88
Pregabalin Sandoz GmbH		

Pregabalin (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym **WP:** Neuropatia u dzieci do 18 r.ż. **(3)** Pacjenci 65+

W: Ból neuropatyczny. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu bólu neuropatycznego pochodzenia obwodowego i ośrodkowego u osób dorosłych. **Padaczka.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu skojarzonym napadów częściowych u dorosłych, które są lub nie są wtórnie uogólnione. **Uogólnione zaburzenia lękowe.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu uogólnionych zaburzeń lękowych (GAD) u osób dorosłych.

Pregabalin Stada: kaps. twarde 25 mg - 28 szt. ◆	Rx 100%	7,06
Pregabalin Stada: kaps. twarde 25 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	11,76
Pregabalin Stada: kaps. twarde 50 mg - 28 szt. ◆	Rx 100%	14,11
Pregabalin Stada: kaps. twarde 50 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	25,80
Pregabalin Stada: kaps. twarde 75 mg - 14 szt. ◆	Rx 100%	19,20
Pregabalin Stada: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	25,60
Pregabalin Stada: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	47,00
Pregabalin Stada Arzneimittel GmbH		

Pregabalin Zentiva: kaps. twarde 75 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	21,38
Pregabalin Zentiva: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	34,20
Pregabalin Zentiva: kaps. twarde 300 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	39,97
Pregabalin Zentiva		

Pregamid: kaps. twarde 75 mg - 14 szt. ◆	Rx 100%	8,49
Pregamid: kaps. twarde 150 mg - 56 szt. ◆	Rx 100%	39,49
Pregamid G.L. Pharma Poland		

Preheftari: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx 100%	X
Preheftari: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx 100%	X
Preheftari: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx 100%	X
Preheftari: tabl. 30 mg - 28 szt. ◆	Rx 100%	X
Preheftari Bioton		

Prenessa®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx 100%	13,09
R ⁽¹⁾ 10,71		
S ⁽²⁾ bezpl.		
R ⁽¹⁾ 24,71		
S ⁽²⁾ 19,94		
S ⁽³⁾ bezpl.		
Prenessa® Bioton		

Perindopril erbumine (1) **W:** Dawka 4 mg. Leczenie nadciśnienia tętniczego. Leczenie objawowej niewydolności serca. Zmniejszenie ryzyka wystąpienia incydentów sercowych u pacjentów z zawałem serca i/lub reawaskularyzacją w wywiadzie. **Dawka 8 mg.** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zmniejszenie ryzyka wystąpienia incydentów sercowych u pacjentów z zawałem mięśnia sercowego i/lub reawaskularyzacją w wywiadzie. **(2)** Pacjenci 65+

Prenome: tabl. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt.	Rx 100%	9,47
50% ⁽¹⁾ 4,74		
DZ ⁽²⁾ bezpl.		
S ⁽³⁾ bezpl.		
Prenome: tabl. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt.	Rx 100%	15,39
50% ⁽¹⁾ 7,70		
DZ ⁽²⁾ bezpl.		
S ⁽³⁾ bezpl.		
Prenome Bioton		

Omeprazole (1) **W:** Dorośli. Leczenie wrzodzenia dwunastnicy. Zapobieganie nawrotom wrzodzenia dwunastnicy. Leczenie wrzodzenia żołądka. Zapobieganie nawrotom wrzodzenia żołądka. Razem z odpowiednimi antibodykami, terapia eradykacyjna *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) w chorobie wrzodowej. Leczenie wrzodzenia żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ. Zapobieganie powstawaniu wrzodzenia żołądka i dwunastnicy związanych z przyjmowaniem NLPZ u pacjentów narażonych na ryzyko ich wystąpienia. Leczenie refluksowego zapalenia



Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:
2 mg x 15 tabl.

przełyku. Długotermowe leczenie podtrzymujące pacjentów po wygojeniu reflukso-owego zapalenia przełyku. Leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku. Leczenie zespołu Zollingera-Elissona. 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 wrzodzenia dwunastnicy wywołanego przez *H. pylori*. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Prepardrix: inj. [emulsja] 3,75 µg HA - 50 fioł. 2,5 ml R_x 100% X

Influenza vaccine	GSK Commercial	100%	12,26
		30% ⁽¹⁾	4,24
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Presartan: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.

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 być 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 $\leq 40\%$, a ich stan powinien być ustabilizowany podczas leczenia przewlekłej niewydolności serca. U celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia udaru mózgu u pacjentów z nadciśnieniem tętniczym i przerosłym 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 renowacyjnej w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Presartan H: tabl. powł. 50/12,5 mg - 30 szt.	R _x	100%	14,78
		30% ⁽¹⁾	6,76
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	28,48

Presartan H: tabl. powł. 100/25 mg - 30 szt.

Presartan H: tabl. powł. 100/25 mg - 30 szt.	R _x	100%	12,43
		30% ⁽¹⁾	12,43
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Losartan potassium + Hydrochlorothiazide (1)W: Produkt jest wskazany w leczeniu pierwotnego nadciśnienia tętniczego u pacjentów, których ciśnienie krwi nie jest wystarczająco kontrolowane podczas leczenia losartanem lub hydrochlorothiazidem w monoterapii. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci 65+

Prestarium® 5 mg - (IR): tabl. powł. 5 mg - 30 szt. R_x 100% 18,00

Prestarium® 5 mg: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	R _x	100%	22,10
		30% ⁽¹⁾	19,72
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	35,29

Prestarium® 10 mg: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.

Prestarium® 10 mg: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	R _x	100%	30,52
		30% ⁽¹⁾	30,52
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	49,00

Perindopril arginine (1)W: Dawka 5 mg; leczenie nadciśnienia tętniczego. Leczenie objawowej niewydolności serca. Stabilna choroba wieńcowa. Zmniejszenie ryzyka incydentów sercowych u pacjentów z zawalem mięśnia serca i/lub reawaskularyzacji w wywiadzie. Dawka 10 mg; leczenie nadciśnienia tętniczego. Stabilna choroba wieńcowa. Zmniejszenie ryzyka incydentów sercowych u pacjentów z zawalem mięśnia serca i/lub reawaskularyzacji w wywiadzie. (2) Pacjenci 65+ Servier

Prestilol®: tabl. powł. 5/5 mg - 30 szt. R_x 100% 34,00

Prestilol®: tabl. powł. 5/10 mg - 30 szt. R_x 100% 47,00

Prestilol®: tabl. powł. 10/5 mg - 30 szt. R_x 100% 35,50

Prestilol®: tabl. powł. 10/10 mg - 30 szt. R_x 100% 49,00

Bisoprolol fumarate + Perindopril arginine

Prestożek Combi: tabl. 4/5 mg - 30 szt. R_x 100% 14,69

Prestożek Combi: tabl. 4/5 mg - 60 szt. R_x 100% 29,04

Prestożek Combi: tabl. 4/10 mg - 30 szt. R_x 100% 14,69

Prestożek Combi: tabl. 4/10 mg - 60 szt. R_x 100% 29,04

Prestożek Combi: tabl. 8/5 mg - 30 szt. R_x 100% 24,27

Prestożek Combi: tabl. 8/5 mg - 60 szt. R_x 100% 47,51

Prestożek Combi: tabl. 8/10 mg - 30 szt. R_x 100% 29,04

Prestożek Combi: tabl. 8/10 mg - 60 szt. R_x 100% 47,51

Amlodipine + Perindopril tert-butylamine (1)W: Produkt jest wskazany w leczeniu zastępczym samoistnego nadciśnienia tętniczego i/lub stabilnej choroby wieńcowej, u pacjentów, u których uzyskano kontrolę stosując jednocześnie perindopril i amlodypinę, w takich samych dawkach. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci 65+ Adamed

Prevenar 13®: inj. [zaw.] 0,5 ml - 1 amp.-strzyk. R_x 100% 254,67

Prevenar 13®: inj. [zaw.] 0,5 ml - 1 amp.-strzyk. (+ igła) R_x 100% 280,12
R_x 50%⁽¹⁾ 140,06
S⁽²⁾ bezpł.

Pneumococcal vaccine (1)Profilaktyka osób powyżej 65 rż. ze zwiększonym (umiarkowanym do wysokiego) ryzykiem choroby pneumokokowej tj. z: przewlekłą chorobą serca, przewlekłą chorobą wątroby, przewlekłą chorobą płuc, cukrzycą, implantem ślimakowym, wyciekaniem płynu mózgowo-rdzeniowego, wrodzoną lub nabytą asplenią, niedokrwistością sierpowatą i innymi hemoglobinopatiami, przewlekłą niewydolnością nerek, wrodzonym lub nabytym niedoborem odporności, uogólnioną chorobą nowotworową, zakażeniem wirusem HIV, chorobą Hodgkina, jatrogenną immunosupresją, białaczką, szpiczakiem mnogim, przeszczepem narządu łtego (2) Pacjenci 65+

W: Czynne uodpornienie przeciwko chorobie inwazyjnej, zapaleniu płuc i ostremu zapaleniu ucha środkowego wywołanym przez bakterie *Streptococcus pneumoniae* u niemowląt, dzieci i młodzieży do ukończenia 6. tyg. do ukończenia 17. rż. Czynne uodpornienie przeciwko chorobie inwazyjnej i zapaleniu płuc wywołanym przez bakterie *Streptococcus pneumoniae* u dorosłych w wieku ≥ 18 lat u osób w późniejszym wieku. Informacje dotyczące ochrony przeciw określonym serotypom pneumokokowym, patrz ChPL. Stosowanie szczepionki powinno być ustalone zgodnie z oficjalnymi zaleceniami z uwzględnieniem ryzyka występowania choroby inwazyjnej i zapalenia płuc w różnych grupach wiekowych, chorób współistniejących, jak również danych epidemiologicznych o zmienności serotypów w różnych obszarach geograficznych.

PREVYMIS®: tabl. powł. 240 mg - 28 szt. R_x 100% 20606,40
S⁽²⁾ bezpł.

PREVYMIS®: tabl. powł. 480 mg - 28 szt. R_x 100% 41040,00
S⁽²⁾ bezpł.

Letemovir (1)Program lekowy: stosowanie letemoviru w celu zapobiegania reaktywacji cytomegalowirusa (CMV) i rozwojowi choroby u dorosłych, seropozytywnych względem CMV pacjentów, którzy byli poddani zabiegowi przeszczepienia allogenicznego krwiotwórczych komórek macierzystych

W: Produkt leczniczy jest wskazany w zapobieganiu reaktywacji cytomegalowirusa (ang. CMV) i rozwojowi choroby u dorosłych, seropozytywnych względem CMV pacjentów (R+), którzy byli poddani zabiegowi allogenicznego przeszczepienia krwiotwórczych komórek macierzystych (ang. HSCT). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące odpowiedniego stosowania leków przeciwwirusowych.

Prezista: tabl. powł. 150 mg - 240 szt. R_x 100% X

Prezista: tabl. powł. 400 mg - 60 szt. R_x 100% X

Prezista: tabl. powł. 600 mg - 60 szt. R_x 100% X

Darunavir Janssen-Cilag

Prialat: inf. [roztw.] 0,1 mg/ml - 1 fioł. 1 ml R_x 100% 2643,84

Prialat: inf. [roztw.] 0,1 mg/ml - 1 fioł. 5 ml R_x 100% 12814,58

Ziconotide Esteve Pharmaceuticals

Pridinol® AlvoGen: tabl. 5 mg - 50 szt. R_x 100% 22,70

Pridinol® AlvoGen

Priligy: tabl. powł. 30 mg - 3 szt. R_x 100% 103,39

Priligy: tabl. powł. 60 mg - 3 szt. R_x 100% 136,27

Dapoxetine Berlin-Chemie/Menarini

Primacor®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. R_x 100% 18,93

Primacor®: tabl. powł. 10 mg - 60 szt. R_x 100% 38,25

Primacor®: tabl. powł. 20 mg - 28 szt. R_x 100% 38,60

Primacor®: tabl. powł. 20 mg - 60 szt. R_x 100% 62,48

Lercanidipine hydrochloride Berlin-Chemie/Menarini

Primolut-Nor®: tabl. 5 mg - 20 szt. R_x 100% 19,29

Primolut-Nor®: tabl. 5 mg - 30 szt. R_x 100% 23,00

Norethisterone acetate Bayer

Prinivil: tabl. 20 mg - 28 szt. R_x 100% 19,90

Lisinopril MSD

Priorix-Tetra: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] - 1 fioł. prosz. (+1 amp.-strzyk. rozp.) R_x 100% X

Priorix-Tetra: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] - 1 fioł. prosz. (+1 amp. rozp.) R_x 100% X

Varicella vaccine + Rubella vaccine + Mumps vaccine + Measles vaccine GSK Pharmaceuticals SA

PRIORIX™: inj. dom./podsk. [liof. do przyg. roztw.] - 1 fioł. + 1 amp.-strzyk. R_x 100% 82,84

Measles vaccine + Mumps vaccine + Rubella vaccine GSK Pharmaceuticals SA

PritorPlus®: tabl. 40/12,5 mg - 28 szt. R_x 100% 28,41

PritorPlus®: tabl. 80/25 mg - 14 szt. R_x 100% X

Privigen: inf. doż. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 400 ml R_x 100% 10303,20

Privigen: inf. doż. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fioł. 50 ml R_x 100% 1287,90
S⁽²⁾ bezpł.

Immunoglobulin human (1)Program lekowy: leczenie pierwotnych niedoborów odporności (PNO) u pacjentów dorosłych, Program lekowy: leczenie pierwotnych niedoborów odporności u dzieci, Program lekowy: leczenie przetoczeniami immunoglobulin w chorobach neurologicznych (2) Program lekowy: leczenie pierwotnych niedoborów odporności (PNO) u pacjentów dorosłych, Program lekowy: leczenie przetoczeniami immunoglobulin w chorobach neurologicznych

W: Leczenie zastępcze u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat) w następujących przypadkach: zespoły pierwotnego niedoboru odporności (PID) z zaburzeniem produkcji przeciwciał, hipogammaglobulinemia i nawracające zakażenia bakteryjne u pacjentów z przewlekłą białaczką limfocytową, u których profilaktyczna antybiotykoterapia była nieskuteczna, hipogammaglobulinemia i nawracające zakażenia bakteryjne u pacjentów ze szpiczakiem mnogim w fazie plateau, którzy nie reagują na szczepionkę pneumokokową. Hipogammaglobulinemia u pacjentów po zabiegu przeszczepienia allogenicznego komórek macierzystych (HSCIT). Wrodzony AIDS z nawracającymi zakażeniami bakteryjnymi. Immunomodulacja u dorosłych, dzieci i młodzieży (0-18 lat) w następujących przypadkach: pierwotna małopłytkowość immunologiczna (ITP) u pacjentów ze zwiększonym ryzykiem krwawienia lub przed zabiegami chirurgicznymi w celu zwiększenia liczby płytek krwi, zespół Guillaina-Barrégo, choroba Kawasaki. CSL Behring GmbH

Proaxon: roztw. doust. 1000 mg/10 ml - 10 sasz. 10 ml R_x 100% 75,00

Citicoline Biofarm

Probella: tabl. 2 mg - 28 szt. R_x 100% 42,10
DZ⁽²⁾ bezpł.
S⁽³⁾ 8,88

Dienogest (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Endometriozia

W: Leczenie endometriozy. Polpharma

Profenid®: czopki 100 mg - 10 szt. R_x 100% 11,80
50%⁽¹⁾ 5,90
DZ⁽²⁾ bezpł.
S⁽³⁾ bezpł.

Profenid®: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. R_x 100% 12,09
50%⁽¹⁾ 6,98
DZ⁽²⁾ bezpł.
S⁽³⁾ bezpł.

Profenid®: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. R_x 100% 12,09

Ketoprofen (1)W: Czopki: objawowe leczenie chorób reumatycznych, w tym: reumatoidalnego zapalenia stawów, choroby zwyrodnieniowej stawów. Objawowe leczenie ostrego zapalenia stawów, choroby zwyrodnieniowej stawów (zapalenie ścięgna, urazy). Bóle kostno-mięśniowe o nasileniu niewielkim do umiarkowanego, niezależnie od pochodzenia. Tabl. powł.: objawowe leczenie: chorób reumatycznych, w tym reumatoidalnego zapalenia stawów, choroby zwyrodnieniowej stawów, przebiegającej z dużym nasileniem bólu i znacznie ograniczających sprawność chorego. Bóle różnego pochodzenia o nasileniu słabym do umiarkowanego. Bolesne miesiączkowanie. Tabl. o przedzi. uwalniający: objawowe leczenie przewlekłych zapalnych chorób reumatycznych, zwłaszcza reumatoidalnego zapalenia stawów. Objawowe leczenie ciężkich zmian zwyrodnieniowych stawów, jeśli niepełna dawka wynosi 200 mg na dobę. WP: Ból w przebiegu chorób nowotworowych - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Sanofi Winthrop Industrie

Profitalad: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. R_x 100% 84,00

Profitalad: tabl. powł. 10 mg - 4 szt. R_x 100% 28,00

Profitalad: tabl. powł. 20 mg - 2 szt. R_x 100% 21,00

Profitalad: tabl. powł. 20 mg - 4 szt. R_x 100% 33,00

Tadalafil Atofarm Farmacje Polska

Progastim: kaps. dojelitowe 20 mg - 28 szt. R_x 100% 14,57
50%⁽¹⁾ 8,36
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 narażonych na ryzyko ich wystąpienia; leczenie refluksowego zapalenia przełyku; długotermowe leczenie podtrzymujące pacjentów po wygojeniu refluksowego zapalenia przełyku; leczenie objawowej choroby refluksowej przełyku; leczenie zespołu Zollingera-Elissona. 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 powyżej 4 lat: w skojarzeniu z antybiotykami w leczeniu owrzodzenia dwunastnicy wywołanego przez *H. pylori*. WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ RECORDATI

Progesterone Besins: kaps. miękkie 100 mg - 30 szt. R_x 100% 43,00

Progesterone Besins: kaps. miękkie 200 mg - 15 szt. R_x 100% 39,99

Progesterone Besins Healthcare

Proglicem - import docelowy: kaps. 25 mg - 100 szt. R_x 100% X

Proglicem - import docelowy: kaps. 100 mg - 100 szt. R_x 100% X

Diazoxide SCHERING AG

Prograf: kaps. twarde 0,5 mg - 30 szt. R_x 100% 57,92
DZ⁽²⁾ bezpł.
S⁽³⁾ 3,83
S⁽³⁾ bezpł.

METRONIDAZOL
METRONIDAZOL
METRONIDAZOL

METRONIDAZOL
POLPHARMA
Metronidazolium

**ZAKODOWANY DO WALKI
Z ZAKAŻENIEM**

Prograf: kaps. twarde 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	114,58
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezp.
Prograf: kaps. twarde 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	570,70
		DZ ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezp.

Tacrolimus (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Stan po przeszczepieniu narządu unaczynionego bądź szpiku WP: Stan po przeszczepieniu kości, rogówki, tkankę lub komórek; miastenia; idiopatyczny zespół nerczycowy - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; toczniowe zapalenie nerek - w przypadku nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę (3) Pacjenci 65+

W: Profilaktyka odrzucenia przeszczepu u biorców alogenicznych przeszczepów wątroby, nerek lub serca. Leczenie w przypadkach odrzucenia przeszczepu alogenicznego, opornych na terapię innymi immunosupresyjnymi produktami leczniczymi. Astellas Pharma

Progynova® 21: tabl. powł. 2 mg - 21 szt. Rx 100% X

Estradiol valerate Bayer

Prohidna: tabl. powł. 80 mg - 28 szt. Rx 100% 33,86

Febuxostat Synoptis Pharma

Prokit: tabl. powł. 50 mg - 40 szt. Rx 100% 30,36

Prokit: tabl. powł. 50 mg - 90 szt. Rx 100% 60,14

Prokit: tabl. powł. 50 mg - 100 szt. Rx 100% 65,67

Itopride hydrochloride PRO.MED.PL

Prolia: inj. [roztw.] 60 mg/ml - 1 amp. - strzyk. z aut. zabezpiec. igły Rx 100% 630,66
30%⁽¹⁾ 189,20
S⁽²⁾ bezp.

Denosumab (1) Osteoporoza menopauzalna (T-score mniejsze lub równe -2,5 mierzone metodą DXA lub wystąpienie złamania osteoporotycznego) u kobiet w wieku powyżej 60 lat, po niewprowadzeniu leczenia doustnymi bisfosfonianami lub z przeciwwskazaniami (nietolerancja) do ich stosowania, Osteoporoza (T-score mniejsze lub równe -2,5 mierzone metodą DXA lub wystąpienie złamania osteoporotycznego) u mężczyzn w wieku powyżej 60 lat, po niewprowadzeniu leczenia doustnymi bisfosfonianami lub z przeciwwskazaniami (nietolerancja) do ich stosowania (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie osteoporozy u kobiet po menopauzie i u mężczyzn, u których występuje zwiększone ryzyko złamań. U kobiet po menopauzie lek znacząco zmniejsza ryzyko złamań kręgow, złamań pozakręgowych oraz złamań biodra. Leczenie utraty masy kostnej w przebiegu ablacji hormonalnej u mężczyzn z rakiem gruczołu krokowego, u których występuje zwiększone ryzyko złamań. U mężczyzn z rakiem gruczołu krokowego leczonych ablacją hormonalną lek znacząco zmniejsza ryzyko złamań kręgow. Leczenie utraty masy kostnej związanej z długoterminowym układaniem leczeniem glikokortykosteroidami dorosłych pacjentów, u których występuje zwiększone ryzyko złamań. Amgen

Protulac: inj. [roztw.] 25 mg/ml - 7 fiol. 1,119 ml Rx 100% 145,80

Progesterone IBSA Poland

Promazine Hasco: tabl. powł. 25 mg - 60 szt. Rx 100% 28,99

Promazine Hasco: tabl. powł. 50 mg - 60 szt. Rx 100% 38,49

Promazine Hasco: tabl. powł. 100 mg - 60 szt. Rx 100% 38,99

Promazine hydrochloride Hasco-Lek SA

Promazin Jelfa®: draż. 25 mg - 60 szt. Rx 100% 30,40

Promazin Jelfa®: draż. 50 mg - 60 szt. Rx 100% 39,50

Promazin Jelfa®: draż. 100 mg - 60 szt. Rx 100% 38,41

Promazine hydrochloride Bausch Health

Prometax: kaps. twarde 1,5 mg - 28 szt. Rx-x 100% 145,18

Prometax: kaps. twarde 3 mg - 28 szt. Rx-x 100% 145,68

Prometax: kaps. twarde 3 mg - 56 szt. Rx-x 100% 290,53

Prometax: kaps. twarde 4,5 mg - 28 szt. Rx-x 100% 145,18

Prometax: kaps. twarde 4,5 mg - 56 szt. Rx-x 100% 290,37

Prometax: kaps. twarde 6 mg - 28 szt. Rx-x 100% 145,68

Prometax: kaps. twarde 6 mg - 56 szt. Rx-x 100% 290,37

Rivastigmine Novartis Europharm Limited

Promonta 4 mg: tabl. do rozr. i żucia 4 mg - 28 szt. Rx 100% 13,68
30%⁽¹⁾ 7,17
DZ⁽²⁾ bezp.
S⁽³⁾ bezp.

Promonta 5 mg: tabl. do rozr. i żucia 5 mg - 28 szt. Rx 100% 17,15
30%⁽¹⁾ 9,01
DZ⁽²⁾ bezp.
S⁽³⁾ bezp.

Promonta 10 mg: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. Rx 100% 26,34
30%⁽¹⁾ 10,07
DZ⁽²⁾ bezp.
S⁽³⁾ bezp.

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

W: Wszystkie informacje dotyczące preparatu - o ile nie jest wyraźnie zaznaczone inaczej - odnoszą się zarówno do preparatu w postaci tabl. do rozgryzania i żucia 4 mg i 5 mg, jak również preparatu w postaci tabl. powł. 10 mg. Preparat jest stosowany pomocniczo w leczeniu astmy u pacjentów z astmą przewłokłą o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, u których efekty leczenia wziętymi kortykosteroidami i stosowanymi doraźnie krótko działającymi β₂-agonistami są niezadowalające. U pacjentów w wieku 2-14 lat preparat może być również stosowany zamiast małych dawek wziętymi kortykosteroidów u pacjentów z astmą przewłokłą o łagodnym

nasileniu, u których w ostatnim okresie nie obserwowano ciężkich napadów astmy wymagających stosowania doustnych kortykosteroidów, oraz u pacjentów, którzy nie są w stanie stosować kortykosteroidów wziętymi. U pacjentów w wieku od 15 lat z astmą, u których preparat jest stosowany w leczeniu astmy, może on również łagodzić objawy sezonowego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa. Preparat jest też stosowany w zapobieganiu astmie, w której skurcz oskrzeli wywołany jest głównie przez wysiłek fizyczny. Bausch Health

Pronasal: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. 60 dawek Rx 100% 18,60
100% 15,01
50%⁽¹⁾ 7,51
DZ⁽²⁾ bezp.
S⁽³⁾ bezp.

Pronasal: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 but. (140 dawek) Rx 100% 28,50
50%⁽¹⁾ 14,25
DZ⁽²⁾ bezp.
S⁽³⁾ bezp.

Pronasal: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 2 but. 140 dawek Rx 100% 27,67
100% 27,67
30%⁽¹⁾ 11,21
S⁽²⁾ bezp.

Mometasono furoate (1) W: Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania u osób dorosłych i dzieci w wieku 3 lat lub powyżej w leczeniu objawów sezonowego lub całorocznego zapalenia błony śluzowej nosa. Produkt leczniczy wskazany jest także w leczeniu polipów nosa u osób dorosłych powyżej 18 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Pronoran®: tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 30 szt. Rx 100% X
100% 27,67
30%⁽¹⁾ 11,21
S⁽²⁾ bezp.

Piribedil (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie choroby Parkinsona: w monoterapii (szczególnie postaci przebiegających z drżeniem); w leczeniu skojazynym z lewodopą; od początku lub zastosowanym później, szczególnie w postaci przebiegającej z drżeniem. Servier

Propocia®: tabl. powł. 1 mg - 28 szt. Rx 100% X

Finasteride Organon Polska

Propofol 1% - import docelowy: inf./inj. [emulsja] 200 mg/20 ml - 5 amp. 20 ml Lz 100% -

Propofol Polifarme

Propofol-Lipuro® 0,5%: inj./inf. [emulsja] 5 mg/ml - 5 amp. 20 ml Lz 100% -

Propofol-Lipuro® 1%: inj./inf. [emulsja] 10 mg/ml - 5 amp. 20 ml Rx 100% 55,96

Propofol-Lipuro® 2%: inj./inf. [emulsja] 20 mg/ml - 10 fiol. 50 ml Rx 100% X

Propofol B. Braun Melsungen

Propranolol Accord: tabl. powł. 10 mg - 50 szt. Rx 100% 5,36
R⁽¹⁾ 5,36
DZ⁽²⁾ bezp.
S⁽³⁾ bezp.

Propranolol Accord: tabl. powł. 40 mg - 50 szt. Rx 100% 9,30
R⁽¹⁾ 3,20
DZ⁽²⁾ bezp.
S⁽³⁾ bezp.

Propranolol hydrochloride (1) W: Dławica piersiowa. Nadcisnienie tętnicze. Długotrwała profilaktyka zawału serca u pacjentów po ostrym zawałe mięśnia sercowego. Kardiomiopatia przerostowa zaważająca. Drżenie samostne. Nadkomorowe zaburzenia rytmu serca. Komorowe zaburzenia rytmu serca. Nadcisnionicy tarczycy i tyreotoksykoza. Guz chromochłonny nadnerczy (łącznie z α-adrenolitykami). Migrena. Profilaktyka krwawienia z górnego odcinka przewodu pokarmowego u pacjentów z nadcisnieniem wrotnym i złykami przelyku. WP: Napady anoksemiczne u dzieci do 18 rż. - profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 rż.; naczyniaki wczesnoniomowe u dzieci do 18 rż.; naczyniaki płaskie; naczyniaki jamiste (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Propranolol WZF: tabl. 10 mg - 50 szt. Rx 100% 5,36
R⁽¹⁾ 4,82
DZ⁽²⁾ bezp.
S⁽³⁾ bezp.

Propranolol WZF: tabl. 40 mg - 50 szt. Rx 100% 9,30
R⁽¹⁾ 2,88
DZ⁽²⁾ bezp.
S⁽³⁾ bezp.

Propranolol hydrochloride (1) W: Nadcisnienie tętnicze. Leczenie dławicy piersiowej - poza postacią naczyniokurczową (Prinzmetal). Prewencja wrotna i pierwotna zawału serca u pacjentów z chorobą wieńcową. Kontrola nadkomorowych i komorowych typów zaburzeń rytmu serca. Profilaktyka migreny. Leczenie drżenia samostne. Zmniejszenie leku sytuacyjnego i uogólnionego, szczególnie typu somatycznego. Profilaktyka krwawienia z górnego odcinka przewodu pokarmowego u pacjentów z nadcisnieniem wrotnym i złykami przelyku. Leczenie wspomagające w przypadku nadcisnionicy tarczycy i przelomu tarczycowego. Leczenie kardiomiopatii przerostowej (ze zważeniem drogi odpływu i/lub śródkomorowej). Postępowanie okołoperacyjne w przypadku guza chromochłonnego nadnerczy (łącznie z α-adrenolitykiem). WP: Napady anoksemiczne u dzieci do 18 rż. - profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 rż.; naczyniaki wczesnoniomowe u dzieci do 18 rż.; naczyniaki płaskie; naczyniaki jamiste (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Propscra®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. Rx 100% 28,80
R⁽¹⁾ 7,06
S⁽²⁾ bezp.

Finasteride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+

W: Preparat jest wskazany w leczeniu łagodnego rozrostu gruczołu krokowego, w celu: złagodzenia objawów, zmniejszenia ryzyka wystąpienia ostrego zatrzymania moczu, zmniejszenia ryzyka konieczności przeprowadzenia leczenia operacyjnego, w tym przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (TURP) i prostatektomii. Preparat powoduje zmniejszenie powiększonego gruczołu krokowego, usprawnia pracę pęcherza moczowego oraz zmniejsza objawy związane z rozrostem gruczołu krokowego. Produkt leczniczy należy stosować u mężczyzn z powiększonym gruczołem krokowym. MSD

Prostammic: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt. Rx 100% 24,04
R⁽¹⁾ 8,03
S⁽²⁾ bezp.

Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+

W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH). +pharma Polska

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

Alprostadil UCB Pharma

Protevasc SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 35 mg - 60 szt. Rx 100% 25,65

Protevasc SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 35 mg - 120 szt. Rx 100% 44,85

Trimetazidine dihydrochloride Gedeon Richter

Protopic® 0,03%: maść 0,3 mg/g - 1 tuba 30 g Rx 100% 166,92

Protopic® 0,03%: maść 0,3 mg/g - 1 tuba 10 g Rx 100% 66,78

Protopic® 0,1%: maść 1 mg/g - 1 tuba 30 g Rx 100% 166,92

Protopic® 0,1%: maść 1 mg/g - 1 tuba 10 g Rx 100% 66,78

Tacrolimus LEO Pharma

Prousan®: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. Rx 100% 110,00

Ursodeoxycholic acid PRO.MED.PL

Prousan®: kaps. 250 mg - 90 szt. Rx 100% 95,19
30%⁽¹⁾ 42,63
DZ⁽²⁾ bezp.
S⁽³⁾ bezp.

Prousan®: kaps. 250 mg - 30 szt. Rx 100% 35,00

Prousan®: kaps. 250 mg - 50 szt. Rx 100% 64,99

Prousan®: kaps. 250 mg - 100 szt. Rx 100% 110,00

Ursodeoxycholic acid (1) Pierwotna żółciowa marskość wątroby w początkowym stadium choroby. Zaburzenia czynności wątroby i dróg żółciowych związane z mukowiscydozą (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

W: Leczenie chorób wątroby o różnej etiologii w przypadku braku wskazań do innych rekomendowanych terapii. Pierwotne zapalenie dróg żółciowych u pacjentów bez zdekompensowanej marskości wątroby. Zapalenie błony śluzowej żołądka spowodowane zarzucaniem żółci. Rozpuszczanie cholesterolowych kamieni żółciowych o średnicy nie przekraczającej 15 mm, przepuszczalnych dla promieni rentgenowskich, u pacjentów, u których pomimo obecności kamieni czynność pęcherzyka żółciowego jest zachowana. Dzieci i młodzież: zaburzenia czynności wątroby i dróg żółciowych związane z mukowiscydozą u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat. PRO.MED.PL

Provera®: tabl. 5 mg - 30 szt. Rx 100% 9,70
30%⁽¹⁾ 4,00
S⁽²⁾ bezp.

Provera®: tabl. 10 mg - 30 szt. Rx 100% 18,96
30%⁽¹⁾ 7,56
S⁽²⁾ bezp.

Medroxyprogesterone (1) W: Wtórny brak miesiączki. Czynnościowe (bezowalne) krwawienia z macicy spowodowane zaburzeniem równowagi hormonalnej. Endometriotyczna łagodna do umiarkowanej. Przeciwdziałanie wzrostowi endometrium u kobiet przyjmujących estrogeny. (2) Pacjenci 65+

Prove: inf./inj. [emulsja] 10 mg/ml - 1 fiol. 50 ml Lz 100% -

Prove: inf./inj. [emulsja] 10 mg/ml - 1 fiol. 10 ml Lz 100% -

Prove: inf./inj. [emulsja] 10 mg/ml - 5 fiol. 20 ml Lz 100% -

Propofol Claris Lifesciences

Proxacin 1%: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 10 ml Rx 100% 52,00

Proxacin 2%: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 10 fiol. 20 ml Rx 100% 108,00

Ciprofloxacin Alvogon

Proxacin 250: tabl. powł. 250 mg - 10 szt. Rx 100% 7,23
50%⁽¹⁾ 4,28
DZ⁽²⁾ bezp.
S⁽³⁾ bezp.

Proxacin 500: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 11,64
50%⁽¹⁾ 5,82
DZ⁽²⁾ bezp.
S⁽³⁾ bezp.

Ciprofloxacin (1) W: Lek jest wskazany do leczenia poniżej wymienionych zakażeń. Przed rozpoczęciem terapii należy zwrócić szczególną uwagę na dostępne informacje dotyczące oporności na cyprofloksacynę. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania produktów przeciwbakteryjnych. Dorosli. Zakażenia dolnych dróg oddechowych wywołane przez bakterie Gram (-): zaostření POChP; zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy lub rozstrzeżenie oskrzeli; zapalenie płuc. Przewłokłe ropne zapalenie ucha środkowego. Zaostření o ciężkim przebiegu przewłokłego zapalenia zatok, szczególnie wywołane przez bakterie Gram (-). Zakażenia układu moczowego. Zakażenia układu moczowo-płciowego: rzeżączkowe zapalenie cewki moczowej lub szyjki macicy, wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*; zapalenie jądra i najądrza, w tym wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*; zapalenie narządów miednicy mniejszej, w tym wywołane przez wrażliwe szczepy *Neisseria gonorrhoeae*. Zakażenia układu pokarmowego (np. biegunka podróżnych). Zakażenia w obrębie jamy brzusznej. Zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez bakterie Gram (-). Złośliwe zapalenie ucha zewnętrzne. Zakażenia kości i stawów. Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom wywołanym przez *Neisseria meningitidis*. Płucna postać węgla (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można stosować w leczeniu pacjentów z neutropenią z gorączką, która przyspuśczać jest skutkiem zakażenia bakteryjnego. Dzieci i młodzież. Zakażenia płucno-oskrzelowe w przebiegu mukowiscydozy, wywołane przez *Pseudomonas aeruginosa*. Powikłane zakażenia układu moczowego oraz odmiedniczkowe zapalenie nerek. Płucna postać węgla (zapobieganie zakażeniom po kontakcie z bakteriami i leczenie). Cyprofloksacynę można także stosować do lecze-



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

nia ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży, jeżeli uzna się to za konieczne. Leczenie powinno zalecać wyłącznie lekarze, którzy mają doświadczenie w leczeniu mukowiscydozy i/lub ciężkich zakażeń u dzieci i młodzieży. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Pseudovac: inj. dom. [roztw.] - 5 amp. 1 ml
Pseudomonas aeruginosa vaccine
 BIOMED S.A.

Rx	100%	9650,00
Rx	100%	99,94
Rx	30% ⁽¹⁾	29,98
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Psotriol: żel (50 µg+ 0,5 mg)/g - 1 tuba 60 g
 Sun Farm

Rx	100%	113,83
Rx	30% ⁽¹⁾	39,91
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Betamethasone + Calcipotriol (1)W: Leczenie miejscowe stabilnej łuszczycy pospółitej (zwycię) poddającej się leczeniu miejscowemu u dorosłych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Rx	100%	80,91
Rx	30% ⁽¹⁾	24,27
Rx	C ⁽²⁾	bezpł.
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	R ⁽⁴⁾	3,20
Rx	S ⁽⁵⁾	bezpł.

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

Rx	100%	80,91
Rx	30% ⁽¹⁾	24,27
Rx	C ⁽²⁾	bezpł.
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	R ⁽⁴⁾	3,20
Rx	S ⁽⁵⁾	bezpł.

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

Rx	100%	66,22
Rx	30% ⁽¹⁾	3,31
Rx	C ⁽²⁾	bezpł.
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	R ⁽⁴⁾	3,31
Rx	S ⁽⁵⁾	bezpł.

Pulmicort®: zaw. do inhal. z nebulizatora 125 µg/ml - 20 poj. 2 ml

Pulmicort®: zaw. do inhal. z nebulizatora 250 µg/ml - 5 poj. 2 ml

Rx	100%	58,11
Rx	R ⁽¹⁾	3,20
Rx	C ⁽²⁾	bezpł.
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	R ⁽⁴⁾	3,20
Rx	S ⁽⁵⁾	bezpł.

Pulmicort®: zaw. do inhal. z nebulizatora 500 µg/ml - 5 poj. 2 ml

Rx	100%	81,59
Rx	30% ⁽¹⁾	24,48
Rx	C ⁽²⁾	bezpł.
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	R ⁽⁴⁾	3,20
Rx	S ⁽⁵⁾	bezpł.

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

Rx	100%	41,20
Rx	30% ⁽¹⁾	19,85
Rx	C ⁽²⁾	bezpł.
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	R ⁽⁴⁾	13,90
Rx	S ⁽⁵⁾	bezpł.

Pulmicort® Turbuhaler®: prosz. do inhal. 100 µg/dawkę - 1 poj. (200 dawek)

Rx	100%	41,20
Rx	30% ⁽¹⁾	19,85
Rx	C ⁽²⁾	bezpł.
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	R ⁽⁴⁾	13,90
Rx	S ⁽⁵⁾	bezpł.

Pulmicort® Turbuhaler®: prosz. do inhal. 200 µg/dawkę - 1 poj. (100 dawek)

Budesonide (1)Tylko we wskazaniach pozarejestrowanych WP: Wirusowe zapalenie krtań u dzieci do 18 rż. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewłoka obturacyjna choroba płuc (5) Pacjenci 65+

Rx	100%	62,36
Rx	C ⁽¹⁾	bezpł.
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	R ⁽³⁾	7,40
Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Pulmicort®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 50 µg/dawkę - 60 szt.

Rx	100%	90,89
Rx	C ⁽¹⁾	bezpł.
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	R ⁽³⁾	8,45
Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Pulmicort®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 50 µg/dawkę - 90 szt.

Rx	100%	116,90
Rx	C ⁽¹⁾	bezpł.
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	R ⁽³⁾	6,98
Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Pulmicort®: zaw. do inhal. z nebulizatora 500 µg/ml - 20 poj. 2 ml

Rx	100%	2457,07
Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
Rx	R ⁽²⁾	3,20

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

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu mukowiscydozy u pacjentów z wartościami natężonej pojemności życiowej (ang. FVC) powyżej 40% normy w celu poprawy czynności płuc.

Pulnozin: syrop 50 mg/ml - 1 but. 200 ml

PULNOZIN o smaku limonki: tabl. do ssania 750 mg - 20 szt.

Carbocysteine

Pulsaren® 20: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ♦

Quinapril (1)W: Nadciśnienie tętnicze samoistne. Chinapryl jest wskazany w leczeniu nadciśnienia tętniczego. Chinapryl jest skutecznym 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 skutecznym 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 rż.; przewłoka choroba nerek u dzieci od 6 do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Puregon®: inj. dom./podsk. [lrof. do przyg. roztw.] 300 j.m./0,36 ml - 1 zest. (+ 6 igieł)

Puregon®: inj. dom./podsk. [lrof.] 600 j.m./0,72 ml - 2 zest. (+ 6 igieł)

Puregon®: inj. dom./podsk. [lrof.] 900 j.m./1,08 ml - 1 zest. (+ 9 igieł)

Follitropin beta (1)Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulo-powy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu klomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon folikulo-powy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) - refundacja do 3 cykli

W: U kobiet. Preparat znajduje zastosowanie w leczeniu niepłodności kobiet w następujących sytuacjach klinicznych: Brak owulacji (w tym zespół policystycznych jajników, ang. Polycystic Ovarian Syndrome - PCOS) u kobiet, u których nie było pozytywnej reakcji na leczenie cytrynianem klomifenu. Kontrolowana hiperstimulacja

cja jajników celem uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków w programach wspomaganego rozrodu [np. Zapłodnienie w warunkach *in vitro*/transfer zarodka (ang. In Vitro Fertilisation/Embryo Transfer - IVF/ET), transfer gamety do jajowodu (ang. Gamete Intra-Fallopian Transfer - GIFT) oraz wewnątrzcytoplazmatyczne wstrzyknięcie plemnika do komórki jajowej (ang. Intracytoplasmic Sperm Injection - ICSI)]. U mężczyzn. Zaburzenia spermatogenezy w wyniku hipogonadyzmu hipogonadotropowego.

Rx	100%	268,20
Rx	R ⁽¹⁾	3,20
Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
Rx	S ⁽³⁾	bezpł.

Purethal®: inj. podsk. zaw. [mieszanki alergoidów drzewa] 0,5 mg/ml - 1 fioł. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

Purethal®: inj. podsk. zaw. [mieszanki alergoidów trawy, drzewa] 0,5 mg/ml - 1 fioł. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

Purethal®: inj. podsk. zaw. [mieszanki alergoidów trawy, drzewa] 0,5 mg/ml - 1 fioł. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

Purethal®: inj. podsk. zaw. [mieszanki alergoidów brzozy] 0,5 mg/ml - 1 fioł. 3 ml (+8 strzyk. z igła)

Purethal®: inj. podsk. zaw. [roztocza 50/50%] 0,5 mg/ml - 1 fioł. 3 ml

Allergen extracts (1)W: Preparat stosowany jest do immunoterapii swoistej (leczenia odczulającego) alergii IgE-zależnej pochodzenia wziewnego, z objawami alergicznego nieżytu nosa, alergicznego zapalenia spojówek, astmy oskrzelowej o podłożu alergicznym. Rozpoznanie powinno być oparte o szczegółowy wywiad potwierdzający wystąpienie u pacjenta reakcji nadwrażliwości na pyłek brzozy/nasy pyłki roślin. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Purilon Gel: opatrunek leczniczy [żel] - 1 op. 15 g

Emplastri conlativi (1)Przewłoki owrodzenia (2)Epidermolysis bullosa

Pylera: kaps. twarde 140 mg+ 125 mg+ 125 mg - 120 szt.

Metronidazole + Bismuth subcitrate + Tetracycline

Pyralgina®: tabl. 500 mg - 6 szt.

Pyralgina®: tabl. 500 mg - 12 szt.

Pyralgina®: tabl. 500 mg - 20 szt.

Pyralgina®: tabl. 500 mg - 50 szt.

Metamizole sodium

Pyralgina® Ból i Gorączka: granulat do przyg. roztw. doust. 500 mg - 6 sasz.

Metamizole magnesium

Pyralgina® Termo Hot: plaster rozgrzewający - 1 szt.

Prep. cloż.

Pyralgin®: inj. [roztw.] 1 g/2 ml - 5 amp. 2 ml

Pyralgin®: inj. [roztw.] 2,5 g/5 ml - 5 amp. 5 ml

Metamizole sodium

Pyralgin® krople doustne: krople doustne [roztw.] 500 mg/ml - 1 but. 20 ml

Pyralgin® krople doustne: krople doustne [roztw.] 500 mg/ml - 1 but. 100 ml

Metamizole sodium

PYRANTELUM OWIX: zaw. doust. 250 mg/5 ml - 1 but. 15 ml

Pyrantel

PYRANTELUM OWIX: tabl. 250 mg - 3 szt.

Pyrantel

Pyrazinamid Farmapol: tabl. 500 mg - 250 szt.

Pyrazinamid (1)Gruźlica, w tym również gruźlica wielokoporna i inne mykobakteriozy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany do stosowania: w 1-szej fazie leczenia gruźlicy, tj. podczas leczenia intensywnego (1-sze 2 m-ce) w skojarzeniu z ryfampicyną i izoniazydą; zwiększa to skuteczność leczenia, przyspiesza odprątowanie i zmniejsza liczbę nawrotów; w leczeniu gruźlicy płuc i gruźlicy pozapłucnej, wywołanej przez prątka opornego na główne chemioterapeutyki przeciwgruźlicze (izoniazyd lub ryfampicynę), zawsze w skojarzeniu z innymi lekami przeciwgruźliczymi.

W trosce o pacjenta z migreną!

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

Questax XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 600 mg - 60 szt.	Rx	100%	X
Quetiapine Neuropharm Arzneimittel			
▼Quinsair: roztw. do nebulizacji 240 mg - 56 amp.	Rx	100%	11390,7 6
Levofloxacin (1) Program lekowy: leczenie przewlekłych zakażeń płuc u świadczonych z mukowiscydozą W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia przewlekłych zakażeń płuc wywołanych przez <i>Pseudomonas aeruginosa</i> u dorosłych pacjentów z mukowiscydozą (CF, szczegóły patrz ChPL). Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania przeciwbakteryjnych produktów leczniczych. Chiesi Farmaceutici			
Qutenza: plaster leczniczy 179 mg - 1 plast.+ 1 tuba 50 g żelu oczyszcz.	Rx	100%	X
Capsaicin Grünenthal GmbH			
Rabipur: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] - 1 fiol. prosz.+ 1 amp.-stryk. rozp.+ zest.	Rx	100%	160,00
Rabies vaccine GSK Vaccines			
Racedryl: granulaty do przyg. zaw. doust. 10 mg - 16 sas.	Rx	100%	X
Racedryl: granulaty do przyg. zaw. doust. 30 mg - 16 sas.	Rx	100%	X
Racecadotril Atofarm Farmacje Polska			
▼Raenom: tabl. powł. 5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	72,12 5,01 bezpł.
▼Raenom: tabl. powł. 7,5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	104,94 3,20 bezpł.
Ivabradine (1) Przewlekła niewydolność serca w klasach NYHA II-NYHA IV, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z potwierdzonym w badaniu EKG rytmem zatokowym i częstością akcji serca ≥ 75 uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β -adrenolitykiem lub gdy leczenie β -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane (2) Pacjenci 65+			
W: Leczenie objawowe przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej. Ivabradyna jest wskazana w leczeniu objawowym przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej u dorosłych z chorobą niedokrwienną serca, z prawidłowym rytmem zatokowym oraz z częstością akcji serca ≥ 70 uderzeń/minutę. Ivabradyna jest wskazana: u dorosłych z nietolerancją lub z przeciwwskazaniem do stosowania β -adrenolityków; lub w skojarzeniu z β -adrenolitykami u pacjentów niewystarczająco kontrolowanych za pomocą optymalnej dawki β -adrenolityku. Leczenie przewlekłej niewydolności serca. Ivabradyna jest wskazana w przewlekłej niewydolności serca II do IV stopnia wg klasyfikacji NYHA, z zaburzeniami czynności skurczowej, u pacjentów z rytmem zatokowym, u których częstość akcji serca wynosi ≥ 75 uderzeń/minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z β -adrenolitykiem lub gdy leczenie β -adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane. Gedeon Richter			
Ralago: tabl. 1 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	47,79
Rasagiline Krka			
Ramikor®: tabl. powł. 2,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	4,91 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Ramikor®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	8,70 5,97 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Ramikor®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	15,95 11,95 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego o etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwienna serca lub udar błąd choroby naczyni obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowo stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną nefropatią cukrzycową stwierdzoną na podstawie biokomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego; jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa stwierdzoną na podstawie biokomoczu ≥ 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtrona u pacjentów po ostrym zawałe serca: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt należy włączyć do leczenia w okresie > 48 h od wystąpienia ostrego zawału serca (od 3 doby po zawałe). WP: Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Ramipril Actavis: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	9,08
Ramipril Actavis: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	14,90
Ramipril Actavis Group PTC chf.			
Ramipril Aurovitas: tabl. 2,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
Ramipril Aurovitas: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	11,27 6,50 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Ramipril Aurovitas: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	21,33 12,80 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Zapobieganie chorobom układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego			

o etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwienna serca lub udar błąd choroby naczyni obwodowych w wywiadzie) lub; cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowo okres cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej rozpoznany na podstawie mikroalbuminurii; jawną nefropatią cukrzycową rozpoznana na podstawie biokomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego. Jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa rozpoznana na podstawie biokomoczu ≥ 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtrona u pacjentów po ostrym zawałe serca: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - należy rozpocząć leczenie produktem w okresie > 48 h od wystąpienia ostrego zawału serca. WP: Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Ramipril Optimum: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	9,56 5,97 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Ramipril Genoptim: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	17,84 11,95 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i śmiertelności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego o etiologii miażdżycowej (choroba wieńcowa, udar lub choroba naczyni obwodowych w wywiadzie); cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowo okres cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej rozpoznany na podstawie mikroalbuminurii. Jawną cukrzycową nefropatią kłębuszkową rozpoznana na podstawie biokomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego. Jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa rozpoznana na podstawie biokomoczu ≥ 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtrona u pacjentów po ostrym zawałe serca: zmniejszenie śmiertelności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt należy włączyć do leczenia w okresie > 48 h od wystąpienia ostrego zawału serca. WP: Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 r.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Ramistad 10: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	15,21
Ramipril Stada Arzneimittel			
Ramizek Combi: kaps. twarde 5/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	17,33 4,68 bezpł. S ⁽³⁾
Ramizek Combi: kaps. twarde 5/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	9,16 2,78 bezpł. S ⁽³⁾
Ramizek Combi: kaps. twarde 5/10 mg - 60 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	8,84 bezpł. S ⁽³⁾
Ramizek Combi: kaps. twarde 5/5 mg - 60 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	4,68 bezpł. S ⁽³⁾
Ramizek Combi: kaps. twarde 10/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	9,16 2,78 bezpł. S ⁽³⁾
Ramizek Combi: kaps. twarde 10/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	17,33 4,68 bezpł. S ⁽³⁾
Ramizek Combi: kaps. twarde 10/10 mg - 60 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	8,84 bezpł. S ⁽³⁾
Ramizek Combi: kaps. twarde 10/5 mg - 60 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	4,68 bezpł. S ⁽³⁾
Ramipril + Amlodipine (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego u osób dorosłych. Preparat jest wskazany w terapii substytucyjnej u pacjentów z ciśnieniem tętniczym odpowiednio kontrolowanym podczas jednoczesnego stosowania ramiprylu i amlodypinu w takich samych dawkach jak w produkcie leczniczym. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+			
Ramizek Plus: kaps. twarde 5/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	22,00
Ramizek Plus: kaps. twarde 5/2,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	19,28
Ramizek Plus: kaps. twarde 10/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	28,43
Ramizek Plus: kaps. twarde 10/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	31,79
Ramipril + Bisoprolol fumarate Adamed			
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	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; zaostrezenie 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 okołozębny z szerzającym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, szczególnie zapalenie kości i szpiku. Należy uwzględnić oficjalne			

wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. WP: Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Ramoclav - (IR): tabl. powł. 875 mg+ 125 mg - 14 szt.	Rx	100%	28,14 50% ⁽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; zaostrezenie 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 okołozębny z szerzającym się zapaleniem tkanki łącznej; zakażenia kości i stawów, szczególnie zapalenie kości i szpiku. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. WP: Zakażenia u pacjentów z niedoborami odporności - profilaktyka (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Ranacand: tabl. 8 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,44 30% ⁽¹⁾ 6,95 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Ranacand: tabl. 16 mg - 28 szt.	Rx	100%	27,91 30% ⁽¹⁾ 12,93 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Candesartan cilexetil (1)W: Produkt leczniczy stosuje się w leczeniu nadciśnienia tętniczego pierwotnego u dorosłych. W leczeniu nadciśnienia tętniczego u dzieci i młodzieży w wieku od 6 do < 18 lat. Leczenie dorosłych pacjentów z niewydolnością serca i zaburzoną czynnością skurczową lewej komory (frakcja wyrzutowa lewej komory $\leq 40\%$), gdy inhibitory ACE nie są tolerowane lub jako lek dodany do inhibitora ACE u pacjentów z utrzymującym się objawami niewydolności serca, pomimo optymalnej terapii, wówczas gdy antagoniści receptora mineralokortykoidowego nie są tolerowani. WP: Nadciśnienie tętnicze 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+			
Ranexa: tabl. 375 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	158,33
Ranexa: tabl. 375 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	307,88
Ranexa: tabl. 500 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	178,31
Ranexa: tabl. 500 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	318,65
Ranexa: tabl. 750 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	179,00
Ranexa: tabl. 750 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	300,96
Ranolazine Menarini International			
Raniber®: tabl. powł. 300 mg - 20 szt.	Rx	100%	22,36
Ranitidine Berlin-Chemie/Menarini			
Ranigast® S-O-S: tabl. do ssania - 12 szt.	WMo	100%	11,73
Ranigast® S-O-S: tabl. do ssania - 24 szt.	WMo	100%	16,38
Alginate acid + Calcium carbonate + Sodium alginate + Sodium bicarbonate Polpharma			
Ranigast® S-O-S MLECZKO: zaw. doust. (410 mg+ 51 mg+ 205 mg)/15 ml - 1 but. 200 ml	WMo	100%	19,53
Potassium bicarbonate + Sodium alginate + Calcium carbonate Polpharma			
Ranidityna Aurovitas: tabl. powł. 150 mg - 60 szt.	Rx	100%	X
Ranitidine Aurovitas			
Ranloc: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	9,02 50% ⁽¹⁾ 9,91 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.
Ranloc: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt. ◆	Rx	50% ⁽¹⁾	17,37 50% ⁽¹⁾ 11,16 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. Dorosli: zapobieganie owrzodzeniu żołądka i dwunastnicy wywołanym stosowaniem niesteryoidalnych NLPZ u pacjentów z grupy zwiększonego ryzyka, wymagających długolewałego stosowania NLPZ. Dawka 40 mg. Dorosli i młodzież 12 lat i powyżej: refluksowe zapalenie przełyku. Dorosli: eradykacja <i>Helicobacter pylori</i> (<i>H. pylori</i>) w skojarzeniu z odpowiednimi antybiotykami u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną przez <i>H. pylori</i> . 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+			
Ranlosin: kaps. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,99 7,98 S ⁽³⁾ bezpł.
Ranlosin: kaps. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100%	66,31 18,28 S ⁽³⁾ bezpł.
Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+			
W: Leczenie objawów dotyczących dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związanych z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH). LEK-AM			



ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



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 (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 przeciwcukrzycowymi lub z insuliną. Wyniki badań dotyczące wpływu na kontrolę glikemii i powikłania cukrzycowe, patrz ChPL.

Ranrofen: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	33,38
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	9,96	
Ranrofen: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	33,38
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	9,96	

Olanzapine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Choro- bowa Huntingtona (3) Pacjenci 65+

W: Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długoterminowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana do leczenia średnio nasilonych i ciężkich epizodów manii. U pacjentów, u których w tera- piach epizodu manii uzyskano dobrą odpowiedź na leczenie olanzapiną, olanzapina wskazana jest w celu zapobiegania nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej.

Ranopril®: tabl. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	5,24
	R ⁽¹⁾	5,24	
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
Ranopril®: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	9,60
	R ⁽¹⁾	7,59	
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
Ranopril®: tabl. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	17,39
	R ⁽¹⁾	12,93	
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	

Lisinopril (1) W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samodzielnego i naczynio- nerkowego w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami obniżającymi ciśnie- nie tętnicze. Leczenie niewydolności serca w monoterapii lub w skojarzeniu z leka- mi moczopędnymi i w określonych przypadkach z glikozydami naparstnicy. Leczenie hemodynamicznie stabilnych pacjentów we wczesnej (24 h) fazie zawału serca w celu zapobiegania rozwojowi dysfunkcji lewej komory i niewydolności serca. Lecze- nie pacjentów z cukrzycą i nadciśnieniem oraz współistniejącymi powikłaniami ze strony nerek z mikroalbuminurią. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pa- cjenci 65+

Ranozek: tabl. o przedl. uwalnianiu 375 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	44,83
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	44,83	
Ranozek: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	44,83
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	44,83	
Ranozek: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	63,10
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	63,10	

Rapamune: roztw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 60 ml (+30 strzyk.)	Rx	100%	1004,68
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	3,20	
Rapamune: tabl. draż. 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	510,04
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	3,20	

Sirolimus (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Stan po przeszczepie narzą- dów u naczyń zakażonych bądź szpiku WP: Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkankę lub komórkę; stwardnienie guzowate; limfangiopatia; nowotwór z epителиoidalnych komórek prądkowatych; cytotopenie w przebiegu autoimmunizacyj- nego zespołu limfoproliferacyjnego - oporne na stosowanie steroidów lub przy zbyt nasilonych objawach nieopóźnionych przewlekłej steroidoterapii w wysokich daw- kach; zespół gumiastych zmian barwnikowych; angiomiatoza; Zespół Klippel- a-Trenaunaya (3) Pacjenci 65+

W: Preparat jest wskazany w profilaktyce odrzucenia przeszczepu u dorosłych bior- ców przeszczepów nerki, obciążonych małym lub umiarkowanym ryzykiem immun- ologicznym. Zalecane jest stosowanie początkowo produktu, w skojarzeniu z cyklosporyną w mikrodawkach i kortykosteroidami przez okres od 2 do 3 m-cy. Prepar- at można stosować w terapii podtrzymującej w skojarzeniu z kortykosteroidami ty- ko pod warunkiem stopniowego odstawiania cyklosporyny w mikrodawkach. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu sporadycznej limfangiopatii i angiomiatozy z umiarkowaną chorobą płuc lub pogarszającą się czynnością płuc.

Rasagiline Accord: tabl. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	179,00
Rasagiline			Accord Healthcare
RASAGILINE VIPHARM: tabl. 1 mg - 28 szt.	Rx	100%	39,99
Rasagiline			Vipharm
Ratiogastim: inj./inf. [prosz.] 48 ml. j.m./0,8 ml - 1 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx-z	100%	X
Filgrastim			Ratiopharm
Ravicti: płyn doustny 1,1 g/ml - 1 but. 25 ml + 1 nasadka	Rx-z	100%	821,28
Glycerol phenylbutyrate (1) Program lekowy: leczenie wspomagające zaburzeń cyklu moczniowego			

W: Produkt jest wskazany do stosowania przewlekłego jako terapia wspomagająca u pacjentów z zaburzeniami cyklu moczniowego, w tym niedoborem syntetyzacji karbamilofosforanowej I (ang. CPS), karbamilofosforanowej ornitynowej (ang. OTS), syntazy arginino-bursztynianowej (ang. ASS), lizy arginino-bursztynianowej (ang. ASL), arginazy I (ARG) i translokazy ornitynowej (tzw. zespół hiperamonemia-hiper- ornitynemia-homocytulinemia [HHH]), których nie można skutecznie leczyć tylko poprzez ograniczenie spożycia białka lub suplementację aminokwasów. Produkt należy stosować razem z dietą ograniczającą spożycie białka, a w niektórych przy- padkach z suplementacją (np. niezbędnych aminokwasów, argininy, cytryliny, su- plimentów kalorycznych niezawierających białka).

Rawel® SR: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 1,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,14
	R ⁽¹⁾	2,44	
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
Rawel® SR: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 1,5 mg - 60 szt.	Rx	100%	15,07
	R ⁽¹⁾	4,52	
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	

Indapamide (1) W: Produkt jest wskazany w nadciśnieniu tętniczym samodzielnym u dorosłych. (2) Pacjenci 65+

▼ Reagila: kaps. twarde 1,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	236,22
	R ⁽¹⁾	bezpł.	
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
▼ Reagila: kaps. twarde 3 mg - 28 szt.	Rx	100%	236,22
	R ⁽¹⁾	bezpł.	
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
▼ Reagila: kaps. twarde 4,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	236,22
	R ⁽¹⁾	bezpł.	
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	

Cariprazine (1) Leczenie dorosłych pacjentów ze schizofrenią z pierwotnymi, przeważającymi i przetrwałymi objawami negatywnymi, u których nie występuje ob- jawy depresyjne (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii u pacjentów dorosłych.

Reasec®: tabl. 2,5 mg+ 0,025 mg - 20 szt.	Rx	100%	44,36
Diphenoxylylate hydrochloride + Atropine sulphate			Gedeon Richter
Rebif® 44: inj. [roztw.] 44 µg/0,5 ml - 4 wkł. 1,5 ml	Rx-z	100%	3678,24
Rebif® 44: inj. [roztw.] 44 µg/0,5 ml - 12 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	3678,24

Interferon beta-1a (1) Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

W: Produkt jest wskazany w leczeniu: pacjentów z pojedynczym epizodem demielin- izacji z czynnym procesem zapalnym, jeśli wykluczone inne rozpoznania i jeśli u pacjentów występuje duże ryzyko rozwoju pewnego klinicznie stwardnienia rozsiane- go; pacjentów z postacią stwardnienia rozsianego przebiegającą z rzutami. W ba- daniach klinicznych oznacza to wystąpienie przynajmniej dwóch lub większej liczby rzutów zaburzeń neurologicznych w ciągu ostatnich dwóch lat. Nie udowodniono skuteczności u pacjentów z wórnice postępującą postacią stwardnienia rozsianego przebiegającą bez rzutów.

▼ Rebzolyt®: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 25 mg - 1 fioł. 3 ml ◆	Rx-z	100%	7529,47
▼ Rebzolyt®: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 75 mg - 1 fioł. 3ml ◆	Rx-z	100%	22588,39

Luspatercept (1) Program lekowy: leczenie dorosłych pacjentów z zespołami mie- lodysplastycznymi z towarzyszącą niedokrwistością zależną od transfuzji

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów, z niedokrwistością zależną od transfuzji z powodu zespołów mielodysplastycznych (ang. MDS) o ryzyku bardzo niskim, niskim i średnim z obecnością pierścieniowa- wych syderoblastów, u których wystąpiła niedostateczna odpowiedź na leczenie ery- tropoetyną lub który nie kwalifikują się do takiego leczenia. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z niedokrwistością zależ- ną od transfuzji związaną z β-talasemią.

Recenun Baby: granulát do przyg. zaw. doust. 10 mg - 16 saszy.	Rx	100%	X
Raccadotril			US Pharmacia
Rectodelt: czopki 100 mg - 2 szt.	Rx	100%	45,00
Prednisone			Sun Farm
ReFacto AF: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 250 j.m. (62,5 j.m./ml) - 1 fioł. prosz. (+1 amp.-strzyk. rozp.)	Rx-z	100%	686,88
ReFacto AF: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 500 j.m. (125 j.m./ml) - 1 fioł. prosz. (+1 amp.-strzyk. rozp.)	Rx-z	100%	1373,76
ReFacto AF: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 1000 j.m. (250 j.m./ml) - 1 fioł. prosz. (+1 amp.-strzyk. rozp.)	Rx-z	100%	2747,52
ReFacto AF: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 j.m. (500 j.m./ml) - 1 fioł. prosz. (+1 amp.-strzyk. rozp.)	Rx-z	100%	5495,04

Coagulation factor VIII (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzie- ci z hemofilią A i B

W: Leczenie i zapobieganie krwawieniom u pacjentów z hemofilią A (wrodzony nie- dobór czynnika krzepnięcia VIII). Lek może być stosowany u dorosłych i dzieci w

każdym wieku, w tym także u noworodków. Lek nie zawiera czynnika von Willebran- da, i dlatego nie może być stosowany w leczeniu choroby von Willebranda. Pfizer

Refastil - import docelowy: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 40 mg - 1 fioł.	Rx	100%	X
---	----	------	---

Refastin: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	14,56
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	8,51	

Ketoprofen (1) W: Objawowe leczenie: chorób reumatycznych, w tym reumatoid- alnego zapalenia stawów oraz zapalenia kości i stawów; zmian zwyrodnieniowych stawów, przebiegających z dużym nasileniem bólu i znaczenie upośledzających sprawność chorego. Bóle różnego pochodzenia o nasileniu słabym do umiarkowa- nego. Bolesne miesiączkowanie. WP: Ból w przebiegu chorób nowotworowych - w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku ży- cia (3) Pacjenci 65+

Regulon®: tabl. powł. 0,03 mg+ 0,15 mg - 21 szt.	Rx	100%	29,85
Ethinylestradiol + Desogestrel			Gedeon Richter

Regulon® - (IR): tabl. powł. 0,03 mg+ 0,15 mg - 21 szt.	Rx	100%	12,75
Ethinylestradiol + Desogestrel			DeLarmo

▼ Rekovelle: inj. [roztw.] 12 µg/0,36 ml - 1 wkł. (+ 3 igły)	Rx-z	100%	393,38
▼ Rekovelle: inj. [roztw.] 12 µg/0,36 ml - 1 wstrzyk. (+ 3 igły)	Rx-z	100%	304,08
▼ Rekovelle: inj. [roztw.] 36 µg/1,08 - 1 wkł. (+ 6 igieł)	Rx-z	100%	1180,18
▼ Rekovelle: inj. [roztw.] 72 µg/2,16 ml - 1 wkł. (+ 9 igieł)	Rx-z	100%	2360,34
▼ Rekovelle: inj. [roztw.] 72 µg/2,16 ml - 1 wstrzyk. (+ 9 igieł)	Rx-z	100%	1754,56

Follitropin delta (1) Kontrolowana hiperstimulacja jajników u pacjentów w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków, rękujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajeczkowania (hormon follikulo- ropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poro- nień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli

W: Kontrolowana stymulacja jajników w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzy- ków u kobiet poddanych technikom wspomaganego rozrodu (ang. ART), takim jak zapłodnienie pozaustrojowe (ang. IVF) lub wewnątrzcytoplazmatyczne wstrzyknię- cie plemnika do komórki jajowej (ang. ICSI). Brak danych klinicznych dotyczących stosowania produktu leczniczego w protokole z agonistą GnRH.

Relafalk®: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 200 mg - 12 szt.	Rx	100%	35,00
Rifamycin			Dr. Falk
○ Relanium: inj. 5 mg/ml - 5 amp. 2 ml ◆	Rx	100%	17,83
○ Relanium: inj. 5 mg/ml - 50 amp. 2 ml ◆	Rx	100%	100,98

○ Relanium®: tabl. 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	6,60
○ Relanium®: tabl. 5 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	7,12

Relenza: prosz. do inhal. 5 mg/dawkę - 20 szt. Rx 100% X

Relestat: krople do oczu [roztw.] 0,5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	39,00
Epinastine hydrochloride			AbbVie Polska
Relpax: tabl. powł. 40 mg - 2 szt.	Rx	100%	31,33
Eletriptan			Upjohn EESV

○ RELESD®: mikrowlewy doobdbytnicze 5 mg/2,5 ml - 5 szt. ◆	Rx	100%	26,84
○ RELESD®: mikrowlewy doobdbytnicze 10 mg/2,5 ml - 5 szt. ◆	Rx	100%	2,88

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

W: Drgawki gorączkowe. Stan padaczkowy. Rzućkawka ciężarnych. Napady lęku. Stany ze zwiększonym napięciem mięśniowym. Tęczę. Premedykacja przed różny- mi zabiegami diagnostycznymi i chirurgicznymi oraz sedacja w okresie pooperacyj- nym.

Reltebon: tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	23,54
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	9,09	
Reltebon: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	39,74
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	7,63	
Reltebon: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	11,73
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	11,73	

ADRENALINA WZF

Adrenalinum
Zawsze pod ręką!

Refundacja

od lipca 2015
Poziomo odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

■ Reltebon: tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 60 szt.	100%	158,44
	R ⁽¹⁾	20,62
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	20,62
■ Reltebon: tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 60 szt.	100%	316,89
	R ⁽¹⁾	41,26
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	41,26

Oxycodone hydrochloride (1)W: Silny ból, który może być właściwie leczony jedynie przy zastosowaniu opioidowych przeciwbólowych produktów leczniczych. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych i dzieci w wieku 12 lat i powyżej. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Neuralgia popopłasośowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wielobojowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia (4) Pacjenci 65+

▼Relvar Ellipta: inhal. proszkowy 92/22 µg/dawkę - 1 inhal. (30 dawek) Rx 100% 198,20

▼Relvar Ellipta: inhal. proszkowy 184/22 µg/dawkę - 1 inhal. (30 dawek) Rx 100% 269,71

Vilanterol + Fluticasone furoate GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

Remicade: inf. [prosz. do przyg. konc.] 100 mg - 1 fioł. 20 ml Rx-z 100% X

Infliximab Janssen Biologics B.V.

Remidia: tabl. powł. 20 mg - 90 szt. Rx-z 100% 103,03

Sildenafil (1) Program lekowy: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP)

W: Dorosli. Leczenie dorosłych pacjentów z tętnicznym nadciśnieniem płucnym skłasyfikowanym według WHO jako klasa II i III, produkt stosuje się w celu poprawy wydolności wysiłkowej. Wykazano skuteczność działania produktu leczniczego w pierwotnych postaciach nadciśnienia płucnego oraz wtórnych związanych z chorobami tkanki łącznej. Dzieci i młodzież. Leczenie dzieci i młodzieży w wieku od 1. roku do 17 lat z tętnicznym nadciśnieniem płucnym. Wykazano skuteczność działania produktu pod względem poprawy wydolności wysiłkowej lub hemodynamiki płuc w pierwotnych postaciach nadciśnienia płucnego oraz wtórnych związanych z wrodzoną wadą serca. Polpharma

Remirta Oro: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 30 mg - 30 szt. Rx 100% 41,00

Remirta Oro: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 45 mg - 30 szt. Rx 100% 56,00

Mirtazapine Actavis Group PTC ehf.

Remodulin: inf. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fioł. 20 ml Rx-z 100% 4808,16

Remodulin: inf. [roztw.] 2,5 mg/ml - 1 fioł. 20 ml Rx-z 100% 12020,40

Remodulin: inf. [roztw.] 5 mg/ml - 1 fioł. 20 ml Rx-z 100% 24040,80

Remodulin: inf. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 20 ml Rx-z 100% 47520,00

Trephestin (1) Program lekowy: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP)

W: Leczenie samistego lub rodzinnego tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP) w celu poprawienia tolerancji wysiłkowej i objawów chorobowych u pacjentów, znajdujących się w III czynnościowej klasie wg NYHA (ang. New York Heart Association).

Remolexam: tabl. 15 mg - 20 szt. Rx 100% 9,82

Remolexam: tabl. 15 mg - 20 szt. Rx 50%⁽¹⁾ 4,91

Meloxicam (1)W: Krótkotrwałe leczenie objawowe zaostriżonej choroby zwyrodnieniowej stawów. Długotrwałe leczenie objawowe reumatoidalnego zapalenia stawów lub zeszywnięcia zapalenia stawów kregosłupa. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

▼Remsima: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fioł. Rx-z 100% 595,30

Infliximab (1) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (ChLC). Program lekowy: leczenie ciężkich postaci kuczycy plackowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zeszywnięcia zapalenia stawów kregosłupa (ZZKSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczykowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS)

W: Reumatoidalne zapalenie stawów (RZS). Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w ograniczaniu objawów podmiotowych i przedmiotowych oraz poprawy sprawności fizycznej u: dorosłych pacjentów z aktywną postacią choroby niedostatecznie reagujących na leczenie przeciwrheumatycznymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs - disease modifying anti-rheumatic drugs), w tym metotreksatem; dorosłych pacjentów z ciężką, aktywną i postępującą postacią choroby, którzy wcześniej nie byli leczeni metotreksatem lub innymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (DMARDs). W tych grupach pacjentów, badania radiologiczne wykazywały zmniejszenie postępu uszkodzenia stawów. Choroba Crohna u dorosłych. Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu umiarkowanej do ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli na pełny i właściwy schemat leczenia kortykosteroidami i/lub środkami immunosupresyjnymi lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia; leczeniu czynnej postaci choroby Crohna z przetokami u dorosłych pacjentów, którzy nie reagowali na prawidłowo prowadzone standardowe leczenie (w tym antybiotykami, drenażem i leczeniem immunosupresyjnym). Choroba Crohna u dzieci i młodzieży. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat, które nie zareagowały na konwencjonalne leczenie, w tym leczenie kortykosteroidami, leczenie immunomodulacyjne i podstawowe leczenie dietetyczne, lub u których występowała nielolegalność czy też przeciwwskazania do takich sposobów leczenia. Infliksymab badano wyłącznie w skojarzeniu ze standardowym leczeniem immunosupresyjnym. Wrzo-

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 100% 63,02

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 100% 37,99

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 17,50

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 100% 72,65

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 31,67

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 100% 138,38

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 56,42

Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii w celu opóźnienia wprowadzenia do leczenia lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresach choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne oraz pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

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

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 100% 37,99

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 17,50

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 100% 72,65

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 31,67

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 100% 138,38

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 56,42

Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne oraz pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

Remurel: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 28 amp.-stryk. 1 ml Rx 100% 2470,48

Remurel: inj. [roztw.] 40 mg/ml - 12 amp.-stryk. 1 ml Rx 100% 2117,88

Glutiramet acetate (1) Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

W: Glutiramet octan jest wskazany do stosowania w leczeniu rzutowo-reemisjnej postaci stwardnienia rozsianego (ang. MS). Glutiramet octan nie jest wskazany w postaciach pierwotnie lub wtórnie postępujących stwardnienia rozsianego. Alivogen

Renagel: tabl. powł. 800 mg - 180 szt. Rx 100% 817,24

Sevelamer Sanofi B.V.

Renvela: tabl. powł. 800 mg - 180 szt. Rx 100% 879,00

Sevelamer Sanofi B.V.

▼Repatha®: inj. [roztw.] 140 mg - 1 wstrzyk. Rx 100% X

▼Repatha®: inj. [roztw.] 140 mg - 2 wstrzyk. Rx 100% 1802,14

Evolocumab (1) Program lekowy: leczenie hipercholesterolemii rodzinnej

W: Hipercholesterolemia i dyslipidemia mieszaną. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych z pierwotną hipercholesterolemią (rodzinna heterozygotyczna i nierodzinna) lub mieszaną dyslipidemią jako uzupełnienie diety; w skojarzeniu ze statyną lub statyną i innymi lekami hipolipemizującymi u pacjentów, u których nie jest możliwe osiągnięcie docelowego stężenia cholesterolu LDL przy zastosowaniu statyny w najwyższej tolerowanej dawce, albo; w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami hipolipemizującymi u pacjentów nielocujących statyn, albo u których stosowanie statyn jest przeciwwskazane. Postać homozygotyczna rodzinnej hipercholesterolemii. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z innymi lekami hipolipemizującymi u dorosłych i młodzieży w wieku co najmniej 12 lat z homozygotyczną postacią hipercholesterolemii rodzinnej. Rozpoznana maźdżycowa choroba układu sercowo-naczyniowego. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych z rozpoznana maźdżycoworoborą układu sercowo-naczyniowego (zawał mięśnia sercowego, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych) u chle zmniejszenia ryzyka choroby układu sercowo-naczyniowego poprzez zmniejszenie stężenia cholesterolu LDL, jako uzupełnienie skorygowania innych czynników ryzyka; w skojarzeniu z mks. tolerowaną dawką statyny lub bez innych terapii zmniejszających stężenie lipidów lub, samodzielnie lub w połączeniu z innymi terapiami zmniejszającymi stężenie lipidów u pacjentów z nielocującą statyn, lub u których stosowanie statyn jest przeciwwskazane. Wyniki badań dotyczących wpływu produktu na stężenie LDL-C, incydenty sercowo-naczyniowe - badane populacje. Amgen

Repirol SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 100% 37,31

Repirol SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 16,82

Repirol SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 100% 70,79

Repirol SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 29,81

Repirol SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 100% 136,03

Repirol SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 54,07

Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii w celu opóźnienia wprowadzenia do leczenia lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresach choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne oraz pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

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

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 100% 37,99

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 17,50

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 100% 72,65

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 31,67

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 100% 138,38

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 56,42

Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne oraz pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

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

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 100% 37,99

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 17,50

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 100% 72,65

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 31,67

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 100% 138,38

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 56,42

Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne oraz pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

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

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 100% 37,99

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 17,50

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 100% 72,65

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 31,67

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 100% 138,38

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 56,42

Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne oraz pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

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

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 100% 37,99

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 17,50

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 100% 72,65

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 31,67

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 100% 138,38

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 56,42

Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne oraz pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

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

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 100% 37,99

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 17,50

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 100% 72,65

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 31,67

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 100% 138,38

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 56,42

Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne oraz pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

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

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 100% 37,99

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 17,50

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 100% 72,65

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 31,67

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 100% 138,38

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 56,42

Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, kiedy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne oraz pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).

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

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 100% 37,99

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 17,50

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 100% 72,65

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 31,67

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 100% 138,38

Requip-Modutab: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 56,42

Ropinirole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopy; leczenie



Retrovir®: kaps. 100 mg - 100 szt.	Rx	100%	893,00
Retrovir®: kaps. 250 mg - 40 szt.	Rx	100%	772,56
Retrovir®: syrop 50 mg/5 ml - 1 but. 200 ml	Rx	100%	168,29
Zidovudine			Viiv Healthcare

Retsevmo: kaps. twarde 40 mg - 56 szt.	Rx-z	100%	11438,63
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Retsevmo: kaps. twarde 80 mg - 112 szt.	Rx-z	100%	45324,60
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Selpercatynib (1) Program lekowy: leczenie agresywnego i objawowego, nieoperacyjnego, miejscowo zaawansowanego lub przerzutowego raka rdzeniastego tarczycy

W: Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych z: zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP) z obecnością fuzji genu RET, który nie był wcześniej leczeni inhibitorem genu RET; zaawansowanym rakiem tarczycy z obecnością fuzji genu RET, który wymaga terapii systemowej po wcześniejszym leczeniu sorafenibem i/lub lenwatinibem. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych i młodzieży w wieku co najmniej 12 lat z zaawansowanym rakiem rdzeniastym tarczycy (RRT) z mutacją w genie RET.

Revatio™: tabl. powł. 20 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X
Revatio™: zaw. doust. [prosz.] 10 mg/ml - 1 but. 32,27 g	Rx-z	100%	947,13
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Sildenafil (1) Program lekowy: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP)

W: Dorosli. Leczenie dorosłych pacjentów z tętnicznym nadciśnieniem płucnym sklasyfikowanym wg WHO jako klasa II i III, lek stosuje się w celu poprawy wydolności wysiłkowej. Wykazano skuteczność działania produktu leczniczego w pierwotnych postaciach nadciśnienia płucnego, oraz wtórnych związanych z chorobami tkanki łącznej. Dzieci i młodzież. Leczenie dzieci i młodzieży w wieku od 1 roku do 17 lat z tętnicznym nadciśnieniem płucnym. Wykazano skuteczność działania produktu pod względem poprawy wydolności wysiłkowej lub hemodynamiki płuc w pierwotnych postaciach nadciśnienia płucnego oraz wtórnych związanych z wrodzoną wadą serca.

Revival: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,43
Revival: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	24,60
Olmesartan medoximil			Menarini International

Revival Plus: tabl. powł. 20/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,20
Olmesartan medoximil + Hydrochlorothiazide			Menarini International

▼ Revlimid®: kaps. twarde 2,5 mg - 7 szt. ◆	Rx-z	100%	X
▼ Revlimid®: kaps. twarde 2,5 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	X

▼ Revlimid®: kaps. twarde 5 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	14433,87
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼ Revlimid®: kaps. twarde 10 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	15133,58
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼ Revlimid®: kaps. twarde 15 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	15962,67
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼ Revlimid®: kaps. twarde 25 mg - 21 szt. ◆	Rx-z	100%	17558,64
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Lenalidomid (1) Chemioterapia ICD-10: C.84.c.; 84.d.

W: Szpiczak mnogi. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do stosowania w leczeniu podtrzymującym dorosłych pacjentów z nowo rozpoznany szpiczakiem mnogim po autologicznym przeszczepie komórek macierzystych. Produkt leczniczy w terapii skojarzonej z deksametazonem lub bortezomibem i deksametazonem lub z melfalanem i prednizonem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z nieleczonym wcześniej szpiczakiem mnogim, którzy nie kwalifikują się do przeszczepu. Produkt leczniczy w skojarzeniu z deksametazonem jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, u których stosowano uprzednio co najmniej jeden schemat leczenia. **Zespoły mielodysplastyczne.** Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z anemią zależną od przetoczeń w przebiegu zespołów mielodysplastycznych o niskim lub pośrednim-1 ryzyku, związanych z nieprawidłowością cytogenetyczną w postaci izolowanej delecji 5q, jeżeli inne sposoby leczenia są niewystarczające lub niewłaściwe. **Chłoniak z komórek plazmacytów.** Produkt leczniczy w monoterapii wskazany jest w leczeniu dorosłych pacjentów z nawracającym lub opornym na leczenie chłoniakiem z komórek. **Chłoniak grudykowy.** Produkt leczniczy w skojarzeniu z rytyksymyabem (przeciwciałem anti-CD20) jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z uprzednio leczonym chłoniakiem grudykowym (ang. FL) (stopnia 1-3a).

Revolade: tabl. powł. 25 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	3411,32
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Revolade: tabl. powł. 50 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	6822,64
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Eltrombopag (1) Program lekowy: leczenie dorosłych chorych na ciężką anemię aplastyczną. Program lekowy: leczenie dorosłych chorych na pierwotną małopłytkowość immunologiczną. Program lekowy: leczenie pediatrycznych chorych na przezielenia pierwotną małopłytkowość immunologiczną

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u pacjentów z przewlekłą pierwotną małopłytkowością immunologiczną (ang. ITP), od 1 roku, którzy wykazują niedostateczną odpowiedź na inne sposoby leczenia (np. terapia kortykosteroidami, immunoglobulinami). Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych pacjentów z przewlekłą WZW typu C w celu leczenia małopłytkowości, gdy stopień małopłytkowości jest głównym czynnikiem uniemożliwiającym rozpoczęcie lub ograniczającym możliwości kontynuowania optymalnej terapii opartej na interferonie. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nabytą ciężką postacią niedokrwistości aplastycznej (ang. SAA), u których wystąpiła oporność na wcześniejsze leczenie immunosupresyjne lub którzy przeżyli wcześniejsze intensywne leczenie i nie są odpowiednimi kandydatami do transplantacji krwiotwórczych komórek macierzystych.

Rexetin®: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,39
		S ⁽²⁾	9,51
		S ⁽²⁾	bezpł.

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

W: Leczenie: ciężkiego epizodu depresji, zaburzenia obsesyjno - kompulsyjnego, zaburzenia lękowego z napadami lęku z agorafobią lub bez agorafobii, fobii społecznej, zaburzenia lękowego uogólnionego, zaburzenia stresowego pourazowego.

▼ Rezolsta: tabl. powł. 800 mg+ 150 mg - 30 szt. ◆ Rx-z; 100% X

Darunavir + Cobicistat Janssen-Cilag

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

- 1 amp.-stryku. 2 ml (+ igła)

AntiD (Rh) immunoglobulin CSL Behring GmbH

Ribuspri: aerozol wziewny 200 µg/dawkę Rx 100% X

- 1 poj. (200 dawkę + inhal.)

Ribuspri: aerozol wziewny 200 µg/dawkę Rx 100% X

- 1 poj. (200 dawkę + inhal. Jet)

Budesonide Chiesi Poland

Ricordo: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 27,78

Ricordo: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆ Rx 30%⁽¹⁾ 14,63

S⁽²⁾ bezpł.

Ricordo: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 40,07

S⁽²⁾ bezpł.

Donepezil hydrochloride (1) Choroba Alzheimera WP: Otepienie z ciałami Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona (2) Pacjenci 65+

W: Wskazany do stosowania w objawowym leczeniu łagodnej do średnio ciężkiej postaci otepienia w chorobie Alzheimera.

Ridlip: tabl. 5 mg - 28 szt. Rx 100% 5,15

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip: tabl. 5 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 2,40

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip: tabl. 5 mg - 90 szt. Rx 100% 13,02

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip: tabl. 5 mg - 90 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 4,17

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip: tabl. 10 mg - 28 szt. Rx 100% 9,40

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip: tabl. 10 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 3,89

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip: tabl. 10 mg - 90 szt. Rx 100% 24,70

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip: tabl. 10 mg - 90 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 7,41

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip: tabl. 20 mg - 28 szt. Rx 100% 17,92

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip: tabl. 20 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 6,90

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip: tabl. 20 mg - 90 szt. Rx 100% 46,10

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip: tabl. 20 mg - 90 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 13,83

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip: tabl. 40 mg - 28 szt. Rx 100% 31,47

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip: tabl. 40 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 9,44

S⁽²⁾ bezpł.

Rosuvastatin (1)W: Leczenie hipercholesterolemii. Pierwotna hipercholesterolemia u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych (typu Ila, w tym rodzinna heterozygotyczna hipercholesterolemia) lub mieszaną dyslipidemia (typu Iib) jako uzupełnienie diety, gdy stosowanie diety i innych niesteryoidalnych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) jest niewystarczające. Rodzinna homozygotyczna hipercholesterolemia jako uzupełnienie diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia po raz 1-szy, razem z działaniami mającymi na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ridlip (IR): tabl. powł. 10 mg - 30 szt. Rx 100% 9,23

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip (IR): tabl. powł. 10 mg - 30 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 3,33

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip (IR): tabl. powł. 10 mg - 90 szt. Rx 100% 24,58

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip (IR): tabl. powł. 10 mg - 90 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 7,37

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip (IR): tabl. powł. 20 mg - 30 szt. Rx 100% 17,39

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip (IR): tabl. powł. 20 mg - 30 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 5,59

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip (IR): tabl. powł. 20 mg - 90 szt. Rx 100% 45,53

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip (IR): tabl. powł. 20 mg - 90 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 13,66

S⁽²⁾ bezpł.

Rosuvastatin (1)W: Leczenie hipercholesterolemii. U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z pierwotną hipercholesterolemią (typu Ila, w tym z rodzinną heterozygotyczną hipercholesterolemią) lub mieszaną dyslipidemia (typu Iib) jako uzupełnienie diety, gdy stosowanie diety i innych niesteryoidalnych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) jest niewystarczające. U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z rodzinną homozygotyczną hipercholesterolemią jako uzupełnienie diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia po raz pierwszy, razem z działaniami mającymi na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Ridlip (IR): tabl. powł. 20 mg - 30 szt. Rx 100% 16,76

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip (IR): tabl. powł. 20 mg - 30 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 5,03

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip (IR): tabl. powł. 20 mg - 90 szt. Rx 100% 45,65

S⁽²⁾ bezpł.

Ridlip (IR): tabl. powł. 20 mg - 90 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 13,70

S⁽²⁾ bezpł.

Rosuvastatin (1)W: Leczenie hipercholesterolemii. U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z pierwotną hipercholesterolemią (typu Ila, w tym z rodzinną heterozygotyczną hipercholesterolemią) lub mieszaną dyslipidemia (typu Iib) jako uzupełnienie diety, gdy stosowanie diety i innych niesteryoidalnych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczające. U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z rodzinną homozygotyczną hipercholesterolemią jako uzupełnienie diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia po raz pierwszy, razem z działaniami mającymi na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Rifamid®: kaps. 150/100 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 182,05

S⁽²⁾ bezpł.

Rifamid®: kaps. 150/100 mg - 100 szt. ◆ Rx 30%⁽¹⁾ 5,83

S⁽²⁾ bezpł.

Rifamid®: kaps. 300/150 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 351,13

S⁽²⁾ bezpł.

Rifamid®: kaps. 300/150 mg - 100 szt. ◆ Rx 30%⁽¹⁾ 10,58

S⁽²⁾ bezpł.

Rifampicin + Isoniazid (1) Gruźlica, w tym również gruźlica wielokoperna i inne mykobakteriozy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Wszystkie postaci gruźlicy płuc i pozapłucnej, zarówno zdiagnozowanej po raz pierwszy jak i we wznowach z zachowaną wrażliwością prątków na ryfampicynę i izoniazyd. Uwaga. Przed rozpoczęciem leczenia produktem oraz kilkakrotnie w czasie leczenia tym produktem należy określić wrażliwość prątków na ryfampicynę i izoniazyd. Jeśli wykaze się oporność prątków na ryfampicynę i/lub izoniazyd oraz brak reakcji pacjenta na leczenie, należy zmienić sposób leczenia. Rifamidz należy podawać zgodnie z oficjalnymi zaleceniami lokalnymi, dotyczącymi właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych.

Rifampicyna TZF: kaps. 150 mg - 100 szt. Rx 100% 147,58

S⁽²⁾ bezpł.

Rifampicyna TZF: kaps. 150 mg - 100 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 5,25

S⁽²⁾ bezpł.

Rifampicyna TZF: kaps. 300 mg - 100 szt. Rx 100% 283,49

S⁽²⁾ bezpł.

Rifampicyna TZF: kaps. 300 mg - 100 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 8,51

S⁽²⁾ bezpł.

Rifampicin (1) Gruźlica, w tym również gruźlica wielokoperna i inne mykobakteriozy (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Ryfampicyna jest wskazana do stosowania w niżej wymienionych zakażeniach. Gruźlica: w skojarzeniu z innymi lekami przeciwbakteryjnymi stosuje się w leczeniu wszystkich postaci gruźlicy, w tym zdiagnozowanych po raz pierwszy, zaawansowanych, przewlekłych i lekoopornych. Ryfampicyna jest skuteczna w leczeniu większości zakażeń wywołanych przez atypowe szczepy *Mycobacterium*. Trąd: w skojarzeniu z co najmniej jednym innym lekiem działającym na prakty trądu stosuje się w leczeniu postaci trądu licznoprątkowej oraz skaproparkowej, aż do likwidacji zakażenia. Brucelloza, legionelloza i ciężkie zakażenia wywołane przez gronkowce: aby zapobiec rozwojowi szczepów opornych, ryfampicyna stosuje się w skojarzeniu z innym antybiotykami odpowiednim w leczeniu danego zakażenia. Zapobieganie meningokokowemu zapaleniu opon mózgowych: leczenie bezobjawowych nosicieli *Neisseria meningitidis* w celu wyeliminowania meningokoków z części nosowej gardła. Zakażenia *Haemophilus influenzae*: leczenie bezobjawowych nosicieli *H. influenzae* i zapobieganie rozwojowi zakażenia u narażonych na kontakt z tą bakterią dzieci w wieku 4 lat lub młodszych. Podejmując decyzję o leczeniu należy uwzględnić oficjalne zalecenia dotyczące stosowania leków przeciwbakteryjnych.

Rigevidon®: tabl. powł. 0,03 mg+ 0,15 mg - 21 szt. Rx 100% 8,51

S⁽²⁾ bezpł.

Ethinylestradiol + Levonorgestrel (1)W: Antykoncepcja doustna. Gedeon Richter

Rigevidon® (IR): tabl. draż. 0,03 mg+ 0,15 mg - 21 szt. Rx 100% 8,29

S⁽²⁾ bezpł.

Ethinylestradiol + Levonorgestrel (1)W: Antykoncepcja doustna. Deforma

Rigevidon® (IR): tabl. draż. 0,03 mg+ 0,15 mg - 21 szt. Rx 100% X

Ethinylestradiol + Levonorgestrel Inpharm

Riluzol PMCS: tabl. powł. 50 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 183,52

S⁽²⁾ bezpł.

Riluzole (1) Stwardnienie zanikowe boczne (2) Pacjenci 65+

W: Lek wskazany jest w celu przedłużenia życia lub opóźnienia konieczności mechanicznej wentylacji u pacjentów ze stwardnieniem zanikowym bocznym (SLA - Sclerosis Lateralis Amyotrophica). W badaniach klinicznych wykazano, że riluzol przedłuża czas przeżycia u pacjentów z SLA. Przeżycie zdefiniowano jako stan, w którym pacjent był bez intubacji w celu wentylacji mechanicznej i bez tracheotomii. Brak dowodów, by riluzol wywierał działanie lecznicze na czynności motoryczne, czynność płuc, drżenia wiotkowe, siłę mięśniową oraz objawy motoryczne. Nie wykazano skuteczności riluzolu w późnych stadiach SLA. Badania skuteczności i bezpieczeństwa riluzolu przeprowadzono tylko w SLA. Dlatego też nie należy stosować riluzolu u pacjentów z jakkolwiek inną postacią choroby neuronu ruchowego.

Rimal: kaps. twarde 5/5 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% 9,16

S⁽²⁾ bezpł.

Rimal: kaps. twarde 5/5 mg - 30 szt. ◆ Rx 30%⁽¹⁾ 2,78

S⁽²⁾ bezpł.

Rimal: kaps. twarde 5/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 17,34 30% ⁽¹⁾ 4,69 S ⁽²⁾ bezpl.	Risperidon Vipharm: tabl. powł. 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 9,42 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,20 S ⁽³⁾ bezpl.	Risperlept Consta®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 37,5 mg - 1 zest. ◆	Rx	100% 212,96 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 37,90
Rimal: kaps. twarde 10/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 9,16 30% ⁽¹⁾ 2,78 S ⁽²⁾ bezpl.	Risperidon Vipharm: tabl. powł. 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 18,29 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 6,64 S ⁽³⁾ bezpl.	Risperlept Consta®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 50 mg - 1 zest. ◆	Rx	100% 273,06 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 38,58
Rimal: kaps. twarde 10/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 17,34 30% ⁽¹⁾ 4,69 S ⁽²⁾ bezpl.	Risperidon Vipharm: tabl. powł. 3 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 27,51 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 8,44 S ⁽³⁾ bezpl.	Risperidone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia w przypadku nawrotu objawów psychiatrycznych podczas terapii neuroleptykami w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego W: Produkt jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u pacjentów aktualnie leczonych dostępnymi lekami przeciwpsychotycznymi.		
Ramipril + Amlodipine (1) W: Produkt jest wskazany w leczeniu zastępczym nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę ciśnienia podczas jednoczesnego stosowania poszczególnych substancji czynnych w takich samych dawkach jak w tym produkcie złożonym, ale w oddzielnych produktach. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+			Risperidon Vipharm: tabl. powł. 4 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 10,29 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 10,29 S ⁽³⁾ bezpl.			
Rimantynin®: tabl. 50 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 49,39	Risperidone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+					
Rimantadine hydrochloride			W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem typu 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 rypseridon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrę dziecięcą i młodzieżową lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.					
Ringer Lactate: inf. doż. [roztw.] - 1 wor. 500 ml	Rx	100% 7,56	Risperidon Vipharm: tabl. powł. 4 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 10,29 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 10,29 S ⁽³⁾ bezpl.			
Ringer Lactate: inf. doż. [roztw.] - 1 wor. 1000 ml	Rx	100% 9,59	Risperidone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+					
Ringer Lactate: inf. doż. [roztw.] - 1 wor. 500 ml	Rx	100% 8,79	W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Preparat jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u pacjentów aktualnie leczonych dostępnymi lekami przeciwpsychotycznymi.					
Potassium chloride + Sodium chloride + Calcium chloride + Sodium lactate			Risperidone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+					
▼ Rinvoq®: tabl. o przedl. uwalnianiu 15 mg - 28 szt.	Rx-z	100% 3542,01 g ⁽¹⁾ bezpl.	W: Preparat jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Preparat jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Preparat jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem w chorobie Alzheimera w stopniu umiarkowanym do ciężkiego, nie reagujących na metody niefarmakologiczne oraz gdy istnieje ryzyko, że pacjent będzie stanowił zagrożenie dla samego siebie lub innych osób. Preparat jest wskazany w krótkotrwałym objawowym (do 6 tyg.) leczeniu uporczywej agresji w przebiegu zaburzeń zachowania u dzieci od 5 lat i młodzieży ze sprawnością intelektualną poniżej przeciętnej bądź upośledzonych umysłowo, zdiagnozowanych według kryteriów DSM - IV, u których nasilenie agresji i innych zachowań destrukcyjnych wymaga leczenia farmakologicznego. Farmakoterapia powinna stanowić integralną część wszechstronnego programu terapeutycznego, obejmującego działania psychospołeczne i edukacyjne. Zaleca się, aby rypseridon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrę dziecięcą i młodzieżową lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.					
▼ Rinvoq®: tabl. o przedl. uwalnianiu 30 mg - 30 szt.	Rx	100% 7084,02 g ⁽²⁾ bezpl.	Risperon: tabl. powł. 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 9,91 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 5,69 S ⁽³⁾ bezpl.	Ristaben: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100% 63,00
▼ Rinvoq®: tabl. o przedl. uwalnianiu 45 mg - 28 szt.	Rx	100% 10626,03 g ⁽²⁾ bezpl.	Risperon: tabl. powł. 1 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 27,96 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 8,89 S ⁽³⁾ bezpl.	Sitagliptin		
Upadacitinib (1) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie certolizumabem pęcl pacjentów z ciężką, aktywną postacią spondyloartropatii osiowej (spa) bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK. Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (ChLC). Program lekowy: leczenie choroby z ciężką postacią atopowego zapalenia skóry. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zeszywniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZKSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieźczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS) (2) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (ChLC) W: Reumatoidalne zapalenie stawów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu czynnego RZS o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u dorosłych pacjentów, u których odpowiedź na jeden lub więcej leków modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARDs) jest niewystarczająca lub którzy nie tolerują takiego leczenia. Produkt leczniczy może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem. Łuszczycowe zapalenie stawów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu czynnego łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych pacjentów, u których odpowiedź na jeden lub więcej leków DMARD jest niewystarczająca lub którzy nie tolerują takiego leczenia. Produkt leczniczy może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z metotreksatem. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu spondyloartropatii osiowej (ang. nr-spa). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu czynnej nerwiogicznej spondyloartropatii osiowej u dorosłych pacjentów z objaktywnymi objawami stanu zapalnego, o których świadczy podwyższone stężenie białka C-reaktywnego (ang. CRP) i/lub wyniki obrazowania metodą rezonansu magnetycznego (RM), którzy wykazali niewystarczającą odpowiedź na leczenie niesteroidowymi lekami przeciwzapalnymi (ang. NSAIDs). Zeszywniające zapalenie stawów kregosłupa (radiograficzna spondyloartropatia osiowa, ang. AS). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu czynnego zeszywniającego zapalenia stawów kregosłupa u dorosłych pacjentów, u których odpowiedź na leczenie konwencjonalne jest niewystarczająca. Atopowe zapalenie skóry. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego atopowego zapalenia skóry u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszych, którzy kwalifikują się do leczenia ogólnego. Wrzodzące zapalenie jelita grubego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego czynnego wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, u których odpowiedź na leczenie jest niewystarczająca, którzy przestali odpowiadać na leczenie lub nie tolerowali leczenia konwencjonalnego, lub biologicznego. Choroba Leśniowskiego-Crohna. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej czynnej choroby Leśniowskiego-Crohna u dorosłych pacjentów, u których odpowiedź na leczenie jest niewystarczająca, którzy przestali odpowiadać na leczenie lub nie tolerowali leczenia konwencjonalnego, lub biologicznego.			Risperon: tabl. powł. 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 18,87 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 7,22 S ⁽³⁾ bezpl.	Ristifor: tabl. powł. 50/1000 mg - 56 szt.	Rx	100% 63,00
Abbvie Polska			Risperon: tabl. powł. 2 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 52,46 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 11,12 S ⁽³⁾ bezpl.	Sitagliptin + Metformin hydrochloride		
Risendros® 35: tabl. powł. 35 mg - 4 szt.	Rx	100% 14,87 30% ⁽¹⁾ 6,12 S ⁽²⁾ bezpl.	Risperon: tabl. powł. 3 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 26,19 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 7,12 S ⁽³⁾ bezpl.	Ristidic: kaps. twarde 1,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 12,60 30% ⁽¹⁾ 9,31 S ⁽²⁾ bezpl.
Risedronate sodium (1) Osteoporoza WP: Osteoporoza posterydowa - profilaktyka (2) Pacjenci 65+			Risperon: tabl. powł. 3 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 72,15 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 9,19 S ⁽³⁾ bezpl.	Ristidic: kaps. twarde 1,5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 24,85 30% ⁽¹⁾ 18,28 S ⁽²⁾ bezpl.
W: Leczenie osteoporozy pomenopauzalnej; w celu zmniejszenia ryzyka złamań kręgow. Leczenie rozpoznanej osteoporozy pomenopauzalnej; w celu zmniejszenia ryzyka złamań sztyki kości udowej. Leczenie osteoporozy u mężczyzn z dużym ryzykiem złamań.			Risperon: tabl. powł. 4 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 36,10 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 9,61 S ⁽³⁾ bezpl.	Ristidic: kaps. twarde 3 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 17,90 30% ⁽¹⁾ 14,47 S ⁽²⁾ bezpl.
Zentiva			Risperon: tabl. powł. 4 mg - 60 szt. ◆	Rx	100% 100,14 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 16,19 S ⁽³⁾ bezpl.	Ristidic: kaps. twarde 3 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 34,97 30% ⁽¹⁾ 25,42 S ⁽²⁾ bezpl.
Risperidon Teva: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 25 mg - 1 fioł. prosz. +1 strzyk. +2 igły +1 adapter ◆	Rx	100% 118,84 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20	Risperidone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+			Ristidic: kaps. twarde 4,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 71,95 30% ⁽¹⁾ 52,22 S ⁽²⁾ bezpl.
Risperidone Teva: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 37,5 mg - 1 fioł. prosz. +1 strzyk. +2 igły +1 adapter ◆	Rx	100% 177,90 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20	W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem 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 rypseridon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrę dziecięcą i młodzieżową lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.			Ristidic: kaps. twarde 6 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 48,12 30% ⁽¹⁾ 34,97 S ⁽²⁾ bezpl.
Risperidone Teva: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 50 mg - 1 fioł. prosz. +1 strzyk. +2 igły +1 adapter ◆	Rx	100% 237,01 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20	Risperlept Consta®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw. o przedl. uwalnianiu] 25 mg - 1 zest. ◆	Rx	100% 141,74 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 26,10	Ristidic: kaps. twarde 4,5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 52,22 30% ⁽¹⁾ 37,60 S ⁽²⁾ bezpl.
Risperidone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia w przypadku nawrotu objawów psychiatrycznych podczas terapii neuroleptykami w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u pacjentów dorosłych aktualnie leczonych dostępnymi lekami przeciwpsychotycznymi.						Ristidic: kaps. twarde 6 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 67,60 30% ⁽¹⁾ 48,12 S ⁽²⁾ bezpl.
Teva B.V.						Rivaldo: kaps. twarde 1,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 21,55
						Rivaldo: kaps. twarde 3 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 28,51
						Rivaldo: kaps. twarde 3 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% 49,21
						Rivaldo: kaps. twarde 4,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 37,25



Rivaldo: kaps. twarde 4,5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	72,91
Rivaldo: kaps. twarde 6 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	49,21
Rivaldo: kaps. twarde 6 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	96,10
Rivastigmine	Adamed		
Rivastigmin NeuroPharma: kaps. twarde 1,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	9,32
	Rx	30% ⁽¹⁾	6,03
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rivastigmin NeuroPharma: kaps. twarde 3 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	18,06
	Rx	30% ⁽¹⁾	11,49
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rivastigmin NeuroPharma: kaps. twarde 3 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	35,29
	Rx	30% ⁽¹⁾	22,14
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rivastigmin NeuroPharma: kaps. twarde 4,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	26,81
	Rx	30% ⁽¹⁾	16,95
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rivastigmin NeuroPharma: kaps. twarde 4,5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	52,04
	Rx	30% ⁽¹⁾	32,31
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rivastigmin NeuroPharma: kaps. twarde 6 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	35,29
	Rx	30% ⁽¹⁾	22,14
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rivastigmin NeuroPharma: kaps. twarde 6 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	68,26
	Rx	30% ⁽¹⁾	41,96
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rivastigmine (1) Choroba Alzheimera WP: Ołepienie z ciałami Lewy'ego (2) Pacjenci 65+			
W: Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci ołepienia typu alzheimerowskiego. Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci ołepienia u pacjentów z idiopatyczną chorobą Parkinsona.			
Neurozopharm Arzneimittel			
Rivastigmin Orion: kaps. twarde 1,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	15,28
	Rx	30% ⁽¹⁾	21,27
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rivastigmin Orion: kaps. twarde 3 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	14,70
	Rx	30% ⁽¹⁾	39,41
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rivastigmin Orion: kaps. twarde 3 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	26,26
	Rx	30% ⁽¹⁾	39,41
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rivastigmin Orion: kaps. twarde 4,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
	Rx	30% ⁽¹⁾	55,58
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rivastigmin Orion: kaps. twarde 4,5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	35,85
	Rx	30% ⁽¹⁾	35,85
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rivastigmin Orion: kaps. twarde 6 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
	Rx	30% ⁽¹⁾	70,89
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rivastigmin Orion: kaps. twarde 6 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	44,59
	Rx	30% ⁽¹⁾	44,59
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rivastigmine (1) Choroba Alzheimera WP: Ołepienie z ciałami Lewy'ego (2) Pacjenci 65+			
W: Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci ołepienia typu alzheimerowskiego. Leczenie objawowe łagodnej do średniozaawansowanej postaci ołepienia u pacjentów z idiopatyczną chorobą Parkinsona.			
Orion Corporation			
▼Riximyo: inf. [konc. do przyg. roztw.] 100 mg - 2 fioł. 10 ml NOWOSĆ	Rx-z	100%	1097,86
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		B ⁽²⁾	bezpł.
▼Riximyo: inf. [konc. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fioł. 50 ml NOWOSĆ	Rx-z	100%	2744,66
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		B ⁽²⁾	bezpł.
Rituximab (1) Program lekowy: leczenie aktywnej postaci ziarniniakowości z zapaleniem naczyń (GPA) lub mikroskopowego zapalenia naczyń (MPA), Program lekowy: leczenie chorych z uogólnioną postacią miastonii, Program lekowy: leczenie dorosłych chorych na pierwotną małopłytkowość immunologiczną, Program lekowy: leczenie pediatrycznych chorych na przewlekłą pierwotną małopłytkowość immunologiczną, Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (2) Chemioterapia ICID-10: C 51.			
W: Produkt stosuje się u dorosłych w następujących wskazaniach. Chłoniaki niezłaznicze (NHL). Produkt jest wskazany w leczeniu wcześniej nieleczonych chorych na niezłaznicze chłoniaki grudekowe w III-IV stopniu klinicznego zaawansowania w skojarzeniu z chemioterapią. Produkt jest wskazany w leczeniu podtrzymującym chorych na niezłaznicze chłoniaki grudekowe, u których uzyskano odpowiedź na leczenie indukcyjne. Produkt w monoterapii jest wskazany w leczeniu chorych na niezłaznicze chłoniaki grudekowe w III-IV stopniu klinicznego zaawansowania w przypadku oporności na chemioterapię lub w przypadku drugiej lub kolejnej wznowy po chemioterapii. Produkt jest wskazany w leczeniu chorych na chłoniaki niezłaznicze rozlane z dużych komórek B, z dodatnim antygenem CD20, w skojarzeniu z chemioterapią wg schematu CHOP (cyklofosfamid, doxorubicyna, winkrystyna, prednizolon). Reumatoidalne zapalenie stawów. Produkt w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z ciężkim, aktywnym reumatoidalnym zapaleniem stawów, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie lub nietolerancję innych leków modyfikujących proces zapalny (ang. DMARD), w tym jednego lub kilku inhibitorów czynnika martwicy nowotworu (ang. TNF). Wykazano, że podawanie rytuksymabu w skojarzeniu z metotreksatem wywiera, potwierdzony w ocenie radiologicznej, hamujący wpływ na postęp uszkodzenia stawów oraz poprawia sprawność fizyczną. Ziarniniakowość z zapaleniem naczyń i mikroskopowe zapalenie naczyń. Produkt w skojarzeniu z glikokortykosteroidami jest wskazany do indukcji remisji u dorosłych pacjentów z ciężką, aktywną ziarniniakowością z zapaleniem naczyń (Wegenera) (ang. GPA) i mikroskopowym zapaleniem naczyń (ang. MPA).			
Sandez GmbH			
▼RIXUBIS: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 250 j.m./5 ml - 1 fioł. (+1 rozp. 5 ml)	Rx-z	100%	686,88
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼RIXUBIS: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m./5 ml - 1 fioł. (+1 rozp. 5 ml)	Rx-z	100%	1373,76
		B ⁽¹⁾	bezpł.
▼RIXUBIS: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 j.m./5 ml - 1 fioł. (+1 rozp. 5 ml)	Rx-z	100%	2747,52
		B ⁽¹⁾	bezpł.
▼RIXUBIS: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 2000 j.m./5 ml - 1 fioł. (+1 rozp. 5 ml)	Rx-z	100%	5495,04
		B ⁽¹⁾	bezpł.
▼RIXUBIS: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 3000 j.m./5 ml - 1 fioł. (+1 rozp. 5 ml)	Rx-z	100%	8242,56
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Factor IX (1) Program lekowy: zapobieganie krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B.			
W: Leczenie i profilaktyka krwawień u pacjentów z hemofilią B (wrodzony niedobór czynnika IX). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u pacjentów we wszystkich grupach wiekowych.			
Baxter			
▼Rizmoic: tabl. powł. 200 µg - 28 szt. ◆	Rx	100%	244,68
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.
Naldemedine (1) Leczenie zaparcí indukowanych opioidami u dorosłych pacjentów z chorobą nowotworową i uprzednio leczonych bezskutecznie środkami przeczyszczającymi, u których nie jest stosowany inny antagonisty opioidowy zarówno osobno jak i w połączeniu (2) Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu zaparcí indukowanych opioidami u dorosłych pacjentów uprzednio leczonych środkami przeczyszczającymi.			
Shionogi S.V.			
RoActemra: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 4 ml ◆	Rx-z	100%	446,47
		B ⁽¹⁾	bezpł.
RoActemra: inf./inj. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 4 ml ◆	Rx-z	100%	446,47
		B ⁽¹⁾	bezpł.
RoActemra: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 10 ml ◆	Rx-z	100%	1116,18
		B ⁽¹⁾	bezpł.
RoActemra: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 10 ml ◆	Rx-z	100%	1116,18
		B ⁽¹⁾	bezpł.
RoActemra: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 20 ml ◆	Rx-z	100%	2232,36
		B ⁽¹⁾	bezpł.
RoActemra: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 20 ml ◆	Rx-z	100%	X
Tocilizumab (1) Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym			
W: Produkt, w skojarzeniu z metotreksatem (MTX), jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z czynnym reumatoidalnym zapaleniem stawów (RZS) o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie lub nietolerancję dotychczasowego leczenia jednym lub kilkoma lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs) lub inhibitorami czynnika martwicy nowotworu (ang. TNF). Produkt może być podawany w monoterapii w przypadku nietolerancji metotreksatu lub u pacjentów, u których kontynuacja leczenia metotreksatem nie jest wskazana. Wykazano, że produkt zmniejsza szybkość postępu uszkodzenia stawów mierzonego radiologicznie oraz powoduje poprawę sprawności fizycznej przy podawaniu łącznym z metotreksatem. Produkt jest wskazany w leczeniu czynnego młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o początku uogólnionym (uMiZS) u pacjentów w wieku co najmniej 2 lat, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie NLPZ i kortykosteroidami systemowymi. Produkt może być podawany w monoterapii (w przypadku nietolerancji MTX oraz u pacjentów, u których leczenie MTX nie jest wskazane) lub w skojarzeniu z MTX.			
Roche			
RoActemra: inj. [roztw.] 162 mg/ml - 4 amp.-stryki. ◆	Rx-z	100%	3125,30
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Tocilizumab (1) Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym			
W: Produkt, w skojarzeniu z metotreksatem (MTX), jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z czynnym, postępującym reumatoidalnym zapaleniem stawów (RZS) o ciężkim nasileniu, nieleczonych dotychczas za pomocą MTX; w leczeniu dorosłych pacjentów z czynnym reumatoidalnym zapaleniem stawów (RZS) o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie lub nietolerancję dotychczasowego leczenia jednym lub kilkoma lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs) lub inhibitorami czynnika martwicy nowotworu (ang. anti-TNF). Produkt może być podawany w monoterapii w przypadku nietolerancji metotreksatu lub u pacjentów, u których kontynuacja leczenia metotreksatem nie jest wskazana. Wykazano, że produkt zmniejsza szybkość postępu uszkodzenia stawów mierzonego radiologicznie oraz powoduje poprawę sprawności fizycznej przy podawaniu łącznym z metotreksatem.			
Roche			
Roacronium B. Braun: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 10 fioł. 10 ml ◆	Rx	100%	X
Roacronium B. Braun: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 10 fioł. 5 ml ◆	Rx	100%	X
Roacronium bromide Aesculap Chifa			
Roacronium bromide Hameln: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 10 amp. 5 ml ◆	Lz	100%	97,20
Roacronium bromide Hameln: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 10 fioł. 10 ml ◆	Lz	100%	194,40
Roacronium bromide Hameln Pharma GmbH			
Roacronium Kabi: inf./inj. [roztw.] 10 mg/ml - 10 fioł. 10 ml ◆	Rx	100%	X
Roacronium Kabi: inf./inj. [roztw.] 10 mg/ml - 10 fioł. 5 ml ◆	Rx	100%	X
Roacronium bromide Fresenius Kabi			
Roacronium Kalceks: inj./inf. [roztw.] 10 mg/ml - 10 fioł. 5 ml ◆	Lz	100%	X
Roacronium bromide AS Kalceks			
Rolicyn®: tabl. powł. 100 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	24,36
		50% ⁽¹⁾	18,05
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Rolicyn®: tabl. powł. 150 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	31,75
		50% ⁽¹⁾	22,76
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Roxithromycin (1)W: Roksytromycynę stosuje się w leczeniu zakażeń bakteryjnych wywołanych przez wrażliwe na nią drobnoustroje. Zakażenia górnych dróg oddechowych: zapalenie migdałków, zapalenie gardła, zapalenie błony śluzowej nosa i gardła, zapalenie zatok obocznych nosa wywołane przez Streptococcus pneumoniae, paciorkowce grupy A, Staphylococcus aureus, Haemophilus influenzae, Mycoplasma pneumoniae. Zapalenie ucha środkowego, najczęściej wywołane przez Haemophilus influenzae i Streptococcus pneumoniae oraz Moraxella catarrhalis i Staphylococcus epidermidis. Zakażenia dolnych dróg oddechowych: zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli, ropnie płuc i rozstrzenie oskrzeli wywołane przez Haemophilus influenzae, Mycoplasma pneumoniae, Streptococcus pyogenes, Chlamydia psittaci. Zakażenia skóry i tkanek miękkich wywołane przez Staphylococcus aureus i Streptococcus pyogenes. Nierzęczawkowe zakażenia narządów rodnych wywołane przez Chlamydia trachomatis, Mycoplasma hominis, Ureaplasma urealyticum. Uwaga! Przed rozpoczęciem leczenia roksytromycyną należy przeprowadzić badanie lekowności wyizolowanego drobnoustroju, wywołującego zakażenie. Leczenie może być wdrożone przed uzyskaniem wyniku lekowności drobnoustroju. Po uzyskaniu wyniku antybiogramu może być konieczna odpowiednia zmiana leku. Roksytromycynę należy podawać zgodnie z oficjalnymi zaleceniami lokalnymi, dotyczącymi właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Polfa Tarchomin SA			
Rolpryna SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	40,29
		30% ⁽¹⁾	19,80
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rolpryna SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	95,83
		30% ⁽¹⁾	34,36
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rolpryna SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	76,74
		30% ⁽¹⁾	35,76
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rolpryna SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	182,83
		30% ⁽¹⁾	59,89
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rolpryna SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	147,14
		30% ⁽¹⁾	65,18
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rolpryna SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	353,17
		30% ⁽¹⁾	107,28
		S ⁽²⁾	bezpł.
Ropinole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+			
W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).			
Krka			
Rolpryna SR -(IR): tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	54,97
		30% ⁽¹⁾	16,49
		S ⁽²⁾	bezpł.
Rolpryna SR -(IR): tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	103,59
		30% ⁽¹⁾	31,08
		S ⁽²⁾	bezpł.
Ropinole (1) Choroba i zespół Parkinsona (2) Pacjenci 65+			
W: Leczenie choroby Parkinsona zgodnie z następującymi zasadami: leczenie początkowe w monoterapii, aby opóźnić wprowadzenie do leczenia lewodopy; leczenie skojarzone z lewodopą w okresie choroby, gdy działanie lewodopy wygasa lub staje się zmienne i pojawiają się fluktuacje efektu terapeutycznego (efekt „końca dawki” lub fluktuacje typu „włączenie-wyłączenie”).			
Delfarma			
Romazic: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	5,11
		30% ⁽¹⁾	1,94
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Romazic: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,30
		30% ⁽¹⁾	3,06
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Romazic: tabl. powł. 15 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,51
		30% ⁽¹⁾	4,19
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Romazic: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	17,79
		30% ⁽¹⁾	5,39
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Romazic: tabl. powł. 30 mg - 30 szt.	Rx	100%	25,71
		30% ⁽¹⁾	7,21
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Romazic: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	33,26
		30% ⁽¹⁾	8,98
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Rosuvastatin (1)W: Leczenie hipercholesterolemii. Pierwotna hipercholesterolemia u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych (typu IIa, w tym rodzina heterozygotyczna hipercholesterolemia) lub mieszaną dyslipidemia (typu IIb) jako uzupełnienie diety, gdy stosowanie diety i innych nieludowych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie m.c.) jest niewystarczające. Rodzina homozygotyczna hipercholesterolemia jako uzupełnienie diety i innych sposo-			



Skuteczny przepływ

pentoxifyline
polfilin
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

bów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub, jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym. Pierwotna profilaktyka dużych zdarzeń sercowo-naczyniowych u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia, w połączeniu z działaniami mającymi na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Polpharma	
Romilast: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.	Rx 100% 10,31
	30% ⁽¹⁾ 3,80
	C ⁽²⁾ bezpl.
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
Romilast: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 12,62
	30% ⁽¹⁾ 4,48
	C ⁽²⁾ bezpl.
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	Rx 100% 12,62
	30% ⁽¹⁾ 4,48
	C ⁽²⁾ bezpl.
	DZ ⁽²⁾ bezpl.

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

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

Romilast + SUN PHARMA company	
Romilast: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 23,42
	30% ⁽¹⁾ 7,15
	C ⁽²⁾ bezpl.
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	Rx 100% 23,42
	30% ⁽¹⁾ 7,15
	C ⁽²⁾ bezpl.
	DZ ⁽²⁾ bezpl.

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

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

Romilast + SUN PHARMA company	
▼ Ronapreve: inj./inf. [roztw.] (120 mg+ 120 mg/ml) - 2 fioł. 11,1 ml	Rx 100% X
▼ Ronapreve: inj./inf. [roztw.] (120 mg+ 120 mg/ml) - 2 fioł. 2,5 ml	Rx 100% X

Casirivimab + Imdevimab	
Ropodrin: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 38,57
	30% ⁽¹⁾ 18,08
	S ⁽³⁾ bezpl.
Ropodrin: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 73,30
	30% ⁽¹⁾ 32,32
	S ⁽³⁾ bezpl.
Ropodrin: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt. ◆	Rx 100% 140,27
	30% ⁽¹⁾ 58,31
	S ⁽³⁾ bezpl.

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

Rosucard: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx 100% 18,95
Rosucard: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx 100% 29,90
Rosucard: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx 100% 95,10
Rosuvastatin	
Rosulip Plus: kaps. twarde 10/10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 34,90
Rosulip Plus: kaps. twarde 20/10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 34,90
Rosulip Plus: kaps. twarde 40/10 mg - 30 szt. ◆	Rx 100% 34,90

Rosuvastatin + Ezetimibe	
Rosutrox: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 4,82
	30% ⁽¹⁾ 2,07
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx 100% 8,80
	30% ⁽¹⁾ 3,29
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.

Rosutrox: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 8,82
	30% ⁽¹⁾ 3,31
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 10 mg - 56 szt.	Rx 100% 16,64
	30% ⁽¹⁾ 5,62
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx 100% 16,64
	30% ⁽¹⁾ 5,62
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 20 mg - 56 szt.	Rx 100% 31,47
	30% ⁽¹⁾ 9,44
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx 100% 31,47
	30% ⁽¹⁾ 9,44
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 40 mg - 56 szt.	Rx 100% 59,14
	30% ⁽¹⁾ 17,74
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.

Rosutrox: tabl. powł. 10 mg - 56 szt.	Rx 100% 16,64
	30% ⁽¹⁾ 5,62
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx 100% 16,64
	30% ⁽¹⁾ 5,62
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 20 mg - 56 szt.	Rx 100% 31,47
	30% ⁽¹⁾ 9,44
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx 100% 31,47
	30% ⁽¹⁾ 9,44
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 40 mg - 56 szt.	Rx 100% 59,14
	30% ⁽¹⁾ 17,74
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.

Rosutrox: tabl. powł. 10 mg - 56 szt.	Rx 100% 16,64
	30% ⁽¹⁾ 5,62
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx 100% 16,64
	30% ⁽¹⁾ 5,62
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 20 mg - 56 szt.	Rx 100% 31,47
	30% ⁽¹⁾ 9,44
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx 100% 31,47
	30% ⁽¹⁾ 9,44
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 40 mg - 56 szt.	Rx 100% 59,14
	30% ⁽¹⁾ 17,74
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.

Rosutrox: tabl. powł. 10 mg - 56 szt.	Rx 100% 16,64
	30% ⁽¹⁾ 5,62
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx 100% 16,64
	30% ⁽¹⁾ 5,62
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 20 mg - 56 szt.	Rx 100% 31,47
	30% ⁽¹⁾ 9,44
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx 100% 31,47
	30% ⁽¹⁾ 9,44
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosutrox: tabl. powł. 40 mg - 56 szt.	Rx 100% 59,14
	30% ⁽¹⁾ 17,74
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.

Rosuvastatin (1) **W:** Leczenie hipercholesterolemii. U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z pierwotną hipercholesterolemią (typu IIa, w tym z rodzinną heterozygotyczną hipercholesterolemią) lub mieszaną dyslipidemią (typu IIb) jako uzupełnienie diety, gdy stosowanie diety i innych nefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) jest niewystarczające. U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z rodzinną homozygotyczną hipercholesterolemią jako uzupełnienie diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym. Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia po raz pierwszy, razem z działaniami mającymi na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 4,65
	30% ⁽¹⁾ 1,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 8,41
	30% ⁽¹⁾ 2,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx 100% 15,81
	30% ⁽¹⁾ 4,79
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx 100% 29,83
	30% ⁽¹⁾ 8,95
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.

Rosuvastatin (1) **W:** Leczenie hipercholesterolemii. U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z pierwotną hipercholesterolemią (typu IIa, w tym z rodzinną heterozygotyczną hipercholesterolemią) lub mieszaną dyslipidemią (typu IIb) jako uzupełnienie diety, gdy stosowanie diety i innych nefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczające. U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z rodzinną homozygotyczną hipercholesterolemią jako uzupełnienie diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym. Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia po raz pierwszy, razem z działaniami mającymi na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 4,65
	30% ⁽¹⁾ 1,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 8,41
	30% ⁽¹⁾ 2,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx 100% 15,81
	30% ⁽¹⁾ 4,79
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx 100% 29,83
	30% ⁽¹⁾ 8,95
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.

Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 4,65
	30% ⁽¹⁾ 1,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 8,41
	30% ⁽¹⁾ 2,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx 100% 15,81
	30% ⁽¹⁾ 4,79
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx 100% 29,83
	30% ⁽¹⁾ 8,95
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.

Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 4,65
	30% ⁽¹⁾ 1,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 8,41
	30% ⁽¹⁾ 2,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx 100% 15,81
	30% ⁽¹⁾ 4,79
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx 100% 29,83
	30% ⁽¹⁾ 8,95
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.

Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 4,65
	30% ⁽¹⁾ 1,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 8,41
	30% ⁽¹⁾ 2,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx 100% 15,81
	30% ⁽¹⁾ 4,79
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx 100% 29,83
	30% ⁽¹⁾ 8,95
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.

Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 4,65
	30% ⁽¹⁾ 1,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 8,41
	30% ⁽¹⁾ 2,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx 100% 15,81
	30% ⁽¹⁾ 4,79
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx 100% 29,83
	30% ⁽¹⁾ 8,95
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.

Rosuvastatin (1) **W:** Leczenie hipercholesterolemii. U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z pierwotną hipercholesterolemią (typu IIa, w tym z rodzinną heterozygotyczną hipercholesterolemią) lub mieszaną dyslipidemią (typu IIb) jako uzupełnienie diety, gdy stosowanie diety i innych nefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczające. U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z rodzinną homozygotyczną hipercholesterolemią jako uzupełnienie diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym. Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia po raz pierwszy, razem z działaniami mającymi na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 4,65
	30% ⁽¹⁾ 1,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 8,41
	30% ⁽¹⁾ 2,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx 100% 15,81
	30% ⁽¹⁾ 4,79
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx 100% 29,83
	30% ⁽¹⁾ 8,95
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.

Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 4,65
	30% ⁽¹⁾ 1,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 8,41
	30% ⁽¹⁾ 2,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx 100% 15,81
	30% ⁽¹⁾ 4,79
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx 100% 29,83
	30% ⁽¹⁾ 8,95
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.

Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx 100% 4,65
	30% ⁽¹⁾ 1,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx 100% 8,41
	30% ⁽¹⁾ 2,90
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx 100% 15,81
	30% ⁽¹⁾ 4,79
	DZ ⁽²⁾ bezpl.
	S ⁽³⁾ bezpl.
Rosuvastatin Medical Valley: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx 100% 29,83

W trosce o pacjenta z migreną!

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

Sumamigren
Sumatriptanum



Roxiper®: tabl. powł. 10/8/2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	37,44
Roxiper®: tabl. powł. 10/4/1,25 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,90
Roxiper®: tabl. powł. 20/8/2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	38,23
Roxiper®: tabl. powł. 20/4/1,25 mg - 30 szt.	Rx	100%	27,08
Rosuvastatin + Perindopril tert-butylamine + Indapamide	Krko		
	Rx	100%	30,98
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	7,69	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Rozacom: krople do oczu [roztw.] (20 mg+ 5 mg/ml) - 1 but. 5 ml	Rx	100%	71,98
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	8,00	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Rozacom: krople do oczu [roztw.] (20 mg+ 5 mg/ml) - 3 but. 5 ml	Rx	100%	141,95
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	26,03	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Dorzolamide + Timolol (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+			
W: Lek wskazany jest w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u chorych z jaskrą z otwartym kątem lub jaskrą w przebiegu zespołu rzekomego ziuszczenia, gdy terapia lekiem β-adrenolitycznym jest niewystarczająca. Adamed			
Rozaduio: krople do oczu [roztw.] (40 µg+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	39,27
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	10,82	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Rozaduio: krople do oczu [roztw.] (40 µg+ 5 mg/ml) - 3 but. 2,5 ml	Rx	100%	108,81
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	21,87	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Rozaduio: krople do oczu [roztw.] (40 µg+ 5 mg/ml) - 4 but. 2,5 ml	Rx	100%	141,95
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	26,03	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Travoprost + Timolol (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+			
W: Lek jest wskazany do obniżania ciśnienia wewnątrzgałkowego (ang. IOP) u dorosłych pacjentów z jaskrą z otwartym kątem lub nadciśnieniem ocznym, u których nie uzyskuje się wystarczającej odpowiedzi po stosowaniu miejscowych leków β-adrenolitycznych lub analogów prostaglandyn. Adamed			
Rozalin: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	24,04
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	9,58	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Rozalin: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 3 but. 5 ml	Rx	100%	56,31
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	8,66	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Dorzolamide (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+			
W: Leczenie zwiększonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z: nadciśnieniem ocznym; jaskrą z otwartym kątem; jaskrą torkową. Adamed			
Rozaprost: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	38,06
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	9,61	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Rozaprost: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 3 but. 2,5 ml	Rx	100%	101,65
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	14,71	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Latanoprost (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+			
W: Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych w celu obniżenia podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z jaskrą otwartego kąta i nadciśnieniem wewnątrzgałkowym. Jest również wskazany do stosowania u dzieci i młodzieży w celu obniżenia podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z jego podwyższeniem i z jaskrą wieku dziecięcego. Adamed			
Rozaprost Mono: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 30 poj. 0,2 ml	Rx	100%	43,22
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	8,44	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Rozaprost Mono: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 90 poj. 0,2 ml	Rx	100%	120,79
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	16,46	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Latanoprost (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+			
W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych w celu obniżenia podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z jaskrą otwartego kąta i nadciśnieniem wewnątrzgałkowym. Jest również wskazany do stosowania u dzieci i młodzieży w celu obniżenia podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z jego podwyższeniem i z jaskrą wieku dziecięcego. Adamed			
Rozesta: tabl. 5/10 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,74
	30% ⁽¹⁾	13,78	
	S ⁽²⁾	bezpł.	
Rozesta: tabl. 10/10 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,74
	30% ⁽¹⁾	13,78	
	S ⁽²⁾	bezpł.	
Rozesta: tabl. 20/10 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,74
	30% ⁽¹⁾	13,78	
	S ⁽²⁾	bezpł.	
Rosuvastatin + Ezetimibe (1) Leczenie substytucyjne pierwotnej hipercholesterolemii (2) Pacjenci 65+			
W: Pierwotna hipercholesterolemia/homozygotyczna rodzinna hiperchole-			

sterolemia (HoFH). Produkt leczniczy jest wskazany jako leczenie zastępcze, wspomagające dietę u dorosłych pacjentów z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną rodzinną i nierodzinną) lub homozygotyczną rodzinną hipercholesterolemią, u których uzyskano odpowiednią kontrolę za pomocą terapii skojarzonej opartej o ezetimib i rozuvastatinę, które podawano jednocześnie w tych samych dawkach, jak w produkcie złożonym, ale w postaci oddzielnych produktów leczniczych. Zentiva			
Rozex®: emulsja 7,5 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	37,79
Rozex®: krem 7,5 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	32,99
Metronidazole	Galderma		
▼Rozyltrek: kaps. twarde 100 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	5082,61
	g ⁽¹⁾	bezpł.	
▼Rozyltrek: kaps. twarde 200 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	30495,67
	g ⁽¹⁾	bezpł.	
Entrectinib (1) Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca, Program lekowy: leczenie pacjentów z guzami litymi z fuzją genu receptorowej kinazy tyrozynowej dla neurotrofin (NTRK)			
W: Produkt w monoterapii jest wskazany w leczeniu pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży w wieku 12 lat i starszych z guzami litymi wykazującymi fuzję genu neurotrofinowej receptorowej kinazy tyrozynowej (ang. NTRK), u których nowotwór jest miejscowo zaawansowany, rozlany lub którego resekcja chirurgiczna prawdopodobnie będzie skutkować ciężką chorobą oraz którzy nie otrzymali wcześniej inhibitora NTRK; dla których brak zadowalających opcji terapeutycznych. Produkt w monoterapii jest wskazany w leczeniu pacjentów dorosłych z ROS1-dodatnim, zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (NDRP), nieleczonej wcześniej inhibitorami ROS1. Roche Registration			
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 10 000 BU/ml [412 Penicillium notatum] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 10 000 BU/ml [401 Aspergillus fumigatus] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 10 000 BU/ml [314 Sierść konia] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 10 000 SBU/ml [400 Alternaria tenuis] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 50 000 BU/ml [116 Jesion] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 50 000 BU/ml [129 Leszczyna] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 50 000 BU/ml [142 Lipa] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 50 000 BU/ml [151 Oliwka europejska] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 50 000 BU/ml [152 Topola] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 50 000 BU/ml [154 Ambrozja] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 50 000 BU/ml [168 Wiaz] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 50 000 BU/ml [173 Pszenica] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 50 000 BU/ml [708 Dermatophagoides farinae] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 50 000 SBU/ml [108 Brzoza biała] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 50 000 SBU/ml [158 Zyto] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 50 000 SBU/ml [169 Babka lancetowata] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 50 000 BU/ml [115 Olcha] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 50 000 BU/ml [114 Dab] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 50 000 BU/ml [110 Buk] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 50 000 SBU/ml [309 Sierść kota] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych 100 000 BU/ml [015 Trawy/żoża 100%] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych [901 Roztwór kontroly ujemny - roztwór soli fizjologicznej] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00

Roztwory do testów punktowych: roztw. do skórných prób punktowych [902 Roztwór kontroly dodatni - roztwór histaminy] - 1 zestaw	Rx	100%	100,00
Allergen extracts	Allergopharma-Nexter		
Rubital® compositum: syrop 6,5 mg/5 ml - 1 but. 125 ml	Rx	100%	6,80
Athaea root extract + Ephedrine hydrochloride	Gemi		
Ruconest: prosz. do przyg. roztw. 2100 µm. - 1 fiol.	Rx-z	100%	X
	100%	3947,16	
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	3,20	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Ruconest: prosz. i rozp. do przyg. roztw. 2100 µm. - 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + zestaw	Rx-z		
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	3,20	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Conestat alfa (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Leczenie ostrych, zagrażających życiu napadów obrzęku naczynioruchowego u dzieci od 2 roku życia, chorych na dziedziczny obrzęk naczynioruchowy wywołany niedoborem inhibitora esterazy C1 (3) Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ostrych napadów obrzęku naczynioruchowego u osób dorosłych, młodzieży i dzieci (w wieku 2 lat i starszych) z dziedzicznym obrzękiem naczynioruchowym (ang. HAE) wywołanym niedoborem inhibitora esterazy C1. Pharming Group			
Runaplast: tabl. powł. 2,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	46,80
Rivaroxaban	Sandoz GmbH		
Rupafin®: roztw. doust. 1 mg/ml - 1 but. 120 ml	Rx	100%	42,04
Rupatadine	Zentiva		
Rupafin® 10 mg: tabl. 10 mg - 15 szt.	Rx	100%	15,59
Rupafin® 10 mg: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	27,77
Rupatadine	Zentiva		
Rupaller: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,00
	100%	35,18	
	30% ⁽¹⁾	10,55	
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Rupaller: tabl. 10 mg - 100 szt.	Rx		
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Rupatadine (1) W: Objawowe leczenie alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa i pokrzywki u dorosłych i młodzieży (powyżej 12 lat). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
FARMAK Sp. z o.o.			
Rupatadine Genoptim: tabl. 10 mg - 15 szt.	Rx	100%	18,71
Rupatadine Genoptim: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	26,63
Rupatadine	Synopsis Pharma		
Rupirion: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	18,77
Rupatadine	Orion Corporation		
Rupurix: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,50
Rupatadine	Aurovitas		
▼Ruxience: inf. [konc. do sporz. roztw.] 100 mg - 1 fiol. 10 ml nowosć	Rx-z	100%	504,86
	g ⁽¹⁾	bezpł.	
	g ⁽²⁾	bezpł.	
▼Ruxience: inf. [konc. do sporz. roztw.] 500 mg - 1 fiol. 50 ml nowosć	Rx-z	100%	2524,28
	g ⁽¹⁾	bezpł.	
	g ⁽²⁾	bezpł.	
Rituximab (1) Program lekowy: leczenie aktywnej postaci ziarniakowości z zapaleniem naczyń (GPA) lub mikroskopowego zapalenia naczyń (MPA), Program lekowy: leczenie chorych z uogólnioną postacią miasteni, Program lekowy: leczenie dorosłych chorych na pierwotną małopłytkowość immunologiczną, Program lekowy: leczenie pediatrycznych chorych na przewlekłą pierwotną małopłytkowość immunologiczną, Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (2) Chemioterapia IC-D-10: C.51.			
W: Chłoniaki niezłazniacze (NHL). Produkt jest wskazany w leczeniu wcześniej nieleczonej dorosłych chorych na niezłazniacze chłoniaki grudekowe w III-IV stopniu klinicznego zaawansowania w skojarzeniu z chemioterapią. Produkt jest wskazany w leczeniu podtrzymującym dorosłych chorych na niezłazniacze chłoniaki grudekowe, u których uzyskano odpowiedź na leczenie indukcyjne. Produkt w monoterapii jest wskazany w leczeniu dorosłych chorych na niezłazniacze chłoniaki grudekowe w III-IV stopniu klinicznego zaawansowania w przypadku oporności na chemioterapię lub w przypadku drugiego lub kolejnego nawrotu choroby po chemioterapii. Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych chorych na chłoniaki niezłazniacze rozlane z dużych komórek B z dodatnim antygenu CD20, w skojarzeniu z chemioterapią wg schematu CHOP (cyklofosfamid, doksorubicyna, winkrystyna, prednizolon). Produkt w skojarzeniu z chemioterapią jest wskazany w leczeniu wcześniej nieleczonej pacjentów pediatrycznych (w wieku ≥6 m-cy do <18 lat) z zaawansowanymi chłoniakami z dodatnim antygenu CD20, w tym chłoniakami rozlanymi z dużych komórek B (ang. DLBCL), chłoniakiem Burkitta (ang. BL) białaczką typu Burkitta (ostrą białaczką z dojrzałymi komórkami B) (ang. BAL) lub chłoniakiem przypominającym chłoniak Burkitta (ang. BLL). Przewlekła białaczka limfocytowa (PBL). Produkt w skojarzeniu z chemioterapią jest wskazany u pacjentów z PBL w leczeniu wcześniej nieleczonej pacjentów oraz u pacjentów opornych na leczenie lub z nawrotem choroby. Dostępna jest ograniczona ilość danych dotyczących skuteczności i bezpieczeństwa stosowania u pacjentów przednio leczonych przeciwciałami monoklonalnymi, w tym rytuksymabem lub u pacjentów wcześniej opornych na leczenie rytuksymabem w skojarzeniu z chemioterapią. Reumatoidalne zapalenie stawów. Produkt w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z ciężkim, aktywnym reumatoidalnym zapaleniem stawów, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie lub nietolerancję innych leków modyfikujących procesy zapalenia (ang. DMARD), w tym jednego lub kilku inhibitorów czynnika martwicy nowotworów (ang. TNF). Wykazano, że podawanie produktu w skojarzeniu z metotreksatem wywiera, potwierdzony w ocenie radiologicznej, hamujący wpływ na postęp uszkodzenia stawów oraz poprawia sprawność fizyczną. Ziarniakowość z zapaleniem naczyń i mikroskopowe zapalenie naczyń. Produkt w skojarzeniu z glikokortykosteroidami jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z ciężką, aktywną ziarniakowością z zapaleniem naczyń (Wegenera) (ang. GPA) i mikroskopowym zapaleniem naczyń (ang. MPA). Produkt w skojarzeniu z glikokortykosteroidami jest wskazany do indukcji remisji u dzieci i młodzieży (od ≥2 do <18 lat) z ciężką, aktywną GPA (Wegenera) i MPA. Pęcherzyca zwykła. Produkt jest wskazany w leczeniu pacjentów z pęcherzyczą zwykłą (PV) o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego. Pfizer			



ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



▼RXULTI: tabl. powł. 1 mg - 28 szt. NOWOŚĆ	Rx	100%	312,90
		g ⁽¹⁾	bezpł.
▼RXULTI: tabl. powł. 2 mg - 28 szt. NOWOŚĆ	Rx	100%	312,90
		g ⁽¹⁾	bezpł.
▼RXULTI: tabl. powł. 3 mg - 28 szt. NOWOŚĆ	Rx	100%	312,90
		g ⁽¹⁾	bezpł.
▼RXULTI: tabl. powł. 4 mg - 28 szt. NOWOŚĆ	Rx	100%	312,90
		g ⁽¹⁾	bezpł.

Brexiprazole (1) Schizofrenia u pacjentów dorosłych po nieskuteczności lub w przypadku przeciwwskazań do terapii pozostałymi lekami przeciwpsychotycznymi II generacji
W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia schizofrenii u dorosłych. Lundbeck

Ryaltris: aerozol do nosa [zaw.] 600 µg+ 25 µg/dawkę - 1 but. (240 dawek)	Rx	100%	75,52
---	----	------	-------

Olopatadine + Mometasone furoate Glenmark

▼Rybelsus: tabl. 3 mg - 10 szt.	Rx	100%	129,34
▼Rybelsus: tabl. 3 mg - 30 szt.	Rx	100%	388,03
▼Rybelsus: tabl. 7 mg - 10 szt.	Rx	100%	129,34
▼Rybelsus: tabl. 7 mg - 30 szt.	Rx	100%	388,03
▼Rybelsus: tabl. 14 mg - 10 szt.	Rx	100%	129,34
▼Rybelsus: tabl. 14 mg - 30 szt.	Rx	100%	388,03

Semaglutide Novo Nordisk

▼Rydapt: kaps. miękkie 25 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	29780,96
		g ⁽¹⁾	bezpł.
▼Rydapt: kaps. miękkie 25 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	58350,48
		g ⁽¹⁾	bezpł.

Midostaurin (1) Program lekowy: leczenie agresywnej mastocytocy układuowej, mastocytocy układuowej z współistniejącym nowotworem układu krwiotwórczego oraz białaczki mastocytarnej, Program lekowy: leczenie chorych na ostrą białaczkę szpikową
W: Produkt leczniczy jest wskazany w skojarzeniu ze standardową chemioterapią indukcyjną daunarubicyną i cytarabiną oraz konsolidacyjną dużymi dawkami cytarabiny, oraz u pacjentów z całkowitą odpowiedzią, a następnie jako monoterapia podtrzymująca produktem leczniczym u dorosłych pacjentów z noworopoznaną ostrą białaczką szpikową (ang. AML) z mutacją genu FLT3; w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentów z agresywną mastocytocją układuową (ASM), mastocytocją układuową z nowotworem układu krwiotwórczego (SM-AHN) lub białaczką mastocytarną (MCL). Novartis Europharm Limited

▼Ryego: tabl. powł. 40 mg+ 1 mg+ 0,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	368,19
		30% ⁽¹⁾	110,46

Relugolix + Estradiol + Norethisterone acetate (1) Leczenie do dwóch lat ciężkich objawów mięśniaków macicy w postaci nasilonych krwawień u dorosłych kobiet w wieku rozrodczym, po weryfikacji histologicznej endometriumu, niewalkifikujących się do leczenia operacyjnego, po nieskutecznym leczeniu zachowawczym objawów lekami zawierającymi pochodne o działaniu gestagenym
W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych kobiet w wieku rozrodczym w leczeniu umiarkowanych do ciężkich objawów mięśniaków macicy; objawowym leczeniu endometriozy u kobiet, które wcześniej były leczone farmakologicznie lub chirurgicznie. Gedeon Richter

Ryspolit: tabl. powł. 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	10,06
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,84
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ryspolit: tabl. powł. 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	20,15
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,50
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ryspolit: tabl. powł. 3 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	29,23
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	10,16
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ryspolit: tabl. powł. 4 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	38,84
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	12,35
		S ⁽³⁾	bezpł.

Risperidone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia WP: Zespół Tourette'a (3) Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniakalnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem 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 psychosocjalne i edukacyjne. Zaleca się, aby rysperydin był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrów dziecięcej i młodzieżowej lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży. Polpharma

Rytmonorm® 150: tabl. powł. 150 mg - 20 szt.	Rx	100%	11,00
--	----	------	-------

Rytmonorm® 150: tabl. powł. 150 mg - 90 szt.	Rx	100%	33,96
--	----	------	-------

Rytmonorm® 300: tabl. powł. 300 mg - 20 szt.	Rx	100%	16,25
--	----	------	-------

Propafenone hydrochloride Mylan Healthcare

Rywastygmina Aurovitas/Apotex: system transdermalny 4,6 mg/24 h - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
---	----	------	---

Rywastygmina Aurovitas/Apotex: system transdermalny 9,5 mg/24 h - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
---	----	------	---

Rivastigmine Apotex Inc.

Ryzodeg®: inj. (roztw.) 100 j./ml - 5 wkł. 3 ml	Rx	100%	174,28
		30% ⁽¹⁾	65,81
		c ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Insulin degludec + Insulin aspart (1) Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z HbA1c ≥ 8% oraz cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 m-cy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocej hipoglikemii oraz cukrzyca o znanej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO). Cukrzyca typu 1 u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat i powyżej (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+
W: Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 2 lat. Novo Nordisk

Sabril®: prosz. do przyg. roztw. doust. 500 mg - 50 sas.	Rx	100%	155,96
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		R ⁽³⁾	3,20
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

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

Sabril®: tabl. powł. 500 mg - 100 szt. ◆	Rx	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 napadowe w przebiegu stwardnienia guzowatego - monoterapia (4) Pacjenci 65+
W: Leczenie w skojarzeniu z innymi lekami przeciwpadaczkowymi u pacjentów z napadami częściowymi opornymi na leczenie, które są lub nie są wtórnie uogólnione, w przypadku gdy wszystkie inne leki przeciwpadaczkowe stosowane w skojarzeniu są niewystarczające lub źle tolerowane. Monoterapia napadów padaczkowych u niemowląt (zespół Westa). Sanofi Winthrop Industrie

Sabumalin: aerozol wziewny 100 µg/dawkę - 1 poj. (200 dawek)	Rx	100%	X
--	----	------	---

Sabutamol	Sandoz GmbH	100%	78,94
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,59
		S ⁽³⁾	bezpł.

Salaza: tabl. dojelitowe 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	149,82
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,11
		S ⁽³⁾	bezpł.

Salaza: tabl. dojelitowe 1000 mg - 50 szt.

Mesalazine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Wrzodzące zapalenie jelita grubego (3) Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu ostrej fazy wrzodzącego zapalenia jelita grubego o nasileniu łagodnym lub umiarkowanym; leczeniu podtrzymującym remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego. RECORDATI

Salaza: czopki 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	44,82
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,68
		S ⁽³⁾	bezpł.

Salaza: czopki 1000 mg - 30 szt.	Rx	100%	84,68
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Mesalazine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Wrzodzące zapalenie jelita grubego (3) Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u pacjentów z wrzodzącym zapaleniem jelita grubego o odcinka jelita grubego (zapaleniem odbytnicy oraz zapaleniem odbytnicy i esicy) w celu: leczenia w fazie zaostrzenia o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu; utrzymania remisji. RECORDATI

Salazopyrin EN - (IR): tabl. dojelitowe 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
---	----	------	---

Salazopyrin EN - (IR): tabl. dojelitowe 500 mg - 100 szt.	Rx	100%	31,15
		30% ⁽¹⁾	11,49
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	6,26
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Salazopyrin EN: tabl. dojelitowe 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	58,17
		30% ⁽¹⁾	18,84
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	5,19
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Salazopyrin EN: tabl. dojelitowe 500 mg - 100 szt.

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

Salbetan: roztw. na skórę (0,64 mg+ 20 mg)/g - 1 but. 50 ml	Rx	100%	17,69
		50% ⁽¹⁾	10,73
		S ⁽²⁾	bezpł.

Salbetan: roztw. na skórę (0,64 mg+ 20 mg)/g - 1 but. 100 ml	Rx	100%	27,38
		50% ⁽¹⁾	13,69
		S ⁽²⁾	bezpł.

Betamethasone dipropionate + Salicylic acid (1) Leczenie łuszczyicy owłosionej skóry głowy u dorosłych (2) Pacjenci 65+
W: Leczenie łuszczyicy (psoriasis vulgaris). Sun Farm

Salbutamol Hasco: syrop 2 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	10,56
		R ⁽¹⁾	3,20
		c ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Salbutamol (1) W: Produkt leczniczy stosowany jest w stanach skurczowych oskrzeli w przebiegu astmy oskrzelowej i odwracalnej obturacji dróg oddechowych. WP: Bradykardia u dzieci do 18 rż. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+ Hesco-Lek SA

SALBUTAMOL WZF: inj. [roztw.] 0,5 mg/ml -10 amp. 1 ml	Rx	100%	20,05
---	----	------	-------

SALBUTAMOL WZF: tabl. 2 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,01
--------------------------------------	----	------	-------

SALBUTAMOL WZF: tabl. 4 mg - 25 szt.	Rx	100%	12,54
--------------------------------------	----	------	-------

Salbutamol Polfa Warszawa

Salflumix Easyhaler: prosz. do inhal. 250/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100%	89,01
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	13,89
		S ⁽³⁾	bezpł.

Salflumix Easyhaler: prosz. do inhal. 500/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100%	106,83
		c ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	16,04

Fluticasone propionate + Salmeterol (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+
W: Astma oskrzelowa. Produkt leczniczy wskazany jest do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej; gdy zalecane jest stosowanie leczenia skojarzonego (długo działający β₂-mimetyk i wzwiewny kortykosteroid) u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanovać mimo stosowania kortykosteroidu wzwiewnego oraz krótko działającego β₂-mimetyku, stosowanego doraznie; u pacjentów, u których objawy astmy można opanovać kortykosteroidem wzwiewnym i długo działającym β₂-mimetykiem. Produkt leczniczy w dawce: 100 µg + 50 µg, jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POCzP z FEV₁ <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostrzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela. Orion Corporation

Salmex: inhal. proszkowy 100/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100%	72,94
		c ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	3,78
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Salmex: inhal. proszkowy 250/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100%	92,67
		c ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	15,80
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Salmex: inhal. proszkowy 500/50 µg/dawkę - 1 inhal. (60 dawek)	Rx	100%	111,98
		c ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	19,07
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Fluticasone propionate + Salmeterol (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+
W: Astma oskrzelowa. Produkt jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długo działającego β₂-mimetyku i wzwiewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opanovać mimo stosowania kortykosteroidu wzwiewnego oraz krótko działającego β₂-mimetyku, stosowanego doraznie; u pacjentów, u których objawy astmy można opanovać kortykosteroidem wzwiewnym i długo działającym β₂-mimetykiem. Produkt leczniczy w dawce: 100 µg + 50 µg, jest wskazany w objawowym leczeniu pacjentów z POCzP z FEV₁ <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostrzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela. Celon Pharma

Salofalk®: zaw. doobytynicza 4 g/60 ml - 7 but. 60 ml	Rx	100%	145,41
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Mesalazine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Wrzodzące zapalenie jelita grubego (3) Pacjenci 65+
W: Ostry rzut wrzodzącego zapalenia jelita grubego (ulcerative colitis). Dr. Falk

Salofalk® 1 g: czopki 1000 mg - 30 szt.	Rx	100%	154,52
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	73,04
		S ⁽³⁾	bezpł.

Mesalazine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Wrzodzące zapalenie jelita grubego (3) Pacjenci 65+
W: Wrzodzące zapalenie odbytnicy - w fazie zaostrzenia. Dr. Falk

Salofalk® 500: tabl. dojelitowe 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	51,71
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	17,45
Mesalazine (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba Crohna. Wrzodzące zapalenie jelita grubego (3) Pacjenci 65+			
W: Wrzodzące zapalenie jelita grubego - w fazie zaostření i zapobieganiu nawrotom choroby. Choroba Leśniowskiego-Crohna - w fazie zaostření. Dr. Falk			
Salson: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,36
		R ⁽¹⁾	5,73
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Salson: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 60 mg - 60 szt.	Rx	100%	23,90
		R ⁽¹⁾	10,65
		S ⁽³⁾	bezpł.
Gliclazide (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+			
W: Cukrzyca insulinoniezależna (typ 2) u dorosłych, gdy samo przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne i zmniejszenie mc. nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi. Sandoz GmbH			
Salviasept: krople - 1 but. 35 g/38 ml	OTC	100%	11,09
Prep. zioł.			
Sandimmun Neoral®: kaps. miękkie 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	57,22
		R ⁽¹⁾	27,80
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Sandimmun Neoral®: kaps. miękkie 25 mg - 50 szt.	Rx	100%	76,24
		R ⁽¹⁾	11,47
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Sandimmun Neoral®: kaps. miękkie 50 mg - 50 szt.	Rx	100%	144,89
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Sandimmun Neoral®: kaps. miękkie 100 mg - 50 szt.	Rx	100%	279,29
		R ⁽¹⁾	10,63
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Sandimmun Neoral®: rozw. doust. 100 mg/ml - 1 fl. 50 ml	Rx	100%	346,77
		R ⁽¹⁾	35,30
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Sandostatín®: inj. [roztw.] 100 µg/ml - 5 amp. 1 ml	Rx	100%	45,79
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	26,19
Octreotide (1) Chemioterapia ICD-10: C.45.a. (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 stężenia hormonu wzrostu (ang. GH) i insulino-podobnego czynnika wzrostu (ang. IGF) w osoczu pacjentów z akromegalią, u których leczenie chirurgiczne lub radioterapia okazały się niewystarczające. Produkt leczniczy jest również zalecany w leczeniu pacjentów z akromegalią, u których leczenie chirurgiczne jest przeciwwskazane bądź u pacjentów odmawiających podania się takiemu leczeniu lub będących w okresie przejściowym, przed wystąpieniem pełnych efektów radioterapii. Łagodzenie objawów spowodowanych hormonalnie czynnymi guzami żołądka, jelit i trzustki (ang. GEP), 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 wydzielania po leczeniu chirurgicznym i/lub radioterapią; u pacjentów, dla których leczenie chirurgiczne nie jest odpowiednie; u pacjentów napromieniowanych, aż do chwili, gdy radioterapia osiągnie skuteczność. Novartis Poland			
Sandostatín® Lar®: inj. dom. [mikrogran. + rozp.] 10 mg - 1 fl. + 1 amp.-strzyk. z rozp. 2,5 ml	Rx	100%	594,40
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	14,69
Sandostatín® Lar®: inj. dom. [mikrogran. + rozp.] 20 mg - 1 fl. + 1 amp.-strzyk. z rozp. 2,5 ml	Rx	100%	1188,82
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	9,13
Sandostatín® Lar®: inj. dom. [mikrogran. + rozp.] 30 mg - 1 fl. + 1 amp.-strzyk. z rozp. 2,5 ml	Rx	100%	1783,22
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	4,57
Octreotide (1) Chemioterapia ICD-10: C.45.a.; C.45.b. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Akromegalia, Leczenie objawów u pacjentów z hormonalnie czynnymi guzami żołądka, jelit i trzustki, którzy zadowolająco reagują na leczenie oktreotidem podawanym podskórnie: rakowiak z objawami zespołu rakowiaka, VIP-oma, glukagonoma, gastrinoma (zespół Zollingera-Ellisona), insulinoma (w celu utrzymania właściwego stężenia glukozy przed operacją oraz w leczeniu podtrzymującym), GRF-oma oraz w leczeniu pacjentów z zaawansowanymi guzami neuroendokrynnymi wywodzącymi się ze środkowej części przjelita lub o nieznanym ognisku pierwotnym w celu zahamowania progresji choroby WP: Hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekrekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynnych innych niż określone w ChPL (4) Pacjenci 65+			
W: Leczenie pacjentów z akromegalią, u których leczenie chirurgiczne jest niewskazane lub nieskuteczne lub pacjentów będących w okresie przejściowym, przed wystąpieniem całkowitego efektu działania radioterapii. Leczenie objawów u pacjentów z hormonalnie czynnymi guzami żołądka, jelit i trzustki, np. rakowiakami z cechami zespołu rakowiaka. Leczenie pacjentów z zaawansowanymi guzami neuroendokrynnymi wywodzącymi się ze środkowej części przjelita lub o nieznanym ognisku pierwotnym, w przypadku których wykluczone ognisko pierwotne nieznajdujące się w środkowej części przjelita. Leczenie gruczolaków przysadki wydzielających TSH: gdy nie doszło do normalizacji wydzielania po leczeniu chirurgicznym i/lub radioterapią; u pacjentów, dla których leczenie chirurgiczne nie jest odpowiednie; u pacjentów napromieniowanych, aż do chwili, gdy radioterapia osiągnie skuteczność. Novartis Poland			
O Sanval®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt.	Rx	100%	17,50
	Zolpidem tartrate		
▼ Saphnelo®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 300 mg - 1 fl. 2 ml	Rx-z	100%	4510,51
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Anifrolumab (1) Program lekowy: leczenie chorych z toczeniem rumieniowatym układowym (TRU, SLE)			
W: Produkt jest wskazany do stosowania jako leczenie uzupełniające u dorosłych pacjentów z aktywnym, seropozytywnym toczeniem rumieniowatym układowym (ang. SLE) o postaci umiarkowanej do ciężkiej, pomimo stosowania standardowego leczenia. AstraZeneca			
▼ SARCLISA®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fl. 5 ml	Rx-z	100%	2247,03
		B ⁽¹⁾	bezpł.
▼ SARCLISA®: inf. [konc. do przyg. roztw.] 20 mg/ml - 1 fl. 25 ml	Rx-z	100%	11235,12
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Isatuximab (1) Program lekowy: lenalidomid w leczeniu chorych na opornym lub nawrotnym szpiczaku mnogim			
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania: w skojarzeniu z pomalidomidem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotnym i opornym na leczenie szpiczakiem mnogim, którzy otrzymali wcześniej co najmniej dwie linie leczenia, w tym z zastosowaniem lenalidomidu i inhibitora proteasomów, i u których nastąpiła progresja choroby po ostatnim leczeniu; w skojarzeniu z karfilzomidem i deksametazonem w leczeniu dorosłych pacjentów ze szpiczakiem mnogim, którzy otrzymali wcześniej co najmniej jedną linię leczenia. Sanofi Winthrop Industrie			
Sastium: tabl. powł. 50 mg - 28 szt.	Rx	100%	11,26
		30% ⁽¹⁾	3,38
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Sastium: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,92
		30% ⁽¹⁾	3,58
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Sastium: tabl. powł. 50 mg - 84 szt.	Rx	100%	29,66
		30% ⁽¹⁾	8,90
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Sastium: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	20,90
		30% ⁽¹⁾	6,27
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Sastium: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	22,13
		30% ⁽¹⁾	6,64
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Sastium: tabl. powł. 100 mg - 84 szt.	Rx	100%	54,96
		30% ⁽¹⁾	16,49
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Sertraline (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
W: Sertralina jest wskazana w leczeniu: epizodów dużej depresji; zapobieganiu nawrotnym epizodom dużej depresji; lęku napadowego z towarzyszącą (lub nie) agorafobią; zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (ZO-K) u pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat; zespołu lęku społecznego; zespołu lęku porażkowego, tzw. post-traumatic stress disorder (PTSD). Accord Healthcare			
▼ Sastium: aerzol do stos. w j. ustnej (27 mg+ 25 mg/ml - 3 poj. 10 ml) ▼ Delta-9-tetrahydrocannabinol + Cannabidiol Almirall			
Scandonest: inj. [roztw.] 30 mg/ml - 50 wkł. 1,8 ml			
Mepivacaine hydrochloride Septodont			
▼ Scemblix: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.			
▼ Scemblix: tabl. powł. 40 mg - 60 szt.			
Asciminib (1) Program lekowy: leczenie przewlekłej białaczki szpikowej			
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z przewlekłą białaczką szpikową z chromosomem Philadelphia w fazie przelatywnej (Ph+ CML-CP), leczonych wcześniej dwoma lub więcej inhibitorami kinazy tyrozynowej. Novartis Europharm Limited			
Scopolamine butylbromide Kalceks: inj. [roztw.] 20 mg/ml - 10 amp. 1 ml			
Hyoscine butylbromide AS Kalceks			
Scorbolamid®: tabl. draż. 300 mg+ 5 mg+ 100 mg - 20 szt.			
Scorbolamid®: tabl. draż. 300 mg+ 5 mg+ 100 mg - 40 szt.			
Rutoside + Salicylamide + Ascorbic acid Polpharma			
Scorbolamid® EXTRA: tabl. powł. 300 mg+ 200 mg+ 50 mg - 20 szt.			
Salicylamide + Ascorbic acid + Rutoside + Zinc Polpharma			
Scorbolamid® EXTRA Hot: zaw. doust. [granulat] (300 mg+ 300 mg+ 50 mg+ 5 mg)/sasz. - 8 sasz.			
Zinc + Rutoside + Salicylamide + Ascorbic acid Polpharma			
Scorbolamid® na Gardło: tabl. do ssania - 16 szt.			
Ascorbic acid + Menthol + Thymus extract Polpharma			
▼ Seasonique: tabl. powł. 0,01 mg+ 0,15 mg/0,01 mg+ 0,03 mg - 91 szt. (84 szt./7 szt.)			
Ethinylestradiol + Levonorgestrel Theramex Ireland Limited			
O Sedam® 3: tabl. 3 mg - 30 szt.			
O Sedam® 6: tabl. 6 mg - 30 szt.			
Bromazepam Sandoz GmbH			
Seival®: tabl. powł. 25 mg - 28 szt.			
Agomelatine Bioplarm			
▼ Seebri Breezhaler: prosz. do inhal. [kaps.] 0,044 mg - 30 szt.			
Glycopyrronium bromide (1) Przewlekła obturacyjna choroba płuc - leczenie podtrzymujące u pacjentów powyżej 18 roku życia (2) Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w podtrzymującym leczeniu rozszerzającym oskrzela, w celu złagodzenia objawów choroby u dorosłych pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP). Novartis Europharm Limited			
▼ Segluromet: tabl. powł. 2,5 mg+ 1 g - 56 szt.			
▼ Segluromet: tabl. powł. 7,5 mg+ 1 g - 56 szt.			
Ertugliflozin + Metformin hydrochloride Merck Sharp & Dohme			
Segosana: kaps. twarde 30 mg - 10 szt.			
Segosana: kaps. twarde 45 mg - 10 szt.			
Segosana: kaps. twarde 75 mg - 10 szt.			
Osetamivir Zentiva			



Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:
2 mg x 15 tabl.

pluc, cukrzyca, przewlekłą niewydolnością nerek, wrodzonym lub nabytym niedoborem odporności, uogólnioną chorobą nowotworową, zakażeniem wirusem HIV, chorobą Hodgkina, jatrogenną immunosupresją, białaczką, szpiczakiem mnogim, przeszczerpem narządu łętego, reumatoidalnym zapaleniem stawów, łuszczycą, łuszczycowym zapaleniem stawów, nieswoistym zapaleniem jelit, zeszytyniającym zapaleniem stawów kregosłupa, stwardnieniem rozsianym, toczeniem układowym

W: Szczepionka jest wskazana do profilaktyki półpaśca (*herpes zoster*, HZ) oraz neuralgii półpaścowej (ang. PHN) u: osób w wieku 50 lat i starszych; osób w wieku 18 lat i starszych, o zwiększonym ryzyku zachorowania na półpaśiec. Szczepionkę należy stosować zgodnie z oficjalnymi zaleceniami. GlaxoSmithKline Biologicals S.A.

Siarczan protaminy 1%: inj. doż. [roztw.] **10 mg/ml** - 1 amp. 5 ml

Protamine sulphate Biomed Warszawa

Sidretella 20: tabl. powł. **0,02 mg+ 3 mg** - 21 szt. Rx 100% **23,85**

Sidretella 30: tabl. powł. **0,03 mg+ 3 mg** - 21 szt. Rx 100% **23,85**

Ethinylestradiol + Drospirenone Zentiva

Sigletic: tabl. powł. **100 mg** - 28 szt. Rx 100% **30,34**

Sigletic: tabl. powł. **100 mg** - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ **8,40**

Sigletic: tabl. powł. **100 mg** - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ **8,40**

Stiaglipin (1) W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych z cukrzycą typu 2 w celu poprawy kontroli glikemii: w monoterapii: u pacjentów nieodpowiednio kontrolowanych wyłącznie dietą i ćwiczeniami fizycznymi, u których stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; w dwulekowej terapii doustnej w skojarzeniu z metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie metforminy nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; pochodną sulfonilmoocznika w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maksymalnie tolerowanej dawki pochodnej sulfonilmoocznika nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii oraz w przypadku, gdy stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; agonista receptora aktywowanego przez proliferatory peroksykomów typu gamma (PPAR γ) (tj. tiadiazolidynedionem), jeśli zastosowanie agonisty receptora PPAR γ jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z agonistą receptora PPAR γ w monoterapii nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii; w trójskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: pochodną sulfonilmoocznika i metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie tych produktów leczniczych nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; agonista receptora PPAR γ i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPAR γ jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt jest także wskazany do stosowania jako lek uzupełniający w stosunku do insuliny (z metforminą lub bez), kiedy dieta i ćwiczenia fizyczne w połączeniu ze stałą dawką insuliny nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii. (2) Pacjenci 65+

▼ Signifor: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] **20 mg** - 1 fioł. (+1 amp.-strzyk. rozp. 2 ml) **NOWOSĆ**

▼ Signifor: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] **30 mg** - 1 fioł. (+1 amp.-strzyk. rozp. 2 ml) **NOWOSĆ**

▼ Signifor: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] **40 mg** - 1 fioł. (+1 amp.-strzyk. rozp. 2 ml) **NOWOSĆ**

▼ Signifor: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] **60 mg** - 1 fioł. (+1 amp.-strzyk. rozp. 2 ml) **NOWOSĆ**

Pasireotide (1) Program lekowy: leczenie akromegalii pasyreotydem, Program lekowy: leczenie choroby Cushinga (2) Program lekowy: leczenie choroby Cushinga (3) Program lekowy: leczenie akromegalii pasyreotydem

W: Leczenie dorosłych pacjentów z akromegalią, u których leczenie chirurgiczne nie jest możliwe lub nie spowodowało wyleczenia i którzy nie uzyskali odpowiedniej kontroli nad chorobą podczas leczenia innym analogiem somatostatyn. Leczenie choroby Cushinga u dorosłych pacjentów, u których leczenie chirurgiczne nie jest możliwe lub u których leczenie chirurgiczne zakończyło się niepowodzeniem. Dawka 60 mg jest przeznaczona do stosowania wyłącznie w leczeniu akromegalii.

○ Signopam®: tabl. **10 mg** - 20 szt. ◆

Temazepam Polfa Tarchomin SA

Silamil: tabl. powł. **5 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

Silamil: tabl. powł. **10 mg** - 30 szt. ◆

zy w wieku od 1. rz. do 17 lat z tętnicznym nadciśnieniem płucnym. Wykazano skuteczność działania produktu leczniczego pod względem poprawy wydolności wysiłkowej lub hemodynamicznej w pierwotnych postaciach nadciśnienia płucnego oraz wtórnych, związanych z wrodzoną wadą serca.

Sildenafil Bluefish: tabl. powł. **100 mg** - 4 szt. Rx 100% **8,77**

Sildenafil Bluefish Pharmaceuticals AB

Sildenafil Genoptim: tabl. powł. **100 mg** - 4 szt. Rx 100% **24,98**

Sildenafil Genoptim: tabl. powł. **100 mg** - 8 szt. Rx 100% **43,20**

Sildenafil Synoptis Pharma

Sildenafil Medical Valley: tabl. powł. **100 mg** - 4 szt. Rx 100% **7,00**

Sildenafil Medical Valley Invest AB

Sildenafil PPH: tabl. powł. **50 mg** - 4 szt. Rx 100% **27,10**

Sildenafil PPH: tabl. powł. **50 mg** - 8 szt. Rx 100% **39,07**

Sildenafil PPH: tabl. powł. **50 mg** - 12 szt. Rx 100% **56,92**

Sildenafil PPH: tabl. powł. **100 mg** - 4 szt. Rx 100% **33,90**

Sildenafil PPH: tabl. powł. **100 mg** - 8 szt. Rx 100% **37,70**

Sildenafil PPH: tabl. powł. **100 mg** - 12 szt. Rx 100% **57,29**

Sildenafil Polpharma

Sildenafil Ranbaxy: tabl. powł. **100 mg** - 4 szt. Rx 100% **11,06**

Sildenafil Ranbaxy: tabl. powł. **100 mg** - 8 szt. Rx 100% **23,69**

Sildenafil Ranbaxy o SUN PHARMA company

Sildenafil ratiopharm: tabl. powł. **50 mg** - 4 szt. Rx 100% **70,13**

Sildenafil ratiopharm: tabl. powł. **100 mg** - 4 szt. Rx 100% **74,81**

Sildenafil Ratiopharm

Sildenafil Sandoz: tabl. powł. **100 mg** - 4 szt. Rx 100% **55,67**

Sildenafil Sandoz GmbH

Sildenafil SymPhar: tabl. powł. **50 mg** - 4 szt. Rx 100% **9,56**

Sildenafil SymPhar: tabl. powł. **100 mg** - 4 szt. Rx 100% **19,12**

Sildenafil SymPhar: tabl. powł. **100 mg** - 12 szt. Rx 100% **47,15**

Sildenafil Symphar

Sildenafil Teva: tabl. powł. **100 mg** - 4 szt. Rx 100% **32,98**

Sildenafil Teva: tabl. powł. **100 mg** - 8 szt. Rx 100% **65,93**

Sildenafil Teva Pharmaceuticals Polska

Sildenafil Zentiva: tabl. powł. **20 mg** - 90 szt. Rx 100% **228,96**

Sildenafil (1) Program lekowy: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP)

W: Dorosli. Leczenie dorosłych pacjentów z tętnicznym nadciśnieniem płucnym sklasyfikowanym według WHO jako klasa II i III, produkt leczniczy stosuje się w celu poprawy wydolności wysiłkowej. Wykazano skuteczność działania produktu leczniczego w pierwotnych postaciach nadciśnienia płucnego, oraz wtórnych związanych z chorobami tkanki łącznej. **Dzieci i młodzież:** Leczenie dzieci i młodzieży w wieku 1-17 lat o mc. >20 kg z tętnicznym nadciśnieniem płucnym. Wykazano skuteczność działania produktu leczniczego pod względem poprawy wydolności wysiłkowej lub hemodynamicznej w pierwotnych postaciach nadciśnienia płucnego oraz wtórnych związanych z wrodzoną wadą serca.

Sildenafil (Sildenafil Axxon): tabl. powł. **100 mg** - 4 szt. Rx 100% **10,56**

Sildenafil Aristo Pharma

Sildenafil: 100% **10,13**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **3,40**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **3,40**

Sildenafil: 100% **19,21**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **5,76**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **5,76**

Sildenafil: 100% **52,51**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 100% **52,51**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 100% **52,51**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 100% **52,51**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 100% **52,51**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 100% **52,51**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 100% **52,51**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 100% **52,51**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 100% **52,51**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 100% **52,51**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 100% **52,51**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Sildenafil: 30%⁽¹⁾ **15,75**

Silvercel Hydro-Alginate: opatrunek leczniczy **10x20 cm** - 1 szt. WM 100% **42,08**

Silvercel Hydro-Alginate: opatrunek leczniczy **10x20 cm** - 1 szt. WM 30%⁽¹⁾ **12,62**

Silvercel Hydro-Alginate: opatrunek leczniczy **11x11 cm** - 1 szt. WM 100% **26,78**

Silvercel Hydro-Alginate: opatrunek leczniczy **11x11 cm** - 1 szt. WM 30%⁽¹⁾ **8,03**

Emplastr antimicrobiotica (1) Przewlekłe owrzodzenia Johnson & Johnson

Simbrinza: krople do oczu [zaw.] **(10 mg+ 2 mg/ml)** - 1 but. 5 ml ◆ Rx 100% **77,00**

Brinzolamid + Brimonidina tartarata Novartis Europharm Limited

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (4 blist.) Rx 100% **12,50**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 100% **8,37**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**

Simcovas: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt. (2 blistry) Rx 30%⁽¹⁾ **4,70**



ZAKODOWANY DO WALKI
Z ZAKAŻENIEM

Simratio 10: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	6,89
		30% ⁽¹⁾	5,06
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Simratio 20: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	12,77
		30% ⁽¹⁾	25,30
		DZ ⁽²⁾	17,96
		S ⁽³⁾	bezpł.
Simratio 40: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	17,96
		30% ⁽¹⁾	17,96
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Simvastatin (1)W: Leczenie pierwotnej hipercholesterolemii lub mieszanej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety, kiedy reakcja na dietę lub inne niefarmakologiczne metody leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczająca. Leczenie rodzinnej homocygotycznej hipercholesterolemii jako uzupełnienie diety i innego leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. aferazy LDL), lub jeśli takie metody leczenia są niewłaściwe lub niedostępne. Zapobieganie zdarzeniom ze strony układu sercowo-naczyniowego. Zmniejszenie umieralności i chorobowości ze strony układu sercowo-naczyniowego u pacjentów z jawną miażdżycą naczyń mięśnia sercowego lub cukrzycą, z prawidłowym lub podwyższonym stężeniem cholesterolu jako leczenie wspomagające mające na celu skorygowanie innych czynników ryzyka lub uzupełnienie innej terapii zapobiegającej chorobom serca. **WP:** Ciężka 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+

Simulec[®]: inf. doż./inj. [prosz.+ rozp.] 20 mg - 1 fiol.+ rozp.

Basiliximab

Simvacard [®] 10: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	6,25
		30% ⁽¹⁾	4,42
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Simvacard [®] 20: tabl. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	11,07
		30% ⁽¹⁾	7,40
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Simvacard [®] 40: tabl. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	21,74
		30% ⁽¹⁾	14,40
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Simvastatin (1)W: Hipercholesterolemia. Leczenie pierwotnej hipercholesterolemii lub mieszanej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety, kiedy reakcja na dietę lub inne niefarmakologiczne metody leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczająca. Leczenie homocygotycznej hipercholesterolemii rodzinnej w połączeniu z dietą i innymi metodami leczenia obniżającego stężenie lipidów (np. aferazy LDL) lub gdy inne metody leczenia są niewłaściwe lub niedostępne. Zapobieganie zdarzeniom ze strony układu sercowo-naczyniowego. Zmniejszenie zachorowań i umieralności na choroby układu sercowo-naczyniowego u pacjentów z jawną miażdżycą naczyń serca lub cukrzycą, z prawidłowym lub podwyższonym stężeniem cholesterolu, jako leczenie wspomagające, mające na celu skorygowanie innych czynników ryzyka lub uzupełnienie innej terapii zapobiegającej chorobom serca. **WP:** Ciężka 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+

Simvachol [®] : tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	5,06
		30% ⁽¹⁾	2,91
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Simvachol [®] : tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	9,23
		30% ⁽¹⁾	5,00
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Simvastatin (1)W: Leczenie pierwotnej hipercholesterolemii lub mieszanej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety, kiedy reakcja na dietę lub inne niefarmakologiczne metody leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczająca. Leczenie rodzinnej homocygotycznej hipercholesterolemii jako uzupełnienie diety i innego leczenia obniżającego stężenie lipidów (np. aferazy LDL) lub jeśli takie metody leczenia są niewłaściwe lub niedostępne. Zmniejszenie zachorowań i umieralności na choroby układu sercowo-naczyniowego u pacjentów z jawną miażdżycą naczyń serca lub cukrzycą, z prawidłowym lub podwyższonym stężeniem cholesterolu, jako leczenie wspomagające, mające na celu skorygowanie innych czynników ryzyka lub uzupełnienie innej terapii zapobiegającej chorobom serca. **WP:** Ciężka 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+

Simvagen 20: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	7,35
		30% ⁽¹⁾	3,68
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Simvagen 40: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,87
		30% ⁽¹⁾	6,53
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Simvastatin (1)W: Hipercholesterolemia. Leczenie pierwotnej hipercholesterolemii lub mieszanej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety, kiedy reakcja na dietę lub inne niefarmakologiczne metody leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczająca; leczenie rodzinnej homocygotycznej hipercholesterolemii ja-

ko uzupełnienie diety i innego leczenia obniżającego stężenie lipidów (np. aferazy LDL) lub jeśli takie metody leczenia są niewłaściwe lub niedostępne. **Zapobieganie zdarzeniom ze strony układu sercowo-naczyniowego:** zmniejszenie zachorowań i umieralności na choroby układu sercowo-naczyniowego u pacjentów z jawną miażdżycą naczyń serca lub cukrzycą, z prawidłowym lub podwyższonym stężeniem cholesterolu, jako leczenie wspomagające, mające na celu skorygowanie innych czynników ryzyka lub uzupełnienie innej terapii zapobiegającej chorobom serca. **WP:** Ciężka 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+

SimvaHEXAL 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,21
		30% ⁽¹⁾	5,24
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
SimvaHEXAL 20: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,67
		30% ⁽¹⁾	9,74
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
SimvaHEXAL 40: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,36
		30% ⁽¹⁾	16,49
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Simvastatin (1)W: Hipercholesterolemia. Leczenie hipercholesterolemii pierwotnej lub złożonej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety, gdy dieta i inne metody postępowania niefarmakologicznego (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) są niewystarczające. Leczenie rodzinnej hipercholesterolemii homocygotycznej, jako uzupełnienie diety i innego leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. aferazy LDL) lub gdy metody te są niewłaściwe. Zapobieganie zdarzeniom ze strony układu sercowo-naczyniowego. Zmniejszenie umieralności i zachorowalności na choroby serca i naczyń u pacjentów z objawową miażdżycową chorobą układu sercowo-naczyniowego lub cukrzycą, z prawidłowym lub zwiększonym 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 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+

Simvastatin Aurovitas: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	4,26
		30% ⁽¹⁾	1,28
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Simvastatin Aurovitas: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	7,63
		30% ⁽¹⁾	2,29
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Simvastatin (1)W: Leczenie hipercholesterolemii pierwotnej lub mieszanej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety, kiedy reakcja na dietę lub inne niefarmakologiczne metody leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) jest niewystarczająca. Leczenie rodzinnej homocygotycznej hipercholesterolemii jako uzupełnienie diety i innego leczenia obniżającego stężenie lipidów (np. aferazy LDL) lub jeśli takie metody leczenia są niewłaściwe. Zmniejszenie zachorowań i umieralności na choroby układu sercowo-naczyniowego u pacjentów z jawną miażdżycą naczyń serca lub cukrzycą, z prawidłowym lub podwyższonym stężeniem cholesterolu, jako leczenie wspomagające, mające na celu skorygowanie innych czynników ryzyka lub uzupełnienie innej terapii zapobiegającej chorobom serca. **WP:** Ciężka 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+

Simvastatin Bluefish: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	4,68
		30% ⁽¹⁾	2,85
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Simvastatin Bluefish: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	6,72
		30% ⁽¹⁾	3,05
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Simvastatin Bluefish: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,12
		30% ⁽¹⁾	3,19
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Simvastatin Bluefish: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	11,70
		30% ⁽¹⁾	4,36
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Simvastatin (1)W: Leczenie hipercholesterolemii pierwotnej lub mieszanej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety, kiedy reakcja na dietę lub inne niefarmakologiczne metody leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) jest niewystarczająca. Leczenie rodzinnej homocygotycznej hipercholesterolemii jako uzupełnienie diety i innego leczenia obniżającego stężenie lipidów (np. aferazy LDL) lub jeśli takie metody leczenia są niewłaściwe. Zmniejszenie zachorowań i umieralności na choroby układu sercowo-naczyniowego u pacjentów z jawną miażdżycą naczyń serca lub cukrzycą, z prawidłowym lub podwyższonym stężeniem cholesterolu, jako leczenie wspomagające, mające na celu skorygowanie innych czynników ryzyka lub uzupełnienie innej terapii zapobiegającej chorobom serca. **WP:** Ciężka 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 antyretrowi-

rusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Simvastatinum Accord: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
		DZ ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	X
Simvastatinum Accord: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
		DZ ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	X
Simvastatinum Accord: tabl. powł. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
		DZ ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	X
Simvastatinum Accord: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
		DZ ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	X
Simvastatinum Accord: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
		DZ ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	X
Simvastatinum Accord: tabl. powł. 20 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
		DZ ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	X
Simvastatinum Accord: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
		DZ ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	X
Simvastatinum Accord: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
		DZ ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	X
Simvastatinum Accord: tabl. powł. 40 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
		DZ ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	X

Simvastatin	Rx	100%	7,54
		30% ⁽¹⁾	5,14
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Simvastaterol [®] : tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,29
		30% ⁽¹⁾	9,56
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Simvastaterol [®] : tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,55
		30% ⁽¹⁾	17,29
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Simvastaterol [®] : tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	17,29
		30% ⁽¹⁾	17,29
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Simvastatin (1)W: Hipercholesterolemia. Leczenie pierwotnej hipercholesterolemii lub mieszanej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety, kiedy reakcja na dietę lub inne niefarmakologiczne metody leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) jest niewystarczająca. Leczenie rodzinnej homocygotycznej hipercholesterolemii jako uzupełnienie diety i innego leczenia obniżającego stężenie lipidów (np. aferazy LDL) lub jeśli takie metody leczenia są niewłaściwe lub niedostępne. Zapobieganie zdarzeniom ze strony układu sercowo-naczyniowego. Zmniejszenie zachorowań i umieralności na choroby układu sercowo-naczyniowego u pacjentów z jawną miażdżycą naczyń serca lub cukrzycą, z prawidłowym lub podwyższonym stężeniem cholesterolu, jako leczenie wspomagające stosowane wraz z działaniami mającymi na celu skorygowanie innych czynników ryzyka oraz innymi sposobami terapii zapobiegającej chorobom serca. **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+

Singulair [®] 4: tabl. do rozgr. i żucia 4 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
		DZ ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	X
Singulair [®] 5: tabl. do rozgr. i żucia 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
		DZ ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	X

Singulair [®] 10: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
		DZ ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	X

Sinora: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 1 ml	Lz	100%	86,40
		30% ⁽¹⁾	172,80
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Sinora: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 10 amp. 4 ml	Lz	100%	126,00
		30% ⁽¹⁾	126,00
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Noradrenaline	Rx	100%	11,32
		30% ⁽¹⁾	11,32
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Siofo [®] 500: tabl. powł. 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	5,11
		30% ⁽¹⁾	4,42
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Siofo [®] 500: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	8,55
		30% ⁽¹⁾	3,96
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Siofo [®] 500: tabl. powł. 500 mg - 90 szt.	Rx	100%	12,38
		30% ⁽¹⁾	3,90
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Siofo [®] 500: tabl. powł. 500 mg - 120 szt.	Rx	100%	16,17
		30% ⁽¹⁾	3,80
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Siofo [®] 850: tabl. powł. 850 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,40
		30% ⁽¹⁾	3,98
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Siofo [®] 850: tabl. powł. 850 mg - 60 szt.	Rx	100%	13,88
		30% ⁽¹⁾	3,84
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Siofo [®] 850: tabl. powł. 850 mg - 90 szt.	Rx	100%	20,29
		30% ⁽¹⁾	4,52
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

W trosce o pacjenta z migreną!

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

SmofKabiven Low Osmo Peripheral: inf. [emulsja] - 3 wor. 2500 ml	Rx	100%	X
SmofKabiven Low Osmo Peripheral: inf. [emulsja] - 4 wor. 1400 ml	Rx	100%	X
SmofKabiven Low Osmo Peripheral: inf. [emulsja] - 4 wor. 1950 ml	Rx	100%	X
SmofKabiven Low Osmo Peripheral: inf. [emulsja] - 5 wor. 850 ml	Rx	100%	X
Glucose + Fats + Electrolytes + Amino acids Fresenius Kabi			
Sobycombi: tabl. 5/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	18,14
Sobycombi: tabl. 5/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	29,09
Sobycombi: tabl. 10/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	25,33
Sobycombi: tabl. 10/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	36,27
Bisoprolol + Amlodipine Krka			
Sobycor: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,01
Sobycor: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,16
	R ⁽¹⁾		3,86
	DZ ⁽²⁾		bezpł.
	S ⁽³⁾		bezpł.
Sobycor: tabl. powł. 5 mg - 60 szt.	Rx	100%	13,46
	R ⁽¹⁾		3,65
	DZ ⁽²⁾		bezpł.
	S ⁽³⁾		bezpł.
Sobycor: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,46
	R ⁽¹⁾		3,65
	DZ ⁽²⁾		bezpł.
	S ⁽³⁾		bezpł.
Sobycor: tabl. powł. 10 mg - 60 szt.	Rx	100%	25,72
	R ⁽¹⁾		6,40
	DZ ⁽²⁾		bezpł.
	S ⁽³⁾		bezpł.

Bisoprolol fumarate (1) W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Leczenie choroby niedokrwiennej serca (dławicy piersiowej). Leczenie przewlekłej stabilnej niewydolności serca z osłabieniem czynności skurczowej lewej komory w skojarzeniu z inhibitorami ACE, lekami moczopędnymi i ewentualnie glikozydami naparstnicy. **WP:** Tachyarytmie nadkomorowe u pacjentów powyżej 6 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Sodium Chloride BRAUN 0,9%: inf. [roztw.] 9 mg/ml - 10 but. 100 ml	Rx	100%	11,95
Sodium Chloride BRAUN 0,9%: inf. [roztw.] 9 mg/ml - 10 poj. 250 ml	Rx	100%	3,44
Sodium Chloride BRAUN 0,9%: inf. [roztw.] 9 mg/ml - 10 poj. 500 ml	Rx	100%	3,12
Sodium Chloride BRAUN 0,9%: inf. [roztw.] 9 mg/ml - 10 but. 500 ml	Rx	100%	3,49
Sodium Chloride BRAUN 0,9%: inf. [roztw.] 9 mg/ml - 6 but. 1 l	Rx	100%	X

Sodium chloride
B. Braun Melsungen

Softacor®: krople do oczu 3,35 mg/ml - 30 minim. ◆
Thea Polska

Softeye Blepha: chusteczki okulistyczne - 14 szt.
W/Md 100% 30,83
Polpharma

Softeye Blepha Plus: chusteczki okulistyczne - 14 szt. (+ ogrzewalny kompres)
W/Md 100% 35,87
Polpharma

Softeye Duo: krople do oczu - 1 op. 10 ml
W/Md 100% 35,13
Polpharma

Softeye Gel: żel - 20 poj. 0,4 ml
W/Md 100% 27,84
Polpharma

Softeye Lipid: emulsja - 20 poj. 0,3 ml
W/Md 100% 35,88
Polpharma

Softeye Net: żel - 20 poj. 0,4 ml
W/Md 100% 37,48
Polpharma

Solacutan: żel 30 mg/g - 1 op. 26 g
Rx 100% 125,00
Sun Farm

Solderol: tabl. powł. 7000 j.m. - 8 szt.
Rx 100% 27,67

Solderol: tabl. powł. 7000 j.m. - 12 szt.
Rx 100% X

Solderol: tabl. powł. 7000 j.m. - 32 szt.
Rx 100% 29,00

Solderol: tabl. powł. 30000 j.m. - 2 szt.
Rx 100% 50,90

Solderol: tabl. powł. 30000 j.m. - 8 szt.
Rx 100% 50,90
LEK-AM

Soliant®: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆

Soliant®: tabl. 200 mg - 30 szt. ◆

Soliant®: tabl. 400 mg - 30 szt. ◆

Amisulpride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia (3) Pacjenci 65+

W: Amisulpryd stosowany jest w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii z objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia myślenia) i/lub objawami negatywnymi (takimi jak: stopienie uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne), w tym także u chorych z przewagą objawów negatywnych.

Soliant® - (IR): tabl. powł. 400 mg - 30 szt.

Amisulpride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia (3) Pacjenci 65+

W: Amisulpryd stosowany jest w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii z objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia myślenia) i/lub objawami negatywnymi (takimi jak: stopienie uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne), w tym także u chorych z przewagą objawów negatywnych.

Soliant® - (IR): tabl. powł. 400 mg - 30 szt. ◆

Soliant® - (IR): tabl. powł. 400 mg - 30 szt. ◆

Amisulpride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia (3) Pacjenci 65+

W: Amisulpryd stosowany jest w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii z objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia myślenia) i/lub objawami negatywnymi (takimi jak: stopienie uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne), w tym także u chorych z przewagą objawów negatywnych.

Solifenacin Medreg: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆

Solifenacin succinate (1) Zespół pęcherza nadreaktywnego (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie objawów naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego.

Solifenacin Stada: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆

Solifenacin Stada: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆

Solifenacin succinate

Solifurin: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆

Solifurin: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆

Solifenacin succinate (1) Zespół pęcherza nadreaktywnego (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie objawów naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego.

Solinco: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆

Solinco: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆

Solifenacin succinate (1) Zespół pęcherza nadreaktywnego (2) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych w leczeniu objawom naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego.

Soliris: inf. [konc. do przyg. roztw.] 300 mg - 1 fiol. 30 ml

Eculizumab (1) Program lekowy: leczenie atypowego zespołu hemolityczno-mocznicyjnego (aHUS), Program lekowy: leczenie nocej napadowej hemoglobinurii (PNH)

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych i dzieci z: napadową nocną hemoglobinurią (PNH, ang. paroxysmal nocturnal hemoglobinuria). Dowody klinicznych korzyści wykazano u pacjentów z hemolizą z jednym lub kilkoma objawami klinicznymi wskazującymi na dużą aktywność choroby, niezależnie od wcześniejszych przetoczeń lub bez przetoczeń. Atypowym zespołem hemolityczno-mocznicyjnym (aHUS, ang. atypical hemolytic uremic syndrome). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych z: oporna na leczenie uogólniona miastenia rzekoma (gMG, ang. generalized myasthenia gravis) u pacjentów z dodatnim wynikiem badań na obecność przeciwciał przeciwko receptorowi acetylocholinowemu (AChR, ang. acetylcholine receptor). Chorobą ze spektrum zapalenia nerwów wzrokowych i rdzenia kręgowego (NMOSD, ang. neuromyelitis optica spectrum disorder) u pacjentów z dodatnim wynikiem badania na obecność przeciwciał przeciw akwaporynie 4 (AQP4, ang. aquaporin-4) w przypadku rzutowego przebiegu choroby.

Solitombo: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 6 mg+ 0,4 mg - 30 szt. ◆ **nowosca**

Solifenacin succinate + Tamsulosin hydrochloride (1) Leczenie umiarkowanych i ciężkich objawów w fazie napalenia pęcherza i w fazie opróżnienia pęcherza, związanych z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego u mężczyzn, którzy niewystarczająco odpowiadają na leczenie w monoterapii (2) Pacjenci 65+

W: Leczenie umiarkowanych i ciężkich objawów w fazie napalenia pęcherza (parcie naglące, częstomoczu) i w fazie opróżnienia pęcherza, związanych z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH) u mężczyzn, którzy niewystarczająco odpowiadają na leczenie w monoterapii.

Rx 100% 114,92
DZ⁽¹⁾ bezpł.
R⁽²⁾ 3,20
S⁽³⁾ bezpł.

Rx 100% 110,34
DZ⁽¹⁾ bezpł.
R⁽²⁾ 3,20
S⁽³⁾ bezpł.

Rx 100% 110,46
DZ⁽¹⁾ bezpł.
R⁽²⁾ 3,20
S⁽³⁾ bezpł.

Rx 100% 110,34
DZ⁽¹⁾ bezpł.
R⁽²⁾ 3,20
S⁽³⁾ bezpł.

Rx 100% 35,29
30%⁽¹⁾ 10,59
S⁽²⁾ bezpł.

Rx 100% X

Rx 100% 36,14
100% 36,14
30%⁽¹⁾ 11,44
S⁽²⁾ bezpł.

Rx 30%⁽¹⁾ 10,87
S⁽²⁾ bezpł.

Rx 100% 18,85
30%⁽¹⁾ 6,50
S⁽²⁾ bezpł.

Rx 100% 35,57
30%⁽¹⁾ 10,87
S⁽²⁾ bezpł.

Rx-z 100% 14597,00
B⁽¹⁾ bezpł.

Rx 100% 39,94
30%⁽¹⁾ 11,98
S⁽²⁾ bezpł.

Soloxelam: roztw. do stos. w j. ustnej 2,5 mg/0,5 ml - 4 strzyk. 0,5 ml ◆

Soloxelam: roztw. do stos. w j. ustnej 5 mg/1 ml - 4 strzyk. 1 ml ◆

Soloxelam: roztw. do stos. w j. ustnej 7,5 mg/1,5 ml - 4 strzyk. 1,5 ml ◆

Soloxelam: roztw. do stos. w j. ustnej 10 mg/2 ml - 4 strzyk. 2 ml ◆

Midazolol (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Przedłużone, ostre napady drgawkowe u niemowląt, dzieci i młodzieży (od 6 miesięcy do 18 lat)

W: Leczenie przedłużonych, ostrych napadów drgawkowych u niemowląt, małych dzieci, dzieci i młodzieży (od 3 m-cy do 18 lat). Produkt mogą podawać rodzice/opiekunowie wyłącznie pacjentom, u których rozpoznano padaczkę. U niemowląt w wieku 3-6 m-cy leczenie należy prowadzić w szpitalu, gdzie możliwe jest monitorowanie stanu pacjenta oraz dostępny jest sprzęt do resuscytacji.

Solu-Medrol: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 40 mg - 1 fiol. prosz. (+ rozp.)

Solu-Medrol: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 125 mg - 1 fiol. prosz. (+ rozp.)

Solu-Medrol: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 250 mg - 1 fiol. prosz. (+ rozp.)

Solu-Medrol: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fiol.+ rozp. 8 ml

Solu-Medrol: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 mg - 1 fiol.+ rozp. 16 ml

Methylprednisolone (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Zaostrożenie w przebiegu stwardnienia rozsianego (3) Pacjenci 65+

W: Glikokortykosteroidy powinny być stosowane tylko objawowo, z wyjątkiem przypadków zaburzeń endokrynologicznych, kiedy są stosowane w leczeniu substytucyjnym. Zaburzenia endokrynologiczne: pierwotna lub wtórna niedoczynność kory nadnerczy (w określonych okolicznościach, w skojarzeniu z mineralokortykosteroidami); ostro niedoczynność kory nadnerczy (może być konieczne podawanie w skojarzeniu z mineralokortykosteroidami); leczenie stanu wstrząsu; wywołanego niewydolnością kory nadnerczy, albo wstrząsu niedowładującego na konwencjonalne leczenie, w razie potwierdzenia lub podejrzenia niewydolności kory nadnerczy (w przypadkach kiedy niewskazane jest podanie mineralokortykosteroidów); przed zabiegami chirurgicznymi oraz w przypadku ciężkiej choroby lub urazu, u pacjentów ze zdiagnozowaną niewydolnością kory nadnerczy lub zmniejszonym poziomem hormonów nadnerczy; wrodzony przerost nadnerczy; nieropne zapalenie tarczycy; hiperkalcemia w przebiegu choroby nowotworowej. **Choroby reumatyczne.** Leczenie wspomagające do krótkotrwałego stosowania w czasie epizodu zaostrożenia lub pogorszenia stanu zdrowia w przebiegu: porażkowej zwyrodnieniowej stawów; zapalenia błony maziowej w przebiegu choroby zwyrodnieniowej stawów; reumatoidalnego zapalenia stawów (RZS), w tym w młodzieńczego RZS; ostrego i podostrego zapalenia kaletki (MZZ); zapalenia nadkłykcia; ostrego niewiśniętego zapalenia pochewki ścięgna; ostrego dnaowego zapalenia stawów; uszczykowego zapalenia stawów; zeszytwnięcia zapalenia stawów wrogostupa. **Układowe choroby tkanki łącznej.** W okresie zaostrożenia lub jako leczenie podtrzymujące w przebiegu: tocznia; łuszczynowatego zapalenia nerek (i zapalenia nerek w przebiegu tocznia); ostrego reumatycznego zapalenia mięśnia sercowego; układowego zapalenia wielomiesznego i zapalenia ścięgna mięśniowego; guzkowego zapalenia tętnic; zespołu Goodpasture'a. **Choroby dermatologiczne:** pęcherzyca; ciężka odmiana rumienia wielopostaciowego (zespół Stevens-Johnson'a); złuszczyca; zapalenie skóry; ciężka postać łojotokowego zapalenia skóry; ziarninaki grzybiasty. **Choroby alergiczne.** Leczenie ciężkich chorób alergicznych, w przypadku, kiedy inne metody leczenia są nieskuteczne: astma oskrzelowa; wyprysk kontaktowy (kontaktowe zapalenie skóry); atopowe zapalenie skóry; choroba poswiciowa; sezonowy lub całoroczny alergiczny nieżyt nosa; reakcja nadwrażliwości na leki; reakcje pokrzywkowe po transfuzji; ostre niezalany obrzęk krtani (lekkiem pierwszego wyboru jest epinefryna). **Choroby oczu.** Ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalne obejmujące oko i jego przydatki, takie jak: ropnie; zapalenie spojówek; zapalenie tęczówki, zapalenie ciała rzekawego; zapalenie naczyniówki i siatkówki; rozlane zapalenie błony naczyniowej tylnego odcinka oka i zapalenie naczyniówki; zapalenie nerwu wzrokowego; współzłuzne zapalenie błony naczyniowej; zapalenie w obrębie odcinka przedniego oka; alergiczne zapalenie spojówek; alergiczne brzożne owrozdzenia rogówki; zapalenie rogówki. **Choroby układu pokarmowego.** Jako leczenie układowe w zaostrożeniu przebiegu: wrzodziejącego zapalenia jelita grubego; choroby Leśniowskiego-Crohn'a. **Choroby układu oddechowego:** objawista sarkoidoza; beryloza; piorunująca lub rozsiana gruźlica płuc, jednocześnie z odpowiednim leczeniem chemioterapeutycznym przeciwgrzybiczym; zespół Loefflera niepodlegający leczeniu innymi środkami; zachłostowe zapalenie płuc; umiarkowane lub ciężkie zapalenie płuc wywołane przez *Pneumocystis carinii* u pacjentów z AIDS (jako leczenie wspomagające, gdy jest podane w ciągu pierwszych 72 h od wstępnego leczenia skierowanego przeciwko *Pneumocystis*). **Choroby hematologiczne:** nabyta (autoimmunologiczna) niedokrwistość hemolityczna; idiopatyczna plamica mała płytkowa u dorosłych (wyłącznie podawanie dożylnie; przeciwciała jest podawanie domięśniowo); wtórna małopłytkowość u dorosłych; niedobór erytroblastów w szpiku; wrodzona niedokrwistość hipoplasyjna. **Choroby nowotworowe.** Leczenie paliatywne: białaczki i chłoniaki u dorosłych; ostro białaczka u dzieci; poprawa jakości życia pacjentów z nowotworami w stadium terminalnym. **Obrzęki.** W celu wywołania diurezy albo remisji proteinurii w zespole nerczycowym bez mocznicy. **Układ nerwowy:** obrzęk mózgu związany z obecnością guza - pierwotny lub przerzutowy i/lub związanym z leczeniem chirurgicznym lub radioterapią; zaostrożenie w przebiegu stwardnienia rozsianego; ostre urazy rdzenia kręgowego. Leczenie należy rozpocząć w ciągu 8 h od urazu. **Inne wskazania:** gruźlicze zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych z blokiem podopajęczynkowym wraz z sytuacją zagrożenia blokiem podopajęczynkowym wraz z odpowiednią terapią przeciwwzrostową; włośnicza z zajęciem układu nerwowego lub mięśnia sercowego; przespierzanie narządów; zapobieganie nudnościom i wymiotom związanym z chemioterapią nowotworu. **Pfizer**

Solu-Medrol: Rx 100% 11,83

Solu-Medrol: Rx 100% 19,40

Solu-Medrol: Rx 100% 37,02

Solu-Medrol: Rx 100% 44,50
DZ⁽¹⁾ bezpł.
R⁽²⁾ 14,42
S⁽³⁾ bezpł.

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Solu-Medrol: Rx 100% X

Somatex - import interwencyjny: inf. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 3 mg - 1 fiol. 1 ml

Somatostatin
Lz 100% -
Pfizer



ZOLPIC zolpidem Daj owcom odpocząć.



Somatuline Autogel: inj. [roztw.] 60 mg - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx	100%	2837,21
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		100%	3771,24
		B ⁽²⁾	44,92
		B ⁽³⁾	48,12
		R ⁽⁴⁾	48,12
		S ⁽⁵⁾	bezpł.
		100%	4713,78
		B ⁽²⁾	bezpł.
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	4,27
		R ⁽⁴⁾	4,27
		S ⁽⁵⁾	bezpł.

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

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

Somatuline PR: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. zaw.] 30 mg - 1 fiol. s. subs. (+ zest.)	Rx	100%	X
---	----	------	---

Somavert: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 10 mg - 30 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	7933,46
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		100%	11900,20
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Somavert: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 15 mg - 30 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	15866,93
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Somavert: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 20 mg - 30 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	19833,66
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Somavert: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 25 mg - 30 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	19833,66
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Pegvisomant (1) Program lekowy: leczenie akromegalii pasywytydem
W: Leczenie dorosłych pacjentów z akromegalią, u których reakcja na leczenie operacyjne i/lub radioterapię była niewystarczająca, i u których odpowiednie leczenie analogami somatostatyn nie powodowało normalizacji stężeń IGF-1 lub nie tolerowali oni takiej terapii.

Soolantra: krem 10 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	48,00
---	----	------	-------

Soolantra: krem 10 mg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	X
---	----	------	---

Soprobe: aerozol inhal. [roztw.] 100 µg/dawkę - 1 inhal. (200 dawkę)	Rx	100%	28,45
---	----	------	-------

Soprobe: aerozol inhal. [roztw.] 200 µg/dawkę - 1 inhal. (200 dawkę)	Rx	100%	36,12
---	----	------	-------

Beclometasono dipropionate			
-----------------------------------	--	--	--

Sorafenib Accord: tabl. powł. 200 mg - 112 tabl.	Rx-z	100%	2066,36
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Sorafenib (1) Chemioterapia ICD-10: C.89.a.; C.89.b.; C.89.c.
W: Rak wątrobowokomórkowy. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu raka wątrobowokomórkowego. Rak nerkwokomórkowy. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu chorych z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym, u których nie powiodła się wcześniejsza terapia interferonem-α albo interleukiną-2 lub zostali uznani za niekwalifikujących się do takiej terapii.

Sorafenib G.L.: tabl. powł. 200 mg - 112 szt.	Rx-z	100%	2243,81
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Sorafenib (1) Chemioterapia ICD-10: C.89.a.; C.89.b.; C.89.c.
W: Rak wątrobowokomórkowy. Produkt jest wskazany w leczeniu raka wątrobowokomórkowego. Rak nerkwokomórkowy. Produkt jest wskazany w leczeniu chorych z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym, u których nie powiodła się wcześniejsza terapia interferonem-α albo interleukiną-2 lub zostali uznani za niekwalifikujących się do takiej terapii.

Sorafenib Pharmascience: tabl. powł. 200 mg - 112 szt.	Rx-z	100%	2117,88
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Sorafenib (1) Chemioterapia ICD-10: C.89.a.; C.89.b.; C.89.c.
W: Rak wątrobowokomórkowy. Produkt jest wskazany w leczeniu raka wątrobowokomórkowego. Rak nerkwokomórkowy. Produkt jest wskazany w leczeniu chorych z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym, u których nie powiodła się wcześniejsza terapia interferonem-α albo interleukiną-2 lub zostali uznani za niekwalifikujących się do takiej terapii.

Sorafenib Sandoz: tabl. powł. 200 mg - 112 szt.	Rx-z	100%	3205,44
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Sorafenib (1) Chemioterapia ICD-10: C.89.a.; C.89.b.; C.89.c.
W: Rak wątrobowokomórkowy. Produkt jest wskazany w leczeniu raka wątrobowokomórkowego. Rak nerkwokomórkowy. Produkt jest wskazany w leczeniu chorych z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym, u których nie powiodła się wcześniejsza terapia interferonem-α albo interleukiną-2 lub zostali uznani za niekwalifikujących się do takiej terapii.

Sorafenib Stada: tabl. powł. 200 mg - 112 szt.	Rx-z	100%	2083,54
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		100%	2072,09
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Sorafenib Stada: tabl. powł. **400 mg** - 56 szt.
Sarilumab (1) Chemioterapia ICD-10: C.89.a.; C.89.b.; C.89.c.
W: Rak wątrobowokomórkowy. Produkt jest wskazany w leczeniu raka wątrobowokomórkowego. Rak nerkwokomórkowy. Produkt jest wskazany w leczeniu chorych z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym, u których nie powiodła się wcześniejsza terapia interferonem-α albo interleukiną-2 lub zostali uznani za niekwalifikujących się do takiej terapii.

Sorafenib Zentiva: tabl. powł. 200 mg - 112 szt.	Rx-z	100%	3202,01
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Sorafenib (1) Chemioterapia ICD-10: C.89.a.; C.89.b.; C.89.c.
W: Produkt jest wskazany w leczeniu raka wątrobowokomórkowego. Produkt jest wskazany w leczeniu pacjentów z zaawansowanym rakiem nerkwokomórkowym, u których nie powiodła się wcześniejsza terapia interferonem-α albo interleukiną-2 lub zostali uznani za niekwalifikujących się do takiej terapii.

Sorbact® opatrunek adsorpcyjny: opatrunek adsorpcyjny 7x9 cm - 1 szt.	WMo	100%	X
---	-----	------	---

Sorbact® opatrunek adsorpcyjny: opatrunek adsorpcyjny 10x10 cm - 1 szt.	WMo	100%	X
---	-----	------	---

Sorbact® opatrunek adsorpcyjny: opatrunek adsorpcyjny 10x20 cm - 1 szt.	WMo	100%	X
---	-----	------	---

Sorbact® opatrunek żelowy adsorbujący bakterie 7,5x15 cm - 1 szt.	WMo	100%	X
---	-----	------	---

Sorbact® opatrunek żelowy adsorbujący bakterie 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WMo	100%	10,91
--	-----	------	-------

Emplastr microfibricum cellulosae	Symphar		
--	---------	--	--

Sorbact® opatrunek piankowy: opatrunek piankowy 15x15 cm - 1 szt.	WMo	100%	X
---	-----	------	---

Sorbact® opatrunek piankowy: opatrunek piankowy 10x10 cm - 1 szt.	WMo	100%	19,87
---	-----	------	-------

Sorbact® opatrunek piankowy: opatrunek piankowy 5x20 cm - 1 szt.	WMo	100%	21,56
--	-----	------	-------

Emplastr microfibricum cellulosae	Symphar		
--	---------	--	--

Sorbact® taśma z gazy: taśma z gazy wiążąca bakterie 2x50 cm - 1 szt.	WMo	100%	X
---	-----	------	---

Sorbact® taśma z gazy: taśma z gazy wiążąca bakterie 5x200 cm - 1 szt.	WMo	100%	X
--	-----	------	---

Emplastr microfibricum cellulosae	Symphar		
--	---------	--	--

Sorbalgon: opatrunek leczniczy 5x5 cm - 1 szt.	WM	100%	4,52
		30%	2,83
		B ⁽²⁾	2,11
		100%	10,84
		30%	4,11
		B ⁽²⁾	1,22
		100%	20,59
		30%	7,12
		B ⁽²⁾	1,35

Sorbalgon: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	10,84
		30%	4,11
		B ⁽²⁾	1,22

Sorbalgon: opatrunek leczniczy 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	20,59
		30%	7,12
		B ⁽²⁾	1,35

Emplastr alginatosa et hydrofibrica (1) Przewlekłe owrzodzenia (2) Epidermolizis bullosa
W: Przewlekłe i ostre rany (owrzodzenia żylakowate podudzi, odleżyny).

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

Ferrous sulphate + Ascorbic acid

Soreca: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	18,54
		30%	6,19
		S ⁽²⁾	bezpł.
		100%	34,95
		30%	10,49
		S ⁽²⁾	bezpł.

Soreca: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	10,49
		30%	3,49
		S ⁽²⁾	bezpł.

Solifenacin succinate (1) Zespół pęcherza nadreaktywnego (2) Pacjenci 65+
W: Leczenie objawowe nagłego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia nagłego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego.

Sorelex: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	38,90
		30%	11,67

Emplastr collagenosa (1) Przewlekłe owrzodzenia

Sorel® Plus: maść 50 µg/g - 1 tuba 30 g	Rx	100%	38,80
---	----	------	-------

Sortis® 10 - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	18,50
--	----	------	-------

Sortis® 20 - (IR): tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,70
--	----	------	-------

Atorvastatin

Sortis® 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,00
---	----	------	-------

Sortis® 20: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,00
---	----	------	-------

Sortis® 40: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	27,00
---	----	------	-------

Sortis® 80: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	39,00
---	----	------	-------

Atorvastatin

Sotahexal 40: tabl. 40 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	3,19
		100%	8,80
		30%	3,59
		S ⁽²⁾	bezpł.

Sotahexal 80: tabl. 80 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	3,19
		100%	8,80
		30%	3,59
		S ⁽²⁾	bezpł.

Sotahexal 160: tabl. 160 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	15,45
		30%	5,03
		S ⁽²⁾	bezpł.

Sotalol hydrochloride (1) W: Nadkomorowe i komorowe zaburzenia rytmu serca, zwłaszcza pod postacią częstokurczu komorowego. (2) Pacjenci 65+ Sandoz GmbH

Sotalol Aurovitas: tabl. 40 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	X
--	----	------	---

Sovaldi: tabl. powł. 400 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	X
---	------	------	---

Sofosbuvir	Gilead Sciences Poland		
-------------------	------------------------	--	--

Spamilan®: tabl. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	20,03
		30%	10,34
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	35,14
		30%	15,76
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Buspirone hydrochloride (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+
W: Produkt wskazany jest w krótkotrwałym leczeniu zaburzeń lękowych i łagodzeniu objawów lęku z towarzyszącą depresją lub bez depresji.

Spamilan® - (IR): tabl. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	27,64
		30%	8,29
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Buspirone hydrochloride (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+
W: Produkt wskazany jest w krótkotrwałym leczeniu zaburzeń lękowych i łagodzeniu objawów lęku z towarzyszącą depresją lub bez depresji.

Spamilan® - (IR): tabl. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	27,68
		30%	8,30
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Buspirone hydrochloride (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+
W: Produkt wskazany jest w krótkotrwałym leczeniu zaburzeń lękowych i łagodzeniu objawów lęku z towarzyszącą depresją lub bez depresji.

Spamilan® - (IR): tabl. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	X
---	----	------	---

Buspirone hydrochloride (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+
W: Produkt wskazany jest w krótkotrwałym leczeniu zaburzeń lękowych i łagodzeniu objawów lęku z towarzyszącą depresją lub bez depresji.

Spasmalgon: inj. [roztw.] (500 mg+ 2 mg+ 0,02 mg/ml) - 10 amp. 5 ml	Rx	100%	34,50
--	----	------	-------

Fenpiverinum bromide + Metamizole sodium + Pitofenone Sopharma

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

Alverine Syntexa

Spedra: tabl. 50 mg - 4 szt. ◆	Rx	100%	88,54
--	----	------	-------

Spedra: tabl. 100 mg - 4 szt. ◆	Rx	100%	102,78
---	----	------	--------

Spedra: tabl. 200 mg - 4 szt. ◆	Rx	100%	149,98
---	----	------	--------

Avanafil Menarini International

W trosce o pacjenta z migreną!

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

<p>Spiriva®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 18 µg/dawkę - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>116,33</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>43,32</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽²⁾</td><td>15,23</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	116,33		30% ⁽¹⁾	43,32		R ⁽²⁾	15,23		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Mieszanki wyciągów alergenowych: roztw. podjęzykowy [mieszanki wyciągów alergenowych 350-D.pter.D.far 50%/50%] - 2 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podtrzymującego</p>	<p>Starazolin® Alergia: krople do oczu [roztw.] 1 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆ OTC 100% 38,52</p> <p>Starazolin® Alergia: krople do oczu [roztw.] 1 mg/ml - 2 but. 5 ml ◆ OTC 100% 47,71</p>
Rx	100%	116,33													
	30% ⁽¹⁾	43,32													
	R ⁽²⁾	15,23													
	S ⁽³⁾	bezpł.													
<p>Spiriva®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 18 µg/dawkę - 30 szt. (+ inhal. HandiHaler) ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>116,33</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>43,32</td></tr> <tr><td></td><td>R⁽²⁾</td><td>15,23</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	116,33		30% ⁽¹⁾	43,32		R ⁽²⁾	15,23		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Mieszanki wyciągów alergenowych: roztw. podjęzykowy [mieszanki wyciągów alergenowych 350-D.pter.D.far 50%/50%] - 3 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podstawowego</p>	<p>Olopatadine Polfa Warszawa</p> <p>Starazolin® Free: krople do oczu [roztw.] 0,5 mg/ml - 1 but. 10 ml ◆ OTC 100% 25,29</p>
Rx	100%	116,33													
	30% ⁽¹⁾	43,32													
	R ⁽²⁾	15,23													
	S ⁽³⁾	bezpł.													
<p>Tiotropium (1)W: Tiotropium jest wskazany jako lek rozszerzający oskrzela w leczeniu podtrzymującym w celu złagodzenia objawów u pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP). (2)Ciężka postać POCHP z udokumentowanym badaniem spirometrycznym z wartością wskaźnika FEV₁ <50% oraz ujemną próbą rozkrczową (3)Pacjenci 65+</p>	<p>Boehringer Ingelheim</p> <table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>6,54</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>3,37</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	6,54		30% ⁽¹⁾	3,37		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Mieszanki wyciągów alergenowych: roztw. podjęzykowy [mieszanki wyciągów alergenowych 688-5 traw100%] - 2 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podtrzymującego</p> <p>Staloral 300 Mieszanki wyciągów alergenowych: roztw. podjęzykowy [mieszanki wyciągów alergenowych 688-5 traw100%] - 3 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podstawowego</p>	<p>Tetryzoline hydrochloride Polpharma</p> <p>Starazolin® HydroBalance PPH: krople do oczu [roztw.] 1 mg/ml - 2 op. 5 ml WMo 100% 23,00</p> <p>Starazolin® HydroBalance PPH: krople do oczu [roztw.] 1 mg/ml - 3 op. 5 ml WMo 100% 26,27</p>
Rx	100%	6,54													
	30% ⁽¹⁾	3,37													
	DZ ⁽²⁾	bezpł.													
	S ⁽³⁾	bezpł.													
<p>Spiroinol®: tabl. 25 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>12,01</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>3,24</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	12,01		30% ⁽¹⁾	3,24		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 605-Bylica100%] - 2 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podtrzymującego</p>	<p>Hyaluronate sodium Polfa Warszawa</p> <p>Starazolin® Hydro Forte: krople do oczu - 1 op. 10 ml WMo 100% 30,99</p> <p>Hyaluronic acid Polpharma</p>
Rx	100%	12,01													
	30% ⁽¹⁾	3,24													
	DZ ⁽²⁾	bezpł.													
	S ⁽³⁾	bezpł.													
<p>Spiroinol®: tabl. 25 mg - 100 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>24,64</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>9,57</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	24,64		30% ⁽¹⁾	9,57		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 605-Bylica100%] - 3 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podstawowego</p>	<p>Starazolin® Suche i Podrażnione Oczu: krople do oczu - 1 op. 10 ml WMo 100% 32,32</p> <p>Dexpantanol + Hyaluronate sodium Polpharma</p>
Rx	100%	24,64													
	30% ⁽¹⁾	9,57													
	DZ ⁽²⁾	bezpł.													
	S ⁽³⁾	bezpł.													
<p>Spiroinol®: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>22,84</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>6,16</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	22,84		30% ⁽¹⁾	6,16		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 605-Bylica100%] - 2 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podtrzymującego</p>	<p>Staveran®: tabl. powł. 40 mg - 20 szt. Rx 100% 3,91</p> <p>Staveran®: tabl. powł. 80 mg - 20 szt. Rx 100% 6,43</p>
Rx	100%	22,84													
	30% ⁽¹⁾	6,16													
	DZ ⁽²⁾	bezpł.													
	S ⁽³⁾	bezpł.													
<p>Spiroinol®: tabl. powł. 50 mg - 60 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>14,76</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>3,99</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	14,76		30% ⁽¹⁾	3,99		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 615-Brzoza100%] - 2 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podtrzymującego</p>	<p>Staveran®: tabl. powł. 120 mg - 20 szt. Rx 100% 8,67</p> <p>Staveran®: tabl. powł. 120 mg - 20 szt. Rx 100% 2,88</p>
Rx	100%	14,76													
	30% ⁽¹⁾	3,99													
	DZ ⁽²⁾	bezpł.													
	S ⁽³⁾	bezpł.													
<p>Spiroinol® 100: tabl. powł. 100 mg - 20 szt. ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx</td><td>100%</td><td>14,76</td></tr> <tr><td></td><td>30%⁽¹⁾</td><td>3,99</td></tr> <tr><td></td><td>DZ⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td></td><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx	100%	14,76		30% ⁽¹⁾	3,99		DZ ⁽²⁾	bezpł.		S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 615-Brzoza100%] - 3 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podstawowego</p>	<p>Verapamil hydrochloride (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych, dzieci i młodzieży: w leczeniu nadciśnienia tętniczego, w profilaktyce i leczeniu choroby wieńcowej, w tym: przewlekłej stabilnej dławicy piersiowej, niestabilnej dławicy piersiowej, dławicy Prinzmetala, dławicy po zawale mięśnia sercowego bez niewydolności serca, gdy nie jest wskazane stosowanie leków β-adrenolitycznych, w leczeniu zaburzeń rytmu serca, takich jak: napadów częstoskurcz nadkomorowy, migotanie lub trzepotanie przedsionków z szybkim przewodzeniem przedsionkowo-komorowym (z wyjątkiem zespołu Wolffa-Parkinsona-White'a [WPW]) lub zespołu Lowna-Ganonga-Levine'a [LGL]). (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>
Rx	100%	14,76													
	30% ⁽¹⁾	3,99													
	DZ ⁽²⁾	bezpł.													
	S ⁽³⁾	bezpł.													
<p>Spiroinolactone (1)W: Zastoinowa niewydolność serca. Marskość wątroby z wodobrzuchem i obrzękami. Wodobrzusze w przebiegu nowotworu złośliwego. Zespół nerczycowy. Diagnostyka i leczenie pierwotnego hiperaldosteronizmu. Leczenie nadciśnienia tętniczego, jako lek dodatkowy u pacjentów nieręgujących dostatecznie na inne leki przeciwnadciśnieniowe. Leczenie dzieci należy prowadzić wyłącznie pod nadzorem lekarza pediatry. Dane dotyczące stosowania u dzieci i młodzieży są ograniczone. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż.; pozwalała dysfunkcja skurczowa lewej komory (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>	<p>Gedeon Richter</p> <table border="1"> <tr><td>Rx-w</td><td>100%</td><td>957,87</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-w	100%	957,87		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 615-Brzoza100%] - 2 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podtrzymującego</p>	<p>Stayeran®: tabl. powł. 125 mg - 56 szt. ◆ Rx-z 100% X</p> <p>Bosentan Janssen-Cilag</p>						
Rx-w	100%	957,87													
	B ⁽¹⁾	bezpł.													
<p>▼Spravato®: aerozol do nosa [roztw.] 28 mg - 1 fioł. 28 mg ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-w</td><td>100%</td><td>957,87</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-w	100%	957,87		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 615-Brzoza100%] - 3 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podstawowego</p>	<p>Stediril 30: tabl. 0,03 mg+ 0,15 mg - 21 szt. Rx 100% 8,51</p> <p>Ethinylestradiol + Levonorgestrel (1)W: Zapobieganie ciąży. Pfizer</p>						
Rx-w	100%	957,87													
	B ⁽¹⁾	bezpł.													
<p>▼Spravato®: aerozol do nosa [roztw.] 28 mg - 1 fioł. 28 mg ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-w</td><td>100%</td><td>957,87</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-w	100%	957,87		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 615-Brzoza100%] - 2 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podtrzymującego</p>	<p>▼Steglatro: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 134,99</p> <p>▼Steglatro: tabl. powł. 15 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 271,00</p>						
Rx-w	100%	957,87													
	B ⁽¹⁾	bezpł.													
<p>▼Spravato®: aerozol do nosa [roztw.] 28 mg - 1 fioł. 28 mg ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-w</td><td>100%</td><td>957,87</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-w	100%	957,87		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 615-Brzoza100%] - 3 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podstawowego</p>	<p>▼Steglatro: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 134,99</p> <p>▼Steglatro: tabl. powł. 15 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 271,00</p>						
Rx-w	100%	957,87													
	B ⁽¹⁾	bezpł.													
<p>▼Spravato®: aerozol do nosa [roztw.] 28 mg - 1 fioł. 28 mg ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-w</td><td>100%</td><td>957,87</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-w	100%	957,87		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 615-Brzoza100%] - 2 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podtrzymującego</p>	<p>▼Steglatro: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 134,99</p> <p>▼Steglatro: tabl. powł. 15 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 271,00</p>						
Rx-w	100%	957,87													
	B ⁽¹⁾	bezpł.													
<p>▼Spravato®: aerozol do nosa [roztw.] 28 mg - 1 fioł. 28 mg ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-w</td><td>100%</td><td>957,87</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-w	100%	957,87		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 615-Brzoza100%] - 3 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podstawowego</p>	<p>▼Steglatro: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 134,99</p> <p>▼Steglatro: tabl. powł. 15 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 271,00</p>						
Rx-w	100%	957,87													
	B ⁽¹⁾	bezpł.													
<p>▼Spravato®: aerozol do nosa [roztw.] 28 mg - 1 fioł. 28 mg ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-w</td><td>100%</td><td>957,87</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-w	100%	957,87		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 615-Brzoza100%] - 2 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podtrzymującego</p>	<p>▼Steglatro: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 134,99</p> <p>▼Steglatro: tabl. powł. 15 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 271,00</p>						
Rx-w	100%	957,87													
	B ⁽¹⁾	bezpł.													
<p>▼Spravato®: aerozol do nosa [roztw.] 28 mg - 1 fioł. 28 mg ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-w</td><td>100%</td><td>957,87</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-w	100%	957,87		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 615-Brzoza100%] - 3 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podstawowego</p>	<p>▼Steglatro: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 134,99</p> <p>▼Steglatro: tabl. powł. 15 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 271,00</p>						
Rx-w	100%	957,87													
	B ⁽¹⁾	bezpł.													
<p>▼Spravato®: aerozol do nosa [roztw.] 28 mg - 1 fioł. 28 mg ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-w</td><td>100%</td><td>957,87</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-w	100%	957,87		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 615-Brzoza100%] - 2 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podtrzymującego</p>	<p>▼Steglatro: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 134,99</p> <p>▼Steglatro: tabl. powł. 15 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 271,00</p>						
Rx-w	100%	957,87													
	B ⁽¹⁾	bezpł.													
<p>▼Spravato®: aerozol do nosa [roztw.] 28 mg - 1 fioł. 28 mg ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-w</td><td>100%</td><td>957,87</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-w	100%	957,87		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 615-Brzoza100%] - 3 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podstawowego</p>	<p>▼Steglatro: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 134,99</p> <p>▼Steglatro: tabl. powł. 15 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 271,00</p>						
Rx-w	100%	957,87													
	B ⁽¹⁾	bezpł.													
<p>▼Spravato®: aerozol do nosa [roztw.] 28 mg - 1 fioł. 28 mg ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-w</td><td>100%</td><td>957,87</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-w	100%	957,87		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 615-Brzoza100%] - 2 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podtrzymującego</p>	<p>▼Steglatro: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 134,99</p> <p>▼Steglatro: tabl. powł. 15 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 271,00</p>						
Rx-w	100%	957,87													
	B ⁽¹⁾	bezpł.													
<p>▼Spravato®: aerozol do nosa [roztw.] 28 mg - 1 fioł. 28 mg ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-w</td><td>100%</td><td>957,87</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-w	100%	957,87		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 615-Brzoza100%] - 3 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podstawowego</p>	<p>▼Steglatro: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 134,99</p> <p>▼Steglatro: tabl. powł. 15 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 271,00</p>						
Rx-w	100%	957,87													
	B ⁽¹⁾	bezpł.													
<p>▼Spravato®: aerozol do nosa [roztw.] 28 mg - 1 fioł. 28 mg ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-w</td><td>100%</td><td>957,87</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-w	100%	957,87		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 615-Brzoza100%] - 2 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podtrzymującego</p>	<p>▼Steglatro: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 134,99</p> <p>▼Steglatro: tabl. powł. 15 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 271,00</p>						
Rx-w	100%	957,87													
	B ⁽¹⁾	bezpł.													
<p>▼Spravato®: aerozol do nosa [roztw.] 28 mg - 1 fioł. 28 mg ◆</p>	<table border="1"> <tr><td>Rx-w</td><td>100%</td><td>957,87</td></tr> <tr><td></td><td>B⁽¹⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	Rx-w	100%	957,87		B ⁽¹⁾	bezpł.	<p>Staloral 300 Wyciągi alergenowe pochodzenia roślinnego (pyłki roślin): roztw. podjęzykowy [alergeny pyłków roślin 615-Brzoza100%] - 3 fioł. 10 ml zestaw do lecz. podstawowego</p>	<p>▼Steglatro: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 134,99</p> <p>▼Steglatro: tabl. powł. 15 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 271,00</p>						
Rx-w	100%	957,87													
	B ⁽¹⁾	bezpł.													



Stelara: inj. [roztw.] 90 mg - 1 amp.-strzyk.

Ustekinumab (1) Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plackowatej (2) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (JLHC)

W: Łuszczycza plackowata. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanych do ciężkich postaci łuszczycy plackowatej u osób dorosłych, bez odpowiedzi na leczenie lub występującej przeciwwskazania, lub występuje nietolerancja na inne terapie ogólnoustrojowe obejmujące leczenie cyklosporyną, metotreksatem (MTX) lub metodą PUVA (psoralen i ultrafiolet A). **Łuszczycza plackowata u dzieci i młodzieży.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanych do ciężkich postaci łuszczycy plackowatej u dzieci i młodzieży w wieku od 6 lat, u których leczenie nie jest wystarczająco skuteczne lub występuje nietolerancja innych terapii ogólnoustrojowych lub fototerapii. **Łuszczycze zapalenie stawów (PsA).** Produkt leczniczy w monoterapii lub w skojarzeniu z MTX, jest wskazany w leczeniu czynnego łuszczyczego zapalenia stawów u osób dorosłych, gdy odpowiedź na wcześniejszą niebiologiczną terapię lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARD) jest niewystarczająca. **Choroba Crohna.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej czynnej choroby Crohna u osób dorosłych, u których leczenie nie jest wystarczająco skuteczne, nastąpiła utrata odpowiedzi na leczenie lub występuje nietolerancja innych klasycznych terapii lub terapii antagonistów TNF α lub występują przeciwwskazania do zastosowania tych terapii. **Wrzodzące zapalenie jelita grubego.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanego lub ciężkiego czynnego wrzodzącego zapalenia jelita grubego u osób dorosłych, u których odpowiedź na leczenie nie jest wystarczająca, nastąpiła utrata odpowiedzi na leczenie lub występuje nietolerancja innych konwencjonalnych terapii lub terapii biologicznych, lub występują przeciwwskazania medyczne do zastosowania tych terapii.

Stepcil®: tabl. 100 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	51,94
Stepcil®: tabl. 100 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	96,74
Cilostazol			
Stergav: globulki dopochwowe 300 mg* 10 mg* 50 mg - 6 szt.	Rx	100%	9,54
Formsulfathiazole			
Stieprox: szpamont lecniczny 15 mg/g - 1 but. 100 ml	Rx	100%	45,10
Ciclopirox olamine			
Stilnox®: tabl. powł. 10 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	X
Zolpidem tartrate			
		100%	17,27
	Rx	30% ⁽¹⁾	7,39
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Sertraline (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+
W: Epizody dużej depresji, zapobieganie nawrotowi epizodów dużej depresji. Zaburzenia obsesyjno-kompulsyjne (ZO-K) u dorosłych oraz dzieci i młodzieży 6-17 lat. Lek napadowy z towarzyszącą (lub nie) agorafobią, Zespół lęku pourazowego, tzw. post-traumatic stress disorder (PTSD), Zespół lęku społecznego.

Stocrin®: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
Stocrin®: tabl. powł. 200 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X
Stocrin®: tabl. powł. 600 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
Efavirenz			
Stomezul: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,50
Stomezul: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	31,50
Esomeprazole			

		100%	6,04
	Rx	30% ⁽¹⁾	3,09
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	11,17
	Rx	30% ⁽¹⁾	5,27
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	12,00
	Rx	30% ⁽¹⁾	3,60
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	21,57
	Rx	30% ⁽¹⁾	9,77
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	22,51
	Rx	30% ⁽¹⁾	6,75
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	40,48
	Rx	30% ⁽¹⁾	16,88
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Storvas CRT: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.
Storvas CRT: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.
Storvas CRT: tabl. powł. 30 mg - 30 szt.
Storvas CRT: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.
Storvas CRT: tabl. powł. 60 mg - 30 szt.
Storvas CRT: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.

		100%	315,07
	Rx	30% ⁽¹⁾	94,52
		S ⁽²⁾	bezpł.
		100%	405,16
	Rx	30% ⁽¹⁾	129,30
		S ⁽²⁾	bezpł.

Insulin glargine + Lixisenatide (1) Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c \geq 7,5%, z otyłością definiowaną jako BMI \geq 30 kg/m² oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: 1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub 2) uszkodzenie innych narządów objawiające się poprzez: białkomocz lub przerost lewej komory lub retinopatię, lub 3) obecność 2 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej; wiek \geq 55 lat dla mężczyzn, \geq 60 lat dla kobiet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu (2) Pacjenci 65+
W: Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z niedostatecznie kontrolowaną cukrzycą typu 2 w celu poprawy kontroli glikemii, wspomagająco z dietą i ćwiczeniami fizycznymi, w uzupełnieniu leczenia metforminą lub metforminą stosowaną z inhibitorami kotransportera sodowo-glukozowego 2 (SGLT-2).

▼ Sulovas: kaps. miękkie 250 LSU - 50 szt.	Rx	100%	71,00
Sulodexide			
Sulphosal: maść - tuba 100 ml	DK	100%	54,99
Prep. złoż.			

zyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego oceniane jest jako duże, wraz z działaniami mającymi na celu zmniejszenie innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rz. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu 1 (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Structum: kaps. 500 mg - 60 szt.	Rx	100%	55,00
Chondroitin sulphate			
Subcuvia: inj. [roztw.] 160 mg/ml - 1 fiol. 10 ml	Rx	100%	X
Subcuvia: inj. [roztw.] 160 mg/ml - 1 fiol. 5 ml	Rx	100%	X
Immunoglobulin normal human			

		100%	460,08
	Rx-w	R ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezpł.
		100%	460,08
	Rx-w	R ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezpł.
		100%	460,08
	Rx-w	R ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezpł.
		100%	460,08
	Rx-w	R ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezpł.

Fentanyl (1) Ból przebiegający 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 stwierdzone nieskuteczność tych leków (2) Pacjenci 65+
W: Leczenie bólu przebiegającego u dorosłych pacjentów, u których stosuje się terapię opioidową w przewlekłych bólach nowotworowych. Ból przebiegający to przemieszane nasilenie dolegliwości bólowych nakładających się na kontrolowany w inny sposób przewlekły ból podstawowy.

Suganet: kaps. twarde 12,5 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Suganet: kaps. twarde 25 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Suganet: kaps. twarde 50 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Sunitinib			
Sulcid - import interwencyjny: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1 g+ 500 mg - 1 fiol.	Rx	100%	X

Ampicillin + Sulbactam
Sulfacetamidum Polpharma: krople do oczu 100 mg/ml - 12 poj. 0,5 ml

		100%	32,18
		30% ⁽¹⁾	12,52
	Rx	Dz ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	7,29
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	60,51
	Rx	30% ⁽¹⁾	21,18
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	7,53
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	31,15
	Rx	30% ⁽¹⁾	11,49
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	6,26
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

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

Suliqua: inj. [roztw.] 100 j/m ² 33 jg/ml - 3 wstrzyk. 3 ml ◆	Rx	100%	315,07
Suliqua: inj. [roztw.] 100 j/m ² 50 jg/ml - 3 wstrzyk. 3 ml ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	94,52
		S ⁽²⁾	bezpł.
		100%	405,16
	Rx	30% ⁽¹⁾	129,30
		S ⁽²⁾	bezpł.

▼ Sulovas: kaps. miękkie 250 LSU - 50 szt.
Sulodexide
Sulphosal: maść - tuba 100 ml

		100%	42,40
	Rx	50% ⁽¹⁾	30,61
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	29,79
	Rx	50% ⁽¹⁾	21,93
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Sulpirid Hasco: tabl. 50 mg - 24 szt. ◆

Sulpirid Hasco: tabl. 100 mg - 24 szt. ◆

Sulpirid Hasco: 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: 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.

Sulpirid Teva: kaps. twarde 50 mg - 24 szt. ◆

Sulpirid Teva: kaps. twarde 100 mg - 24 szt. ◆

Sulpirid 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.

		100%	16,93
	Rx	50% ⁽¹⁾	13,00
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	24,39
	Rx	50% ⁽¹⁾	17,93
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	16,50
	Rx	100%	23,24
		50% ⁽¹⁾	20,01
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	18,79
	Rx	100%	24,39
		50% ⁽¹⁾	17,93
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	27,80
	Rx	100%	27,80

Sumamed®: granulaty do przyg. zaw. 100 mg/5 ml - 1 but. 30 ml

Sumamed®: kaps. twarde 250 mg - 6 szt.

Sumamed®: tabl. do przyg. zaw. doust. 500 mg - 3 szt.

Sumamed®: tabl. powł. 125 mg - 6 szt.

Sumamed®: tabl. powł. 500 mg - 2 szt.

Sumamed®: tabl. powł. 500 mg - 3 szt.

Sumamed®: tabl. powł. 500 mg - 6 szt.

Azithromycin (1) W: Dawka 100 mg/5 ml, 125 mg. 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, zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, lekkie do umiarkowanie ciężkiego zapalenie płuc, w tym śródmiąższowe; zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, liszajec oraz wtórne ropne zapalenie skóry; rumień wędrujący - Erythema migrans (pierwszy objaw boreliozy z Lyme); choroby przenoszone drogą płciową; niepowikłane zakażenia wywołane przez Chlamydia trachomatis. Należy uwzględnić oficjalne miejscowe wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania leków przeciwbakteryjnych. **WP:** Mukowidrycydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Sumamed® forte: granulaty do przyg. zaw. 200 mg/5 ml - 1 but. 30 ml

		100%	42,40
	Rx	50% ⁽¹⁾	30,61
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	29,79
	Rx	50% ⁽¹⁾	21,93
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Loperamid WZF
Loperamidi hydrochloridum

Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:
2 mg x 15 tabl.

Sumamed® forte: granulat do przyg. zaw. 200 mg/5 ml - 1 but. 37,5 ml	Rx	100%	37,97
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, zaostrezenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, lekkie do umiarkowanie ciężkiego zapalenie płuc, w tym śródmiąższowe; zakażenia skóry i tkanek miękkich: róża, liszajec oraz wtórne ropne zapalenie skóry, rumień wędrujący - <i>Erythema migrans</i> (pierwszy objaw boreliozy z Lyme). Należy uwzględnić oficjalne miejscowe wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania leków przeciwbakteryjnych. WP: Mukowiscydoza (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Sumamigran®: tabl. powł. 50 mg - 2 szt.	Rx	100%	34,66
Sumamigran®: tabl. powł. 50 mg - 6 szt.	Rx	100%	47,95
Sumamigran®: tabl. powł. 100 mg - 2 szt.	Rx	100%	53,73
Sumamigran®: tabl. powł. 100 mg - 6 szt.	Rx	100%	63,93
Sumatriptan	Polpharma		
Sumatriptan Medical Valley: tabl. 50 mg - 6 szt.	Rx	100%	24,00
Sumatriptan Medical Valley: tabl. 100 mg - 6 szt.	Rx	100%	37,00
Sumatriptan	Medical Valley Invest AB		
Sumatriptan SUN: inj. [roztw.] 3 mg/0,5 ml - 2 wstrzyk. 0,5 ml	Rx	100%	95,00
Sumatriptan	Sun Pharmaceutical		
Sumigra 50: tabl. powł. 50 mg - 2 szt.	Rx	100%	20,00
Sumigra 100: tabl. powł. 100 mg - 2 szt.	Rx	100%	35,00
Sumatriptan	Sandoz GmbH		
Sumilar: kaps. twarde 5/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	9,16
	Rx	30% ⁽¹⁾	3,09
		S ⁽²⁾	bezpł.
	Rx	100%	17,33
Sumilar: kaps. twarde 5/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	5,20
		S ⁽²⁾	bezpł.
	Rx	100%	9,16
Sumilar: kaps. twarde 10/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	3,09
		S ⁽²⁾	bezpł.
	Rx	100%	17,33
Sumilar: kaps. twarde 10/10 - 30 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	5,20
		S ⁽²⁾	bezpł.
Ramipril + Amlodipine (1)W: Lek jest wskazany w leczeniu zastępczym nadciśnienia tętniczego u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę ciśnienia podczas jednoczesnego stosowania poszczególnych substancji czynnych w takich samych dawkach jak w tym produkcie złożonym, ale w oddzielnych produktach. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+			
Sumilar Duo: kaps. twarde 5/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,45
Sumilar Duo: kaps. twarde 5/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	16,31
Sumilar Duo: kaps. twarde 10/5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,45
Sumilar Duo: kaps. twarde 10/10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	16,31
Ramipril + Amlodipine	Sandoz GmbH		
Sumilar HCT: kaps. twarde 5 mg+ 5 mg+ 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	25,70
Sumilar HCT: kaps. twarde 10 mg+ 10 mg+ 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	32,85
Sumilar HCT: kaps. twarde 10 mg+ 5 mg+ 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	32,85
Ramipril + Amlodipine + Hydrochlorothiazide	Sandoz GmbH		
Sunitinib Accord: kaps. twarde 12,5 mg - 30 szt. (but.) ◆	Rx	100%	1850,29
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Accord: kaps. twarde 25 mg - 30 szt. (but.) ◆	Rx	100%	3700,57
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Accord: kaps. twarde 50 mg - 30 szt. (but.) ◆	Rx	100%	7401,13
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.			
W: Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem z względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.			
Sunitinib Glenmark: kaps. twarde 12,5 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	1659,96
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Glenmark: kaps. twarde 25 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	3319,92
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Glenmark: kaps. twarde 50 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	6639,84
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.			
W: Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem z względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.			

nnych trzustki (ang. pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.	Glenmark		
Sunitinib Krka: kaps. twarde 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	1845,99
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Krka: kaps. twarde 25 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	3691,98
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Krka: kaps. twarde 50 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	7383,96
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.			
W: Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (ang. GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem z względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (ang. pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.			
Sunitinib Pharmascience: kaps. twarde 12,5 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	1727,28
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Pharmascience: kaps. twarde 25 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	3453,86
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Pharmascience: kaps. twarde 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	5180,79
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Pharmascience: kaps. twarde 50 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	6907,72
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.			
W: Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (ang. GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem z względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (ang. pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.			
Sunitinib Ranbaxy: kaps. twarde 12,5 mg - 28 blist. ◆	Rx-z	100%	1144,80
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Ranbaxy: kaps. twarde 25 mg - 28 blist. ◆	Rx-z	100%	2289,60
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Ranbaxy: kaps. twarde 50 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	4579,20
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.			
W: Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem z względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.			
Sunitinib Sandoz: kaps. twarde 12,5 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	1726,93
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Sandoz: kaps. twarde 25 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	3453,86
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Sandoz: kaps. twarde 50 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	6907,72
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.			
W: Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem z względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.			
Sunitinib Stada: kaps. twarde 12,5 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	1582,69
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Stada: kaps. twarde 25 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	3165,37
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Stada: kaps. twarde 37,5 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	4748,06
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Stada: kaps. twarde 50 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	6330,74
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.			
W: Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u osób dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem z względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.			

Sunitinib Teva: kaps. twarde 12,5 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	1726,93
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Teva: kaps. twarde 25 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	3453,86
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Teva: kaps. twarde 50 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	6907,72
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.			
W: Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (ang. GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem z względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (ang. pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.			
Sunitinib Zentiva: kaps. twarde 12,5 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	1726,93
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Zentiva: kaps. twarde 25 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	3453,86
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Zentiva: kaps. twarde 50 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	6907,72
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.			
W: Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (ang. GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem z względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (ang. pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.			
Sunitinib Mylan: kaps. twarde 12,5 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	1659,96
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Mylan: kaps. twarde 25 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	3319,92
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib Mylan: kaps. twarde 50 mg - 28 szt. ◆	Rx-z	100%	6639,84
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Sunitinib (1)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b.; C.88.c.; C.88.d. (2)Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.c.			
W: Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (ang. GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatynibem z względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.			
SuperOptic®: kaps. elastyczne - 30 szt.	SD	100%	37,79
SuperOptic®: kaps. elastyczne - 60 szt.	SD	100%	53,16
Folic acid + Lutein + Minerals + Vitamins			
Supliven: inf. [konc. do przyg. roztw.] - 20 amp. 10 ml	Rx	100%	291,72
Prep. złoż.	Fresenius Kabi		
Suprasorb® A: opatrunek leczniczy 5x5 cm - 1 szt.	WM	100%	3,79
		30% ⁽¹⁾	2,10
Suprasorb® A: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	9,02
		30% ⁽¹⁾	3,89
Suprasorb® A: opatrunek leczniczy 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	19,24
		30% ⁽¹⁾	5,77
Emplastr alginatosa et hydrofibrica (1)Przewlekłe owrzodzenia			
Lohmann & Rauscher			
Suprasorb® A+Ag: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	18,53
		30% ⁽¹⁾	6,29
Suprasorb® A+Ag: opatrunek leczniczy 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	34,95
		30% ⁽¹⁾	10,49
Emplastr antimicrobica (1)Przewlekłe owrzodzenia			
Lohmann & Rauscher			
Suprasorb® P: opatrunek leczniczy 15x15 cm - 1 szt.	WMo	100%	x
Suprasorb® P: opatrunek leczniczy 18x20,5 cm - 1 szt.	WMo	100%	x
Suprasorb® P: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 7,5x7,5 cm - 1 szt.	WMo	100%	x
Suprasorb® P: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 10x10 cm - 1 szt.	WMo	100%	x
Suprasorb® P: opatrunek leczniczy [samoprzylepny] 15x15 cm - 1 szt.	WMo	100%	x
Emplastr polyurethanum spatulatum			
Lohmann & Rauscher			
Suprasorb® P sensitive border: opatrunek piankowy z silikonem 7,5x8,5 cm - 1 szt.	WM	100%	8,85
		30% ⁽¹⁾	3,76
Suprasorb® P sensitive border: opatrunek piankowy z silikonem 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	13,12
		30% ⁽¹⁾	5,14
Suprasorb® P sensitive border: opatrunek piankowy z silikonem 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM	100%	19,47
		30% ⁽¹⁾	7,00
Suprasorb® P sensitive border: opatrunek piankowy z silikonem 15x15 cm - 1 szt.	WM	100%	27,85
		30% ⁽¹⁾	9,90



ZAKODOWANY DO WALKI Z ZAKAŻENIEM

Suprasorb® P sensitive border: opatrunek piankowy z silikonem **20x20 cm** - 1 szt.
Emplastry polyurethanum spumatum (1) Przewlekłe owrzodzenia
 Lohmann & Rouscher

WM	100%	47,76
	30% ⁽¹⁾	15,84

Suprasorb® P sensitive border lite: opatrunek piankowy z silikonem **10x10 cm** - 1 szt.
Emplastry polyurethanum spumatum (1) Przewlekłe owrzodzenia
 Lohmann & Rouscher

WM	100%	13,12
	30% ⁽¹⁾	5,14

Suprasorb® P sensitive heel: opatrunek piankowy z silikonem **25x23,5 cm** - 1 szt.
Emplastry polyurethanum spumatum (1) Przewlekłe owrzodzenia
 Lohmann & Rouscher

WM	100%	56,76
	30% ⁽¹⁾	17,03

Suprasorb® P sensitive multisite: opatrunek piankowy z silikonem **12x15 cm** - 1 szt.
Emplastry polyurethanum spumatum (1) Przewlekłe owrzodzenia
 Lohmann & Rouscher

WM	100%	21,95
	30% ⁽¹⁾	7,59

Suprasorb® P sensitive sacrum: opatrunek piankowy z silikonem **17x17,5 cm** - 1 szt.
Emplastry polyurethanum spumatum (1) Przewlekłe owrzodzenia
 Lohmann & Rouscher

WM	100%	36,06
	30% ⁽¹⁾	12,32

Sustonit®: tabl. o przedl. uwalnianiu **6,5 mg** - 30 szt. ◆

Rx	100%	8,80
	R ⁽¹⁾	3,74
	S ⁽²⁾	bezpł.

Glyceril trinitrate (1)W: Zapobieganie bólowi wieńcowym w stabilnej dławicy przelajowej. (2)Pacjenci 65+
 Polfa Warszawa

Sutent: kaps. twarde **12,5 mg** - 28 szt.

Rx-z	100%	4820,06
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Sutent: kaps. twarde **25 mg** - 28 szt.

Rx-z	100%	9640,13
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Sutent: kaps. twarde **50 mg** - 28 szt.

Rx-z	100%	19280,27
	B ⁽²⁾	bezpł.

Sunitinib (1) Chemioterapia ICD-10: C.88.a.; C.88.b. (2) Chemioterapia ICD-10: C.88.a.
W: Nowotwory podścieliskowe przewodu pokarmowego (ang. GIST). Produkt jest wskazany w leczeniu nowotworów podścieliskowych przewodu pokarmowego (GIST) nieoperacyjnych i/lub z przerzutami u dorosłych po niepowodzeniu leczenia imatinibem ze względu na oporność lub nietolerancję. Rak nerwowokomórkowy z przerzutami (ang. MRCC). Produkt jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka nerwowokomórkowego i/lub raka nerwowokomórkowego z przerzutami (MRCC) u dorosłych. Nowotwory neuroendokrynne trzustki (ang. pNET). Produkt jest wskazany w leczeniu wysoko zróżnicowanych nowotworów neuroendokrynnych trzustki (pNET) nieoperacyjnych lub z przerzutami u dorosłych, u których doszło do progresji choroby.
 Pfizer

Suvardio: tabl. powł. **5 mg** - 28 szt.

Rx	100%	4,81
	30% ⁽¹⁾	2,06
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Suvardio: tabl. powł. **10 mg** - 28 szt.

Rx	100%	8,80
	30% ⁽¹⁾	3,29
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Suvardio: tabl. powł. **10 mg** - 84 szt.

Rx	100%	23,53
	30% ⁽¹⁾	7,06
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Suvardio: tabl. powł. **20 mg** - 28 szt.

Rx	100%	16,64
	30% ⁽¹⁾	5,62
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Suvardio: tabl. powł. **20 mg** - 84 szt.

Rx	100%	44,08
	30% ⁽¹⁾	13,22
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Suvardio: tabl. powł. **40 mg** - 28 szt.

Rx	100%	31,23
	30% ⁽¹⁾	9,37
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Suvardio: tabl. powł. **40 mg** - 84 szt.

Rx	100%	83,15
	30% ⁽¹⁾	24,95
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Rosuvastatin (1)W: Pierwotna hipercholesterolemia (typu IIa, w tym heterozygotyczna hipercholesterolemia rodzinna) lub mieszana dyslipidemia (typu IIb) u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 10 lat lub starszych, jako uzupełnienie diety, gdy odpowiedź na stosowanie diety i inne nefarmakologiczne metody leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) jest niewystarczająca. Rodzinna homocygotyczna hipercholesterolemia, jako uzupełnienie diety i innych sposobów leczenia hipolipemizującego (np. aferazy LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są nieodpowiednie. Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów zaliczanych do grupy wysokiego ryzyka wystąpienia pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego, jako uzupełnienie metod stosowanych w celu skorygowania innych czynników ryzyka. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ Sandoz Polska

Suvardio Plus: tabl. **5/10 mg** - 30 szt.

Rx	100%	24,46
	30% ⁽¹⁾	14,50
	S ⁽²⁾	bezpł.

Suvardio Plus: tabl. **5/10 mg** - 60 szt.

Rx	100%	47,49
	30% ⁽¹⁾	27,57
	S ⁽²⁾	bezpł.

Suvardio Plus: tabl. **10/10 mg** - 30 szt.

Rx	100%	24,46
	30% ⁽¹⁾	14,50
	S ⁽²⁾	bezpł.

Suvardio Plus: tabl. **10/10 mg** - 60 szt.

Rx	100%	47,49
	30% ⁽¹⁾	27,57
	S ⁽²⁾	bezpł.

Suvardio Plus: tabl. **20/10 mg** - 30 szt.

Rx	100%	24,46
	30% ⁽¹⁾	14,50
	S ⁽²⁾	bezpł.

Suvardio Plus: tabl. **20/10 mg** - 60 szt.

Rx	100%	47,49
	30% ⁽¹⁾	27,57
	S ⁽²⁾	bezpł.

Suvardio Plus: tabl. **40/10 mg** - 30 szt.

Rx	100%	13,20
	30% ⁽¹⁾	13,20
	S ⁽²⁾	bezpł.

Rosuvastatin + Ezetimibe (1) Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym; leczenie substytucyjne pierwotnej hipercholesterolemii (2)Pacjenci 65+
W: Pierwotna hipercholesterolemia. Produkt, jako uzupełnienie diety, jest wskazany do leczenia substytucyjnego u dorosłych, u których uzyskano odpowiednią kontrolę hipercholesterolemii stosując jednocześnie pojedyncze substancje czynne w osobnych produktach leczniczych, ale w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym. Stosowanie produktu jest wskazane w celu zmniejszenia ryzyka zdarzeń sercowo-naczyniowych, jako leczenia substytucyjnego u pacjentów z chorobą niedokrwinną serca (ang. coronary heart disease, CHD) i ostrym zespołem wieńcowym (OZW) w wywiadzie, u których uzyskano odpowiednią kontrolę choroby stosując jednocześnie pojedyncze substancje czynne w osobnych produktach leczniczych, ale w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym.
 Sandoz GmbH

▼Sylvant: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] **100 mg** - 1 fl. 8 ml

Rx-z	100%	2629,50
	B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Sylvant: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] **400 mg** - 1 fl. 30 ml

Rx-z	100%	10518,01
	B ⁽¹⁾	bezpł.

Siliximab (1) Program lekowy: leczenie pacjentów z idiopatyczną wieloogniskową chorobą Castlemana
W: Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z wieloogniskową chorobą Castlemana (ang. MCD) niezakażonych ludzkim wirusem niedoboru odporności (HIV) ani ludzkim wirusem opryszczki-8 (HHV-8).
 EUSA Pharma

Sylvie 20®: tabl. draż. **0,02 mg+ 0,075 mg** - 21 szt. Rx 100% 26,76
Sylvie 20®: tabl. draż. **0,02 mg+ 0,075 mg** - 63 szt. Rx 100% 60,79
Sylvie 30®: tabl. draż. **0,03 mg+ 0,075 mg** - 21 szt. Rx 100% 22,76
Sylvie 30®: tabl. draż. **0,03 mg+ 0,075 mg** - 63 szt. Rx 100% 60,79
Ethinylestradiol + Gestodene
 Symphear

Syrago: tabl. powł. **25 mg** - 28 szt. ◆

Rx	100%	62,94
	30% ⁽¹⁾	24,88
	S ⁽²⁾	bezpł.

Agomelatine (1) Leczenie dużych epizodów depresyjnych u dorosłych z widocznymi w obrazie klinicznym objawami zaburzeń snu lub lęku, lub anhedonii (2)Pacjenci 65+
W: Leczenie dużych epizodów depresyjnych. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych.
 Symphear

Syamamis: tabl. **200 mg** - 30 szt. ◆

Rx	100%	59,75
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	3,20
	S ⁽³⁾	bezpł.

Syamamis: tabl. **400 mg** - 30 szt. ◆

Rx	100%	113,21
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
	R ⁽²⁾	3,20
	S ⁽³⁾	bezpł.

Amisulpride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Schizofrenia (3) Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy wskazany jest do stosowania w leczeniu ostrej i przewlekłej schizofrenii z objawami pozytywnymi (takimi jak: urojenia, omamy, zaburzenia myślenia, wrogość i urojenia paranoiczne), objawami ujemnymi (takimi jak: stepienie uczuć, wycofanie emocjonalne i społeczne). Amisulprid pozwala także kontrolować różne objawy negatywne i zaburzenia afektywne, takie jak depresja.
 Symphear

Sympamid SR: tabl. o przedl. uwalnianiu **1,5 mg** - 30 szt.

Rx	100%	8,10
	30% ⁽¹⁾	2,43
	S ⁽²⁾	bezpł.

Indapamide (1)W: Nadciśnienie tętnicze samoistne (pierwotne). (2)Pacjenci 65+
 Symphear

Symasteride: tabl. powł. **5 mg** - 30 szt.

Rx	100%	28,38
	R ⁽¹⁾	4,86
	S ⁽²⁾	bezpł.

Symasteride: tabl. powł. **5 mg** - 90 szt.

Rx	100%	73,12
	R ⁽¹⁾	9,60
	S ⁽²⁾	bezpł.

Finasteride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu łagodnego rozrostu gruczołu krokowego w celu: złagodzenia objawów; zmniejszenia ryzyka wystąpienia ostrego zatrzymania moczu; zmniejszenia ryzyka konieczności przeprowadzenia leczenia operacyjnego, w tym przezcewkowej resekcji gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomii. Symasteride powoduje zmniejszenie powiększonego gruczołu krokowego, usprawnia przepływ moczu oraz zmniejsza objawy związane z rozrostem gruczołu krokowego. Produkt leczniczy należy stosować u pacjentów z powiększonym gruczołem krokowym.
 Symphear

Symazide MR: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **30 mg** - 60 szt.

Rx	100%	x
----	------	---

Symazide MR: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **60 mg** - 30 szt.

Rx	100%	13,05
	R ⁽¹⁾	6,42
	S ⁽²⁾	bezpł.

Gliclazide (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+
W: Cukrzyca insulinozależna (typ 2) u osób dorosłych, kiedy przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie mc. nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi.
 Symphear

Symazide MR: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **30 mg** - 60 szt.

Rx	100%	12,20
	R ⁽¹⁾	5,57
	S ⁽²⁾	bezpł.

Symazide MR 60: tabl. o zmodyf. uwalnianiu **60 mg** - 60 szt.

Rx	100%	23,55
	R ⁽¹⁾	10,30
	S ⁽²⁾	bezpł.

Gliclazide (1) Cukrzyca (2) Pacjenci 65+
W: Cukrzyca insulinozależna (typ 2) u osób dorosłych, kiedy przestrzeganie diety, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie masy ciała nie wystarczają do utrzymania prawidłowego stężenia glukozy we krwi.
 Symphear

Symbactin: globulki **100 mg** - 3 szt. Rx 100% 35,00
Clindamycin
 Symphear
▼Symbella: tabl. powł. **0,03 mg+ 2 mg** - 21 szt. Rx 100% 26,76
▼Symbella: tabl. powł. **0,03 mg+ 2 mg** - 63 szt. Rx 100% 71,37
Ethinylestradiol + Chlormadinone acetate
 Symphear

Symbicort®: aerozol inhal. [zaw.] **160/4,5 µg/dawkę** - 1 inhal. (120 dawek)

Rx	100%	128,03
	30% ⁽¹⁾	62,24
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Budesonide + Formoterol (1) Przewlekła obturacyjna choroba płuc (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+
W: Przewlekła Obturacyjna Choroba Płuc (POCHP). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów w wieku 18 lat i starszych w objawowym leczeniu POCHP z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV1) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostreniem choroby w wywiadzie pomimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela. AstraZeneca

Symbicort® Turbuhaler®: inhal. proszkowy **80/4,5 µg/dawkę** - 1 inhal. (60 dawek)

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

Symbicort® Turbuhaler®: inhal. proszkowy **160/4,5 µg/dawkę** - 1 inhal. (60 dawek)

Rx	100%	x
	C ⁽¹⁾	bezpł.
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	R ⁽³⁾	18,88
	S ⁽⁴⁾	bezpł.

Symbicort® Turbuhaler®: inhal. proszkowy **160/4,5 µg/dawkę** - 1 inhal. (120 dawek)

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

Symbicort® Turbuhaler®: inhal. proszkowy **320/9 µg/dawkę** - 1 inhal. (60 dawek)

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

Budesonide + Formoterol (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Astma. Eozynoflowe zapalenie oskrzeli, Przewlekła obturacyjna choroba płuc (4) Pacjenci 65+
W: Preparat w dawce 80 µg+4,5 µg jest przeznaczony do systematycznego leczenia osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i powyżej. Lek jest przeznaczony do systematycznego leczenia pacjentów z astmą oskrzelową, u których wskazane jest jednocześnie stosowanie wzwiewnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptorów β₂-adrenerycznych, gdy leczenie wzwiewnymi glikokortykosteroidami i krótko działającymi wzwiewnymi agonistami receptorów β₂-adrenerycznych stosowanymi łącznie nie zapewnia odpowiedniej kontroli objawów choroby lub objawy choroby są odpowiednio kontrolowane za pomocą wzwiewnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptorów β₂-adrenerycznych osobno. Uwaga: dawka (80 µg+4,5 µg/dawkę inhalacyjną) nie jest zalecana do leczenia pacjentów z ciężką postacią astmy. Preparat w dawce 160 µg+4,5 µg i w dawce 320 µg+9 µg jest przeznaczony do systematycznego leczenia osób dorosłych i młodzieży (od 12 r. i starszych) z astmą oskrzelową, u których wskazane jest jednocześnie stosowanie wzwiewnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptorów β₂-adrenerycznych, gdy leczenie wzwiewnymi glikokortykosteroidami i krótko działającymi wzwiewnymi agonistami receptorów β₂-adrenerycznych stosowanymi łącznie nie zapewnia odpowiedniej kontroli objawów choroby lub objawy choroby są odpowiednio kontrolowane za pomocą wzwiewnych glikokortykosteroidów i długo działających agonistów receptorów β₂-adrenerycznych osobno. Przewlekła obturacyjna choroba płuc (POCHP). Lek jest wskazany do objawowego leczenia pacjentów dorosłych, w wieku 18 lat i powyżej, z POCHP z natężoną objętością wydechową pierwszosekundową (FEV1) <70% wartości należnej (po podaniu leku rozszerzającego oskrzela) i zaostreniem choroby w wywiadzie mimo systematycznej terapii lekami rozszerzającymi oskrzela. AstraZeneca

Symcloza: tabl. **25 mg** - 50 szt. ◆

Rx	100%	6,92
	B ⁽¹⁾	1,65
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

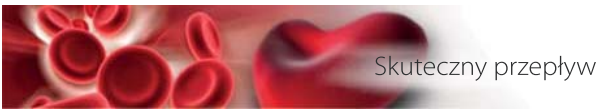
Symcloza: tabl. **100 mg** - 50 szt. ◆

Rx	100%	25,12
	B ⁽¹⁾	4,05
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

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

Rx	100%	47,88
	B ⁽¹⁾	5,75
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Clozapine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+
W: Schizofrenia oporna na leczenie. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu



Skuteczny przepływ

pentoxifyline
polfilin
 prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

pacjentów ze schizofrenią oporną na leczenie oraz pacjentów ze schizofrenią, u których po zastosowaniu innych leków przeciwpsychotycznych, w tym atypowych leków przeciwpsychotycznych, występują ciężkie, nieopodające się leczeniu neurologiczne działania niepożądane. Oporność na leczenie jest definiowana jako brak zadowalającej poprawy klinicznej, mimo zastosowania przynajmniej dwóch różnych leków przeciwpsychotycznych, w tym atypowych leków przeciwpsychotycznych we właściwych dawkach oraz przez odpowiedni czas. **Psychoza w przebiegu choroby Parkinsona.** Produkt leczniczy jest również wskazany w zaburzeniach psychotycznych występujących w przebiegu choroby Parkinsona, w przypadkach, kiedy inne metody leczenia okazały się nieskuteczne.

Symdieno: tabl. powł. 2 mg - 28 szt.	Rx	100%	39,59
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,37

Dienogest (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia **(2)** Endometriozia
 W: Leczenie endometriozy.

Symescital: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	16,71
--	----	------	-------

Symescital: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	16,71
---	----	------	-------

Escitalopram

Symetlip: tabl. powł. 50/850 mg - 56 szt.	Rx	100%	30,73
		30% ⁽¹⁾	10,27
		S ⁽²⁾	bezpł.

Symetlip: tabl. powł. 50/1000 mg - 56 szt.	Rx	100%	30,73
		30% ⁽¹⁾	10,27
		S ⁽²⁾	bezpł.

Sitagliptin + Metformin hydrochloride (1)W: u dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2: produkt wskazany jest do stosowania, oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki metforminy w monoterapii lub u pacjentów już leczonych sitagliptyną w skojarzeniu z metforminą. Produkt wskazany jest do stosowania w skojarzeniu z pochodną sulfonilomocznika (tj. w leczeniu potrośnie skojarzonym), oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maksymalnej tolerowanej dawki metforminy i pochodnej sulfonilomocznika. Produkt jest wskazany w leczeniu potrośnie skojarzonym z agonistą receptora aktywowanego przez proliferator peroksydomów typu γ (PPAR_γ) (np. tiazolidynedionem) oprócz diety i ćwiczeń fizycznych, u pacjentów z glikemią niedostatecznie wyrównaną podczas stosowania maks. tolerowanej dawki metforminy i agonisty receptora PPAR_γ. Produkt jest także wskazany do stosowania, jako lek uzupełniający podanie insuliny (tj. w leczeniu potrośnie skojarzonym), pomocniczo wraz z dietą i ćwiczeniami fizycznymi w celu poprawy kontroli glikemii u pacjentów, u których stosowanie stałej dawki insuliny i metforminy nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii. **(2)** Pacjenci 65+

Symex: tabl. draż. 25 mg - 30 szt. ♦	Rx	100%	76,42
		S ⁽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 uzupełniającej u kobiet po menopauzie z inwazyjnym wczesnym rakiem piersi z obecnością receptorów estrogenowych po 2-3 latach początkowego leczenia uzupełniającego tamoksyfemem. Eksemestan jest wskazany w leczeniu zaawansowanego raka piersi u kobiet w okresie naturalnego lub wywołanego leczeniem stanu po menopauzie, u których choroba uległa postępowi po zastosowaniu terapii przeciwestrogenowej. Nie wykazano skuteczności eksemestanu u pacjentek, u których nie wykryto receptorów estrogenowych w komórkach guza.

Symfaxin ER [®] : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 37,5 mg - 28 szt. ♦	Rx	100%	10,37
		30% ⁽¹⁾	3,11
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Symfaxin ER[®]: kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 75 mg - 28 szt. ♦

Symfaxin ER [®] : kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 150 mg - 28 szt. ♦	Rx	100%	19,46
		30% ⁽¹⁾	5,84
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

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

W: Leczenie epizodów dużej depresji. Zapobieganie nawrotom epizodów dużej depresji. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie leku napadowego z lub bez towarzyszącą agorafobią.

Symflusal: prosz. do inhal. 500/50 µg/dawkę - 1 blister (60 dawkę + inhal. Elpenhaler)	Rx	100%	104,54
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	13,75
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

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

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania wyłącznie u dorosłych. **Astma oskrzelowa.** Produkt leczniczy jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długodziałającego β₂-mimetyku i wziętego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie można opisać mimo stosowania kortykosteroidu wziętego lub krótko działającego β₂-mimetyku, stosowanego dożylnie; u pacjentów, u których objawy astmy można opisać mimo stosowania kortykosteroidu wziętego i długodziałającego β₂-mimetyku. **Przewłoka obturacyjna choroba płuc (POChP).** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w objawowym leczeniu pacjentów z POChP, z FEV₁ <60% wartości należnej (przed podaniem leku rozszerzającego oskrzela), z powtarzającymi się zaostrzeniami w wywiadzie, u których utrzymują się istotne objawy choroby pomimo regularnego leczenia lekami rozszerzającymi oskrzela.

Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.	Rx	100%	7,81
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,12
		S ⁽³⁾	bezpł.

Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.

Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,26
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,62
		S ⁽³⁾	bezpł.

Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.

Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.	Rx	100%	14,89
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	10,30
		S ⁽³⁾	bezpł.

Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.

Symformin XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.	Rx	100%	29,21
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	10,27
		S ⁽³⁾	bezpł.

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 prawidłowej kontroli glikemii. Produkt leczniczy można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciw cukrzycowymi lub z insuliną.

Symglic [®] : tabl. 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	4,89
		R ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezpł.

Symglic[®]: tabl. 2 mg - 30 szt.

Symglic [®] : tabl. 3 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,02
		R ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezpł.

Symglic[®]: tabl. 4 mg - 30 szt.

Symglic [®] : tabl. 6 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,32
		R ⁽¹⁾	4,80
		S ⁽²⁾	bezpł.

Glimepiride (1) Cukrzyca **(2)** Pacjenci 65+

W: W leczeniu cukrzycy typu 2, gdy dieta, ćwiczenia fizyczne oraz zmniejszenie mc. nie są wystarczająco skuteczne.

Symglic [®] : tabl. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	30,32
		30% ⁽¹⁾	9,86
		S ⁽²⁾	bezpł.

Sitagliptin (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych z cukrzycą typu 2 w celu poprawy kontroli glikemii: w monoterapii; u pacjentów nieodpowiednio kontrolowanych wyłącznie dietą i ćwiczeniami fizycznymi, u których stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; w dwuskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie metforminy nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; pochodną sulfonilomocznika w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie jedynie maks. tolerowanej dawki pochodnej sulfonilomocznika nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii oraz w przypadku, gdy stosowanie metforminy jest niewłaściwe z powodu przeciwwskazań lub nietolerancji; agonista receptora aktywowanego przez proliferator peroksydomów typu gamma (PPAR_γ) (tj. tiazolidynedionem), jeśli zastosowanie agonisty receptora PPAR_γ jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z agonistą receptora PPAR_γ w monoterapii nie zapewnia odpowiedniej kontroli glikemii; w trójskładnikowej terapii doustnej w skojarzeniu z: pochodną sulfonilomocznika i metforminą w przypadku, gdy dieta i ćwiczenia fizyczne oraz stosowanie tych produktów leczniczych nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii; agonista receptora PPAR_γ i metforminą, kiedy zastosowanie agonisty receptora PPAR_γ jest wskazane i kiedy stosowanie diety i ćwiczeń fizycznych w połączeniu z tymi produktami leczniczymi nie wystarczają do odpowiedniej kontroli glikemii. Produkt leczniczy jest także wskazany do stosowania jako lek uzupełniający w stosunku do insuliny (z metforminą lub bez), kiedy dieta i ćwiczenia fizyczne w połączeniu ze stałą dawką insuliny nie zapewniają odpowiedniej kontroli glikemii. **(2)** Pacjenci 65+

Symibace[®]: tabl. powł. 2,5 mg - 28 szt.

Symibace[®]: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.

Cilazapril

▼ Symkevi: tabl. powł. 50 mg+ 75 mg - 28 szt. ♦	Rx-z	100%	22509,03
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼ Symkevi: tabl. powł. 100 mg+ 150 mg - 28 szt. ♦

Tezacaftor + Ivacaftor (1) Leczenie mukowiscydozy	Rx-z	100%	22509,03
		B ⁽¹⁾	bezpł.

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w schemacie leczenia skojarzonego z wakafotrem w postaci tabl. w leczeniu pacjentów chorych na mukowiscydozę w wieku co najmniej 6 lat, którzy są homozygotyczni pod względem mutacji F508del lub którzy są heterozygotyczni pod względem mutacji F508del i mają jedną z następujących mutacji genu mukowiscydozowego: R1172C, L206W, R352Q, A455E, D579G, 711+3A/G, S945L, S977F, R1070W, D1152H, 2789+5G/A, 3272-26A/G i 3849-10kbc/T.

Symkinet MR: kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twardo 10 mg - 30 szt. ♦

Symkinet MR: kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twardo 20 mg - 30 szt. ♦

Symkinet MR: kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twardo 30 mg - 30 szt. ♦

Symkinet MR: kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twardo 40 mg - 30 szt. ♦

Methylphenidate hydrochloride

Symla: tabl. 25 mg - 30 szt. ♦	Rx	100%	6,98
		C ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,44
		S ⁽³⁾	bezpł.

Symla: tabl. 50 mg - 30 szt. ♦

Symla: 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 padaczkowym indukowanym w obrębie OUN - postępowanie wspomagające; neuralgia lub neuropatia w obrębie twarzy **(4)** Pacjenci 65+

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

Symtoretol: tabl. powł. 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
		X	

Letrozole

Symlosin SR [®] : kaps. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,81
		R ⁽¹⁾	7,80
		S ⁽²⁾	bezpł.

Symlosin SR [®] : kaps. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100%	50,85
		R ⁽¹⁾	9,60
		S ⁽²⁾	bezpł.

Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczołu krokowego **(2)** Pacjenci 65+

W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

Symonette: tabl. powł. 75 µg - 28 szt.	Rx	100%	25,00
--	----	------	-------

Desogestrel

Sympramol [®] : tabl. draż. 50 mg - 20 szt. ♦	Rx	100%	13,38
--	----	------	-------

Sympramol [®] : tabl. draż. 50 mg - 60 szt. ♦	Rx	100%	36,32
--	----	------	-------

Sympramol [®] : tabl. draż. 50 mg - 90 szt. ♦	Rx	100%	50,34
--	----	------	-------

Opipramol dihydrochloride

Symque [®] XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 60 szt. ♦	Rx	100%	25,25
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,25
		S ⁽³⁾	bezpł.

Symque [®] XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 60 szt. ♦	Rx	100%	88,92
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,30
		S ⁽³⁾	bezpł.

Symque [®] XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 60 szt. ♦	Rx	100%	128,70
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,80
		S ⁽³⁾	bezpł.

Symque [®] XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 400 mg - 60 szt. ♦	Rx	100%	X
---	----	------	---

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

W: Produkt wskazany jest w leczeniu schizofrenii; leczeniu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego: w leczeniu umiarkowanych do ciężkich epizodów maniakalnych w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego, w leczeniu epizodów ciężkiej depresji w przebiegu zaburzenia afektywnego dwubiegunowego, w zapobieganiu nawrotom epizodów maniakalnych lub depresyjnych u pacjentów z zaburzeniem afektywnym dwubiegunowym, którzy reagowali na wcześniejsze leczenie kwetiapiną; leczeniu skojarzonym epizodów ciężkiej depresji u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami depresyjnymi (ang. MDD), jeśli odpowiedź na monoterapię przeciwdepresyjną była niewystarczająca. Przed rozpoczęciem leczenia, lekarz powinien wziąć pod uwagę profil bezpieczeństwa produktu.

Symtivar: tabl. 20 mg+ 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,20
--	----	------	-------

Symtivar: tabl. 20 mg+ 40 mg - 60 szt.	Rx	100%	29,64
--	----	------	-------

Dimenhidrynat + Cinnarizine

Symural: granulatu do przyg. roztw. doust. 3 g - 1 sas. 8 g	Rx	100%	14,02
---	----	------	-------

Fosfomycin

W trosce o pacjenta z migreną!

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



Synagis: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fiol. 0,5 ml	Rx	100%	1680,86
		B ⁽¹⁾	bezp.
Synagis: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 1 fiol. 1 ml	Rx	100%	3361,71
		B ⁽¹⁾	bezp.
Palivizumab (1) Program lekowy: profilaktyka zakażeń wirusem RS u dzieci z przewlekłą chorobą płuc (dysplazja oskrzelowo-płucna) W: Preparat jest wskazany w zapobieganiu ciężkiej chorobie dolnych dróg oddechowych, wymagającej hospitalizacji i wywołanej przez syncytialny wirus oddechowy (ang. RSV) u dzieci z dużym zagrożeniem chorobą wywołaną przez RSV: u dzieci urodzonych w 35. tyg. ciąży lub wcześniej i w wieku poniżej 6 m-cy na początku sezonu występowania zakażeń RSV, u dzieci poniżej 2 rż. wymagających leczenia z powodu dysplazji oskrzelowo-płucnej w okresie poprzednim 6 m-cy, u dzieci poniżej 2 rż. z istotną hemodynamicznie, wrodzoną wadą serca.	Rx	100%	2378,57
Synagis: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 50 mg - 1 fiol. + rozp.	Rx	100%	4757,13
Palivizumab			
Syndi-35[®]: tabl. draż. 2 mg+ 0,035 mg - 21 szt.	Rx	100%	11,53
Syndi-35[®]: tabl. draż. 2 mg+ 0,035 mg - 63 szt.	Rx	100%	33,12
Ethinylestradiol + Cyproterone acetate			
Synflorix[™]: inj. dom./zaw. 0,5 ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx	100%	150,00
Pneumococcal vaccine			
Syntarpen[®]: inj./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 2 g - 10 ml	Rx	100%	-
Cloxacillin			
Syntarpen[®]: inj. dom./doż./inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g - 1 fiol. 20 ml	Rx	100%	4,65
Cloxacillin			
Syntarpen[®]: tabl. powł. 500 mg - 16 szt.	Rx	100%	40,21
		50% ⁽¹⁾	18,10
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
Cloxacillin (1) W: Kloksacylina jest stosowana w zakażeniach wywołanych przez gronkowce: zakażenia skóry i tkanek miękkich (czyrączność), zakażenia dolnych dróg oddechowych, ropne powikłania pooperacyjne i pooperacyjne, zakażenia kości i szpiku, głównie pourazowe - postać doustną podaje się w późniejszym etapie leczenia. Przed rozpoczęciem leczenia należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące stosowania antybiotyków. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Synza: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
Synza: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
Olanzapine			
Syrop prawoślazowy złożony GEMI: syrop 26 mg/10 ml - 1 but. 125 g	Rx	100%	5,20
Ephedrine hydrochloride			
System[®] 50: system transdermalny 50 µg/24 h - 6 szt.	Rx	100%	23,39
		30% ⁽¹⁾	7,02
		S ⁽²⁾	bezp.
Estradiol hemihydrate (1) W: Hormonalna terapia zastępcza w leczeniu objawów niedoboru estrogenów takich jak zaburzenia naczynioruchowe (uderzenia gwałtowne), atrofia narządów moczowo-płciowych związanych z menopauzą u kobiet po histerektomii. U kobiet z zachowaną macicą należy stosować dodatkowo progesteragen w celu zapobiegania hiperplazji i raka endometrium. Zapobieganie osteoporozie u kobiet po menopauzie, u których stwierdza się podwyższone ryzyko złamań w przyszłości oraz nietolerancję lub przeciwwskazanie do stosowania innych produktów leczniczych zalecanych do zapobiegania osteoporozie. WP: Transseksualizm (F64.0) (2) Pacjenci 65+			
System[®] Conti: system transdermalny 3,2 mg+ 11,2 mg - 8 szt.	Rx	100%	38,94
		30% ⁽¹⁾	22,57
		S ⁽²⁾	bezp.
Estradiol + Norethisterone (stale dawki) (1) W: Hormonalna terapia zastępcza w leczeniu objawów niedoboru estrogenów związanych z menopauzą. (2) Pacjenci 65+			
System[®] Sequi: system transdermalny 3,2 mg+ 11,2 mg - 8 szt. (4 plastry System 50 + 4 plastry System Conti)	Rx	100%	30,07
		30% ⁽¹⁾	13,70
		S ⁽²⁾	bezp.
Estradiol + Norethisterone (dawki sekwencyjne) (1) W: Hormonalna terapia zastępcza (HTZ) w leczeniu objawów niedoboru estrogenów związanych z menopauzą. (2) Pacjenci 65+			
Szczepionka przeciwgruźlicza BCG 10: inj. [prosz. + rozp. do przyg. zaw.] - 5 amp. z prosz. + 5 amp. z rozp.	Rx	100%	619,76
BCG vaccine			
Szczepionka tężcowa adsorbowana (T): inj. dom./podsk. [zaw.] 40 µm. - 3 amp. 0,5 ml	Rx	100%	25,68
Tetanus vaccines			
Tachyben: inj. [roztw.] 25 mg - 5 amp.	Rx	100%	42,57
Urapidil			
Taclar[®]: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fiol. 20 ml	Rx	100%	64,47
Clarithromycin			
Taclar[®]: tabl. powł. 500 mg - 14 szt.	Rx	100%	34,88
		50% ⁽¹⁾	15,70
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
Clarithromycin (1) W: Klarytromycyna jest wskazana do stosowania u dorosłych i dzieci powyżej 12 lat w leczeniu zakażeń wywołanych przez drobnoustroje wrażliwe			

na klarytromycynie. Do zakażeń tych zaliczamy: zakażenia górnych dróg oddechowych (np. zapalenie gardła wywołane przez paciorkowce, zapalenie zatok), zakażenia dolnych dróg oddechowych (np. zapalenie oskrzeli, zapalenie płuc), ostre zapalenie ucha środkowego, zakażenia skóry i tkanek miękkich (np. liszajeczka, zapalenie mieszków włosowych, zapalenie tkanki łącznej, ropnie), rozziarne lub złokalizowane zakażenia <i>Mycobacterium avium</i> lub <i>Mycobacterium intracellulare</i> ; złokalizowane zakażenia <i>Mycobacterium chelonae</i> , <i>Mycobacterium fortuitum</i> lub <i>Mycobacterium kansasii</i> . U pacjentów zakażonych HIV (liczba limfocytów CD4 ≤ 100/mm ³) klarytromycyna jest wskazana do zapobiegania rozsiały zakażeniom wywołanym przez kompleks <i>Mycobacterium avium</i> (MAC). U pacjentów z otwartym udzieleniu dwunastnicy i potwierdzonym diagnostycznie zakażeniem <i>Helicobacter pylori</i> zaleca się leczenie klarytromycyną jednocześnie z preparatami hamującymi wydzielanie soku żołądkowego oraz innymi antybiotykami. Należy uwzględnić oficjalne wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania antybiotyków. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Taconal: maść 20 mg/g - 1 tuba 15 g	Rx	100%	23,30
Taconal: maść 20 mg/g - 1 tuba 8 g	Rx	100%	15,62
Mupirocin			
Tadalafil Belupo: tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100%	64,00
Tadalafil			
Tadalafil Maxigra: tabl. powł. 10 mg - 2 szt.	OTC	100%	33,43
Tadalafil Maxigra: tabl. powł. 10 mg - 4 szt.	OTC	100%	X
Tadalafil			
Tadalafil SUN: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	64,00
Tadalafil SUN: tabl. powł. 10 mg - 4 szt.	Rx	100%	25,00
Tadalafil SUN: tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100%	32,00
Tadalafil			
Tadalafil Teva: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	74,65
Tadalafil Teva: tabl. powł. 10 mg - 4 szt.	Rx	100%	41,44
Tadalafil Teva: tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100%	57,35
Tadalafil			
Tadamen: tabl. powł. 10 mg - 2 szt.	Rx	100%	38,00
Tadalafil			
Tadaxin: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	105,33
Tadaxin: tabl. powł. 10 mg - 4 szt.	Rx	100%	40,61
Tadaxin: tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100%	50,97
Tadalafil			
Tafen[®] Nasal: aerozol do nosa 32 µg/dawkę - 1 op. 120 dawkę	Rx	100%	19,94
Tafen[®] Nasal: aerozol do nosa 50 µg/dawkę - 1 op. 200 dawkę	Rx	100%	X
Tafen[®] Nasal: aerozol do nosa 64 µg/dawkę - 1 op. 120 dawkę	Rx	100%	29,96
Budesonide			
Tafinlar: kaps. twarde 50 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	4401,06
		B ⁽¹⁾	bezp.
Tafinlar: kaps. twarde 50 mg - 120 szt.	Rx-z	100%	18861,72
		B ⁽¹⁾	bezp.
Tafinlar: kaps. twarde 75 mg - 28 szt.	Rx-z	100%	6601,61
		B ⁽¹⁾	bezp.
Tafinlar: kaps. twarde 75 mg - 120 szt.	Rx-z	100%	28292,59
		B ⁽¹⁾	bezp.
Dabrafenib (1) Program lekowy: leczenie czerniaka skóry lub błon śluzowych i plim-mabem W: Produkt leczniczy jest wskazany w monoterapii u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym czerniakiem lub czerniakiem z przerzutami z mutacją genu BRAF V600E.			
Tafloflan: krople do oczu [roztw.] 15 µg/ml - 3 sasz. 10 poj.	Rx	100%	71,00
Tafuprost			
Tafloflan Multi : krople do oczu [roztw.] 15 µg/ml - 1 but. 3 ml	Rx	100%	64,67
		30% ⁽¹⁾	39,86
		DZ ⁽²⁾	bezp.
		S ⁽³⁾	bezp.
Tafuprost (1) W: Obniżanie podwyższonego ciśnienia śródgałkowego w leczeniu jaskry z otwartym kątem przesączania i nadciśnienia ocznego. W monoterapii u pacjentów, którzy mogą odnieść korzyść ze stosowania kropli do oczu bez środka konserwującego; niewystarczająco reagują na leczenie pierwszego rzutu; nie tolerują lub nie mogą stosować leczenia pierwszego rzutu z uwagi na przeciwwskazania. Jako leczenie wspomagające do terapii β-adrenolitykami. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych w wieku ≥ 18 lat. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Tagrisso: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	26330,40
		B ⁽¹⁾	bezp.
Tagrisso: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	26330,40
		B ⁽¹⁾	bezp.
Osimertinib (1) Program lekowy: leczenie niedrobnonokomórkowego raka płuca W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z miejscowo zaawansowanym lub rozsiały niedrobnonokomórkowym rakiem płuca (NDRP) z obecną mutacją T790M w genie kodującym receptor dla naskórkowego czynnika wzrostu (ang. EGFR).			
Takzhzyro: inj. [roztw.] 300 mg - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	60391,44
		B ⁽¹⁾	bezp.
Takzhzyro: inj. [roztw.] 300 mg - 1 fiol.	Rx-z	100%	60391,44
		B ⁽¹⁾	bezp.
Lanadelumab (1) Program lekowy: leczenie zapobiegawcze chorych z nawracającymi napadami dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego o ciężkim przebiegu W: Produkt jest wskazany do stosowania w ramach rutynowej profilaktyki nawracających napadów dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego (ang. HAE) u pacjentów w wieku 12 lat i starszych.			

Talinat: inj. [roztw.] 0,5 mg/10 ml - 1 amp. 10 ml ◆	Lz	100%	-
Fentanyl			
Taliximun: kaps. twarde 0,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Taliximun: kaps. twarde 1 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Taliximun: kaps. twarde 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Tacrolimus			
Taltz: inj. [roztw.] 80 mg/ml - 2 strzyk. 1 ml	Rx-z	100%	9837,70
		B ⁽¹⁾	bezp.
Isalizumab (1) Program lekowy: leczenie certalizumabem pegol pacjentów z ciężką, aktywną postacią spondyloartritis osiowej (spa) bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK. Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plackowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa (ZZSK). Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS)			
W: Łuszczycowa plackowata. Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej postaci łuszczycy plackowatej u dorosłych wymagających leczenia ogólnego. Łuszczycowa plackowata u dzieci i młodzieży. Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej postaci łuszczycy plackowatej u dzieci w wieku od 6 lat o mc. wynoszącej co najmniej 25 kg oraz u młodzieży wymagającej leczenia ogólnego. Łuszczycowe zapalenie stawów. Produkt jest wskazany do stosowania w monoterapii lub w skojarzeniu metotreksatem w leczeniu aktywnego łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli w wystarczającym stopniu na terapię jedynie lub wieloma lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARD) albo nie tolerują takiego leczenia. Spondyloartritis osiowa. Zesztywniające zapalenie stawów kręgosłupa (spondyloartritis osiowa ze zmianami radiograficznymi); produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa, u których odpowiedź na leczenie konwencjonalne była niedostateczna. Spondyloartritis osiowa bez zmian radiograficznych; produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z aktywną postacią spondyloartritis osiowej bez zmian radiograficznych z obiektywnymi objawami stanu zapalnego, o czym świadczy podwyższenie stężenia białka C-reaktywnego (CRP) i/lub wynik rezonansu magnetycznego (MR), u których odpowiedź na NLPZ była niedostateczna.			
Talvosilen[®] forte: kaps. 30 mg+ 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	15,89
Codeine phosphate + Paracetamol			
Talzenna: kaps. twarde 0,25 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	6700,55
		B ⁽¹⁾	bezp.
Talzenna: kaps. twarde 1 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	20106,42
		B ⁽¹⁾	bezp.
Talazoparid (1) Program lekowy: leczenie raka piersi W: Produkt jest wskazany do stosowania w monoterapii w leczeniu dorosłych pacjentów z mutacjami germinalnymi w genach BRCA1/2, u których występuje HER2-ujemny (bez obecności receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu typu 2) miejscowo zaawansowany lub z przerzutami rak piersi. Pacjenci powinni być uprzednio poddani chemioterapii neoadjuwantowej/adiujwantowej, lub z powodu miejscowo zaawansowanego/przerzutowego raka piersi, opartej na antracyclinach i/lub taksanach, chyba że nie kwalifikowali się do takiego leczenia. Pacjenci z (HR)-dodatnim (z obecnością receptora hormonalnego) rakiem piersi powinni być uprzednio poddani hormonoterapii, chyba że nie kwalifikowali się do niej.			
Tamiflu[®]: kaps. twarde 30 mg - 10 szt.	Rx	100%	X
Tamiflu[®]: kaps. twarde 45 mg - 10 szt.	Rx	100%	X
Tamiflu[®]: kaps. twarde 75 mg - 10 szt.	Rx	100%	X
Oseltamivir			
Tamiron: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,49
		R ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezp.
Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+			
W: Objawy ze strony dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).			
TamisPras: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,34
		R ⁽¹⁾	8,33
		S ⁽²⁾	bezp.
Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+			
W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).			
Tamivil: tabl. 75 mg - 10 szt.	Rx	100%	61,00
Oseltamivir			
Tamoptim: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,96
		R ⁽¹⁾	3,95
		S ⁽²⁾	bezp.
Tamoptim: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 60 szt.	Rx	100%	37,71
		R ⁽¹⁾	6,40
		S ⁽²⁾	bezp.
Tamoptim: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100%	54,74
		R ⁽¹⁾	9,60
		S ⁽²⁾	bezp.
Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+			
W: Objawy ze strony dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).			
Tamoxifen-Ebewe 10: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	5,67
Tamoxifen-Ebewe 20: tabl. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
Tamoxifen			
Tamoxifen-EGIS: tabl. 20 mg - 30 szt. (3 blistry) ◆	Rx	100%	15,11
		B ⁽¹⁾	bezp.
		R ⁽¹⁾	bezp.
		S ⁽²⁾	bezp.
Tamoxifen (1) Nowotwory złośliwe (2) Chemioterapia ICD-10: C.52. (3) Pacjenci 65+			
W: Leczenie raka piersi.			



ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



Tamoxifen Sandoz: tabl. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	15,55
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Tamoxifen (1) Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci 65+
W: Leczenie uzupełniające po pierwotnej terapii raka piersi. Leczenie zaawansowanego raka piersi z przerzutami.

Tamsiger: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	16,35
		B ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezpł.

Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+
W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

Tamsudil: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,84
		B ⁽¹⁾	8,83
		S ⁽²⁾	bezpł.

Tamsudil: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 90 szt.

Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+ W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100%	17,94
		B ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezpł.

Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+
W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

Tamsulosin Medreg: kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	15,80
		B ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezpł.

Tamsulosin Medreg: kaps. o zmodyf. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 90 szt.

Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+ W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).	Rx	100%	42,27
		B ⁽¹⁾	9,60
		S ⁽²⁾	bezpł.

Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+
W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

Tamsunorm Combi: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 6 mg+ 0,4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	47,50
		B ⁽¹⁾	
		S ⁽²⁾	

Solfenacin succinate + Tamsulosin hydrochloride

Tanatril: tabl. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	8,95
		B ⁽¹⁾	
		S ⁽²⁾	

Tanatril: tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	20,12
		B ⁽¹⁾	
		S ⁽²⁾	

Tanatril: tabl. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	35,56
		B ⁽¹⁾	
		S ⁽²⁾	

Tanyz®: kaps. o zmod. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,10
		B ⁽¹⁾	8,09
		S ⁽²⁾	bezpł.

Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+
W: Objawy dotyczące dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

Tanyz® ERAS: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,90
		B ⁽¹⁾	7,89
		S ⁽²⁾	bezpł.

Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+
W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).

Taptiqom®: krople do oczu [roztw.] (15 µg+ 5 mg/ml) - 30 pól, 0,3 ml ◆	Rx	100%	83,54
		B ⁽¹⁾	56,95
		S ⁽²⁾	bezpł.

Taftuprost + Timolol (1) W: Obniżanie ciśnienia wewnątrzgałkowego (ang. IOP) u dorosłych pacjentów z jaskrą z otwartym kątem lub nadciśnieniem wewnątrzgałkowym, u których nie uzyskano zadowalającej odpowiedzi na stosowaną miejscowo monoterapię β-adrenolitykami lub analogami prostaglandyn, i którzy wymagają leczenia skojarzonego i mogliby odnieść korzyść ze stosowania kropli do oczu bez środka konserwującego. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Tarceva®: tabl. powł. 25 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
		B ⁽¹⁾	
		S ⁽²⁾	

Tarceva®: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
		B ⁽¹⁾	
		S ⁽²⁾	

Tarceva®: tabl. powł. 150 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X
		B ⁽¹⁾	
		S ⁽²⁾	

Erlotinib

Tardyferon-Fol®: tabl. powł. o zmodyf. uwalnianiu 80 mg+ 0,35 mg - 30 szt.	Rx	100%	20,87
		B ⁽¹⁾	
		S ⁽²⁾	

Ferrous sulphate + Folic acid

Tardyferon®: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	19,11
		B ⁽¹⁾	
		S ⁽²⁾	

Ferrous sulphate

Targin®: tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg+ 2,5 mg - 60 szt. ◆	Rx-w	100%	47,47
		B ⁽¹⁾	4,23
		S ⁽²⁾	bezpł.

Targin®: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg+ 5 mg - 60 szt. ◆	Rx-w	100%	99,29
		B ⁽¹⁾	12,81
		S ⁽²⁾	bezpł.

Targin®: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg+ 10 mg - 60 szt. ◆	Rx-w	100%	171,98
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Targin®: tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg+ 20 mg - 60 szt. ◆	Rx-w	100%	331,97
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

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

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

Targretin®: kaps. elastyczne 75 mg - 100 szt.	Rx-z	100%	3663,36
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	bezpł.

Bexarotene (1) Program lekowy: leczenie beksarotenen ziarniaka grzybiastego lub zespołu Sezary'ego

W: Do leczenia zmian skórnych w zaawansowanym stadium chłoniaka skórno-T-komórkowego (ang. Cutaneous T-cell lymphoma = CTCL), u pacjentów z nawrotem po co najmniej jednym leczeniu ogólnym.

Tarivid® 200: tabl. powł. 200 mg - 10 szt.	Rx	100%	17,04
		B ⁽¹⁾	11,14
		S ⁽²⁾	5,24

Ofloxacin (1) W: Dorosli. Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu następujących zakażeń bakteryjnych: odmiedniczkowe zapalenie nerek i powiklane zakażenia układu moczowego, zapalenie gruczołu krokowego, zapalenie jądra i najdrzazga, zapalenie narządów miednicy mniejszej, w leczeniu skojarzonym. Dla poniżej wymienionych wskazań produkt leczniczy należy stosować jedynie wtedy, gdy stosowanie leków przeciwbakteryjnych powszechnie zalecanych jako leczenie 1-go rzutu tych zakażeń uznaje się za niewłaściwe: niepowiklane zapalenie pęcherza moczowego, zapalenie cewki moczowej, ciężkie zakażenia skóry i tkanek miękkich, ostre bakteryjne zapalenie zatok, zaostre zapalenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, pozostające zapalenie płuc. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Gruźlica, w tym również gruźlica wielolekooporna i inne mykobakteriozy (3) Pacjenci 65+

Tarivid® 200: tabl. powł. 200 mg - 10 szt.

Tarivid® 200: tabl. powł. 200 mg - 10 szt.	Rx	100%	17,04
		B ⁽¹⁾	11,14
		S ⁽²⁾	5,24

Ofloxacin (1) W: Dorosli. Produkt leczniczy wskazany jest w leczeniu następujących zakażeń bakteryjnych: odmiedniczkowe zapalenie nerek i powiklane zakażenia układu moczowego, zapalenie gruczołu krokowego, zapalenie jądra i najdrzazga, zapalenie narządów miednicy mniejszej, w leczeniu skojarzonym. Dla poniżej wymienionych wskazań produkt leczniczy należy stosować jedynie wtedy, gdy stosowanie leków przeciwbakteryjnych powszechnie zalecanych jako leczenie 1-go rzutu tych zakażeń uznaje się za niewłaściwe: niepowiklane zapalenie pęcherza moczowego, zapalenie cewki moczowej, ciężkie zakażenia skóry i tkanek miękkich, ostre bakteryjne zapalenie zatok, zaostre zapalenie przewlekłego zapalenia oskrzeli, pozostające zapalenie płuc. Należy wziąć pod uwagę oficjalne wytyczne dotyczące prawidłowego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Gruźlica, w tym również gruźlica wielolekooporna i inne mykobakteriozy (3) Pacjenci 65+

Tarivid® 200: tabl. powł. 200 mg - 10 szt.	Rx	100%	17,04
		B ⁽¹⁾	11,14
		S ⁽²⁾	5,24

Amoxicillin + Clavulanic acid

Taromentin®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 but. 35 ml	Rx	100%	14,20
		B ⁽¹⁾	8,78
		S ⁽²⁾	bezpł.

Taromentin®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 but. 140 ml	Rx	100%	19,96
		B ⁽¹⁾	39,95
		S ⁽²⁾	bezpł.

Taromentin®: prosz. do przyg. zaw. doust. 457 mg/5 ml - 1 but. 70 ml	Rx	100%	15,80
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	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; zaostre zapalenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozostające zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta ciężki ropień okołozębny w szerczącym 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+

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; zaostre zapalenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozostające zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta ciężki ropień okołozębny w szerczącym 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+	Rx	100%	26,43
		B ⁽¹⁾	15,80
		S ⁽²⁾	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; zaostre zapalenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozostające zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta ciężki ropień okołozębny w szerczącym 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+

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; zaostre zapalenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozostające zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta ciężki ropień okołozębny w szerczącym 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+	Rx	100%	23,98
		B ⁽¹⁾	13,87
		S ⁽²⁾	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; zaostre zapalenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozostające zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta ciężki ropień okołozębny w szerczącym 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+	Rx	100%	34,22
		B ⁽¹⁾	19,23
		S ⁽²⁾	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; zaostre zapalenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozostające zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta ciężki ropień okołozębny w szerczącym 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+	Rx	100%	19,23
		B ⁽¹⁾	bezpł.
		S ⁽²⁾	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; zaostre zapalenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozostające zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta ciężki ropień okołozębny w szerczącym 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+

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; zaostre zapalenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozostające zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta ciężki ropień okołozębny w szerczącym 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+	Rx	100%	5,75
		B ⁽¹⁾	
		S ⁽²⁾	

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; zaostre zapalenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozostające zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta ciężki ropień okołozębny w szerczącym 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+	Rx	100%	8,45
		B ⁽¹⁾	
		S ⁽²⁾	

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; zaostre zapalenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozostające zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta ciężki ropień okołozębny w szerczącym 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+

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; zaostre zapalenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozostające zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta ciężki ropień okołozębny w szerczącym 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+	Rx	100%	40,04
		B ⁽¹⁾	22,55
		S ⁽²⁾	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; zaostre zapalenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozostające zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta ciężki ropień okołozębny w szerczącym 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+	Rx	100%	40,04
		B ⁽¹⁾	22,55
		S ⁽²⁾	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; zaostre zapalenie przewlekłego zapalenia oskrzeli (właściwie rozpoznane); pozostające zapalenie płuc; zapalenie pęcherza moczowego; odmiedniczkowe zapalenie nerek; zakażenia skóry i tkanek miękkich szczególnie zapalenie tkanki łącznej, ukąszenia przez zwierzęta
--



Refundacja od lipca 2015
Poziom odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

Tecfidera: kaps. dojelitowe, twarde 120 mg - 14 szt.	Rx-z	100% 1082,98
		B ⁽¹⁾ bezpl.

Tecfidera: kaps. dojelitowe, twarde 240 mg - 56 szt.	Rx-z	100% 4331,92
		B ⁽¹⁾ bezpl.

Dimethyl fumarate (1)W: Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u pacjentów dorosłych z rzutowo-remisyjną postacią stwardnienia rozsianego.

Teenia [®] : tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 21 szt.	Rx	100% 38,72
Gedeon Richter		

Ethinylestradiol + Drospirenone	Rx	100% 9,61
		R ⁽¹⁾ 4,25
		B ⁽²⁾ 1,05
		C ⁽³⁾ bezpl.
		DZ ⁽⁴⁾ bezpl.
		S ⁽⁵⁾ bezpl.

Tegretol [®] : zaw. doust. 100 mg/5 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100% 21,39
		R ⁽¹⁾ 3,20
		B ⁽²⁾ bezpl.
		C ⁽³⁾ bezpl.
		DZ ⁽⁴⁾ bezpl.
		S ⁽⁵⁾ bezpl.

Tegretol [®] : zaw. doust. 100 mg/5 ml - 1 but. 250 ml	Rx	100% 13,57
		R ⁽¹⁾ 5,43
		B ⁽²⁾ 2,23
		C ⁽³⁾ bezpl.
		DZ ⁽⁴⁾ bezpl.
		S ⁽⁵⁾ bezpl.

Tegretol [®] CR 200: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 200 mg - 50 szt.	Rx	100% 16,29
		B ⁽²⁾ 2,68
		C ⁽³⁾ bezpl.
		DZ ⁽⁴⁾ bezpl.
		S ⁽⁵⁾ bezpl.

Tegretol [®] CR 400: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 400 mg - 30 szt.	Rx	100% 5,88
		B ⁽²⁾ bezpl.
		C ⁽³⁾ bezpl.
		DZ ⁽⁴⁾ bezpl.
		S ⁽⁵⁾ bezpl.

Tegretol [®] CR 200: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 200 mg - 50 szt.	Rx	100% 13,57
		R ⁽¹⁾ 5,43
		B ⁽²⁾ 2,23
		C ⁽³⁾ bezpl.
		DZ ⁽⁴⁾ bezpl.
		S ⁽⁵⁾ bezpl.

Tegretol [®] CR 400: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 400 mg - 30 szt.	Rx	100% 5,88
		B ⁽²⁾ bezpl.
		C ⁽³⁾ bezpl.
		DZ ⁽⁴⁾ bezpl.
		S ⁽⁵⁾ bezpl.

Tegretol [®] CR 200: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 200 mg - 50 szt.	Rx	100% 16,29
		B ⁽²⁾ 2,68
		C ⁽³⁾ bezpl.
		DZ ⁽⁴⁾ bezpl.
		S ⁽⁵⁾ bezpl.

Tegretol [®] CR 400: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 400 mg - 30 szt.	Rx	100% 5,88
		B ⁽²⁾ bezpl.
		C ⁽³⁾ bezpl.
		DZ ⁽⁴⁾ bezpl.
		S ⁽⁵⁾ bezpl.

Tegretol [®] CR 200: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 200 mg - 50 szt.	Rx	100% 16,29
		B ⁽²⁾ 2,68
		C ⁽³⁾ bezpl.
		DZ ⁽⁴⁾ bezpl.
		S ⁽⁵⁾ bezpl.

Tegretol [®] CR 400: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 400 mg - 30 szt.	Rx	100% 5,88
		B ⁽²⁾ bezpl.
		C ⁽³⁾ bezpl.
		DZ ⁽⁴⁾ bezpl.
		S ⁽⁵⁾ bezpl.

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 maniakialny oraz zapobieganie nawrotom choroby afektywnej dwubiegunowej (psychozy maniakiłno-depresyjnej). Alkoholowy zespół abstynencyjny. Idiopatyczny nerwoból nerwu trójdzielnego oraz nerwoból nerwu trójdzielnego w przebiegu stwardnienia rozsianego (zarówno postaci typowej jak i nietypowej). Idiopatyczny nerwoból nerwu językowo-gardłowego. **WP:** Stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie OUN; napady padaczkowe w bezobjawowych przerzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci 65+

Telam: tabl. 40/5 mg - 28 szt.	Rx	100% 12,16
		30% ⁽¹⁾ 4,20
		S ⁽²⁾ bezpl.

Telam: tabl. 40/10 mg - 28 szt.	Rx	100% 12,16
		30% ⁽¹⁾ 4,20
		S ⁽²⁾ bezpl.

Telam: tabl. 80/5 mg - 28 szt.	Rx	100% 23,30
		30% ⁽¹⁾ 7,49
		S ⁽²⁾ bezpl.

Telam: tabl. 80/10 mg - 28 szt.	Rx	100% 23,30
		30% ⁽¹⁾ 7,49
		S ⁽²⁾ bezpl.

Telmisartan + Amlodipine (1)W: Dawka 40/5 mg. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. **Leczenie uzupełniające.** Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych, których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane podczas stosowania amlodypiny 5 mg w monoterapii. **Leczenie zastępcze.** Dorosli pacjenci przyjmujący telmisartan i amlodypinę w oddzielnych tabl. mogą zastąpić te produkty produktem leczniczym zawierającym takie same dawki obu składników. **Dawka 40/10 mg.** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. **Leczenie uzupełniające.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych, których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane podczas stosowania amlodypiny 10 mg w monoterapii. **Leczenie zastępcze.** Dorosli pacjenci przyjmujący telmisartan i amlodypinę w oddzielnych tabl. mogą zastąpić te produkty produktem leczniczym zawierającym takie same dawki obu składników. **Dawka 80/10 mg.** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. **Leczenie uzupełniające.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych, których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane podczas stosowania produktu w dawce 40 mg + 5 mg. **Leczenie zastępcze.** Dorosli pacjenci przyjmujący telmisartan i amlodypinę w oddzielnych tabl. mogą zastąpić te produkty produktem leczniczym zawierającym takie same dawki obu składników. **Dawka 80/5 mg.** Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. **Leczenie uzupełniające.** Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu dorosłych, których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane podczas stosowania produktu w dawce 40 mg + 10 mg lub w dawce 80 mg + 5 mg. **Leczenie zastępcze.** Dorosli pacjenci przyjmujący telmisartan i amlodypinę w oddzielnych tabl. mogą zastąpić te produkty produktem leczniczym zawierającym takie same dawki obu składników. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Telfexo [®] 120 mg: tabl. powł. 120 mg - 20 szt.	Rx	100% 22,97
Telfexo [®] 180 mg: tabl. powł. 180 mg - 20 szt.	Rx	100% 26,21

Teldipin [®] : tabl. 40/5 mg - 28 szt.	Rx	100% 13,40
		30% ⁽¹⁾ 5,91
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 40/10 mg - 28 szt.	Rx	100% 13,40
		30% ⁽¹⁾ 5,91
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/5 mg - 28 szt.	Rx	100% 25,83
		30% ⁽¹⁾ 10,85
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 28 szt.	Rx	100% 25,83
		30% ⁽¹⁾ 10,85
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 28 szt.	Rx	100% 25,83
		30% ⁽¹⁾ 10,85
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 40/5 mg - 56 szt.	Rx	100% 23,28
		30% ⁽¹⁾ 8,30
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 40/5 mg - 84 szt.	Rx	100% 33,84
		30% ⁽¹⁾ 11,37
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/5 mg - 56 szt.	Rx	100% 43,99
		30% ⁽¹⁾ 14,03
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/5 mg - 84 szt.	Rx	100% 63,91
		30% ⁽¹⁾ 19,17
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 56 szt.	Rx	100% 43,99
		30% ⁽¹⁾ 14,03
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 84 szt.	Rx	100% 63,91
		30% ⁽¹⁾ 19,17
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 84 szt.	Rx	100% 63,91
		30% ⁽¹⁾ 19,17
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 84 szt.	Rx	100% 63,91
		30% ⁽¹⁾ 19,17
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 84 szt.	Rx	100% 63,91
		30% ⁽¹⁾ 19,17
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 84 szt.	Rx	100% 63,91
		30% ⁽¹⁾ 19,17
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 84 szt.	Rx	100% 63,91
		30% ⁽¹⁾ 19,17
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 84 szt.	Rx	100% 63,91
		30% ⁽¹⁾ 19,17
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 84 szt.	Rx	100% 63,91
		30% ⁽¹⁾ 19,17
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 84 szt.	Rx	100% 63,91
		30% ⁽¹⁾ 19,17
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 84 szt.	Rx	100% 63,91
		30% ⁽¹⁾ 19,17
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 84 szt.	Rx	100% 63,91
		30% ⁽¹⁾ 19,17
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 84 szt.	Rx	100% 63,91
		30% ⁽¹⁾ 19,17
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 84 szt.	Rx	100% 63,91
		30% ⁽¹⁾ 19,17
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 84 szt.	Rx	100% 63,91
		30% ⁽¹⁾ 19,17
		S ⁽²⁾ bezpl.

Teldipin [®] : tabl. 80/10 mg - 84 szt.	Rx	100% 63,91
		30% ⁽¹⁾ 19,17

Naszym wyborem

enarenal
enalapril maleas

<p>Telmisartan Genoptim: tabl. 40 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>12,86</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>5,37</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	12,86	30% ⁽¹⁾	5,37	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Telmix Plus: tabl. 40/12,5 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>14,21</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>6,72</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	14,21	30% ⁽¹⁾	6,72	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Temozolomide Accord: kaps. twarde 100 mg - 5 szt. w sasz. ◆ Rx-z 100% 228,96 B⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Temozolomide Accord: kaps. twarde 140 mg - 1 but 5 szt. ◆ Rx-z 100% X</p>
100%	12,86																			
30% ⁽¹⁾	5,37																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
100%	14,21																			
30% ⁽¹⁾	6,72																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
<p>Telmisartan Genoptim: tabl. 80 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>24,76</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>9,78</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	24,76	30% ⁽¹⁾	9,78	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Telmix Plus: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>27,46</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>12,48</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	27,46	30% ⁽¹⁾	12,48	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Temozolomide Accord: kaps. twarde 140 mg - 5 szt. w sasz. ◆ Rx-z 100% 343,44 B⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Temozolomide Accord: kaps. twarde 180 mg - 1 but 5 szt. ◆ Rx-z 100% X</p>
100%	24,76																			
30% ⁽¹⁾	9,78																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
100%	27,46																			
30% ⁽¹⁾	12,48																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
<p>Telmisartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samodzielnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u osób dorosłych z: jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienne serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci od 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>																				
<p>Synopsis Pharma</p>																				
<p>Telmisartan HCT EGIS: tabl. 40/12,5 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>15,87</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>8,38</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	15,87	30% ⁽¹⁾	8,38	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Telmix Plus: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>27,46</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>12,48</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	27,46	30% ⁽¹⁾	12,48	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Temozolomide Accord: kaps. twarde 180 mg - 5 szt. w sasz. ◆ Rx-z 100% 457,92 B⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Temozolomide Accord: kaps. twarde 250 mg - 1 but 5 szt. ◆ Rx-z 100% X</p> <p>Temozolomide Accord: kaps. twarde 250 mg - 5 szt. w sasz. ◆ Rx-z 100% 629,64 B⁽¹⁾ bezpł.</p>
100%	15,87																			
30% ⁽¹⁾	8,38																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
100%	27,46																			
30% ⁽¹⁾	12,48																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
<p>Telmisartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samodzielnego nadciśnienia tętniczego. Złożony produkt leczniczy o mocy 40 mg + 12,5 mg (zawierający telmisartan w dawce 40 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 12,5 mg) jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w sposób wystarczający po zastosowaniu samego telmisartanu. Złożony produkt leczniczy o mocy 80 mg + 12,5 mg (zawierający telmisartan w dawce 80 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 12,5 mg) jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w sposób wystarczający po zastosowaniu samego telmisartanu. Złożony produkt leczniczy o mocy 80 mg + 25 mg (zawierający telmisartan w dawce 80 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 25 mg) jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w sposób wystarczający po zastosowaniu samego telmisartanu. Złożony produkt leczniczy o mocy 80 mg + 12,5 mg (zawierający telmisartan w dawce 80 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 12,5 mg) lub u pacjentów, którzy wcześniej byli ustabilizowani za pomocą telmisartanu i hydrochlorotiazidu podawanych osobno. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+</p>																				
<p>Biofarm</p>																				
<p>Telmisartan HCT EGIS: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>31,00</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>16,02</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	31,00	30% ⁽¹⁾	16,02	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Telmix Plus: tabl. 80/25 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>16,88</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>9,39</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	16,88	30% ⁽¹⁾	9,39	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Temozolomide Fair-Med: kaps. twarde 5 mg - 5 szt. ◆ Rx 100% X</p> <p>Temozolomide Fair-Med: kaps. twarde 20 mg - 5 szt. ◆ Rx 100% X</p> <p>Temozolomide Fair-Med: kaps. twarde 100 mg - 5 szt. ◆ Rx 100% X</p> <p>Temozolomide Fair-Med: kaps. twarde 140 mg - 5 szt. ◆ Rx 100% X</p> <p>Temozolomide Fair-Med: kaps. twarde 180 mg - 5 szt. ◆ Rx 100% X</p> <p>Temozolomide Fair-Med: kaps. twarde 250 mg - 5 szt. ◆ Rx 100% X</p>
100%	31,00																			
30% ⁽¹⁾	16,02																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
100%	16,88																			
30% ⁽¹⁾	9,39																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
<p>Telmisartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samodzielnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienne serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci od 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>																				
<p>Adamed</p>																				
<p>Telmisartan Mylan: tabl. 40 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,91</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>4,42</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,91	30% ⁽¹⁾	4,42	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Telmix Plus: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>32,79</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>17,81</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	32,79	30% ⁽¹⁾	17,81	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Temozolomide Glenmark: kaps. twarde 5 mg - 5 szt. ◆ Rx-z 100% 11,93 B⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Temozolomide Glenmark: kaps. twarde 20 mg - 5 szt. ◆ Rx-z 100% 47,70 B⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Temozolomide Glenmark: kaps. twarde 100 mg - 5 szt. ◆ Rx-z 100% 238,50 B⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Temozolomide Glenmark: kaps. twarde 140 mg - 5 szt. ◆ Rx-z 100% 333,90 B⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Temozolomide Glenmark: kaps. twarde 180 mg - 5 szt. ◆ Rx-z 100% 429,30 B⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Temozolomide Glenmark: kaps. twarde 250 mg - 5 szt. ◆ Rx-z 100% 596,25 B⁽¹⁾ bezpł.</p>
100%	11,91																			
30% ⁽¹⁾	4,42																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
100%	32,79																			
30% ⁽¹⁾	17,81																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
<p>Telmisartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samodzielnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u dorosłych pacjentów z: jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienne serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci od 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>																				
<p>Vertis Ltd</p>																				
<p>Telmisartan Orion: tabl. 40 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>11,91</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>4,42</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	11,91	30% ⁽¹⁾	4,42	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Telmix Plus: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>17,47</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>9,98</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	17,47	30% ⁽¹⁾	9,98	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Temozolomide Glenmark: kaps. twarde 140 mg - 5 szt. ◆ Rx-z 100% 333,90 B⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Temozolomide Glenmark: kaps. twarde 180 mg - 5 szt. ◆ Rx-z 100% 429,30 B⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Temozolomide Glenmark: kaps. twarde 250 mg - 5 szt. ◆ Rx-z 100% 596,25 B⁽¹⁾ bezpł.</p>
100%	11,91																			
30% ⁽¹⁾	4,42																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
100%	17,47																			
30% ⁽¹⁾	9,98																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
<p>Telmisartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samodzielnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u dorosłych pacjentów z: jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienne serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci od 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>																				
<p>Adamed</p>																				
<p>Telmisartan Orion: tabl. 80 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>22,65</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>7,67</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	22,65	30% ⁽¹⁾	7,67	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Telmix Plus: tabl. 80/25 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>33,98</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>19,00</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	33,98	30% ⁽¹⁾	19,00	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Temozolomide (1)Chemioterapia ICD-10: C.64.</p> <p>W: Produkt jest wskazany w leczeniu: dorosłych pacjentów z nowo zdiagnozowanym glejakiem wielopostaciowym w skojarzeniu z radioterapią, a następnie w monoterapii; dzieci w wieku od 3 lat, młodzieży oraz pacjentów dorosłych z glejakiem złośliwym, jak glejak wielopostaciowy lub gwiaździak anaplastyczny, wykazującym wznowę lub progresję po standardowym leczeniu.</p>
100%	22,65																			
30% ⁽¹⁾	7,67																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
100%	33,98																			
30% ⁽¹⁾	19,00																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
<p>Telmisartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samodzielnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u dorosłych pacjentów z: jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienne serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci od 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>																				
<p>Merck Sharp & Dohme</p>																				
<p>Telmisartan Orion: tabl. 40 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>15,74</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>8,25</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	15,74	30% ⁽¹⁾	8,25	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Telmix Plus: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx-z 100% X</p>	<p>Tenaxum®: tabl. 1 mg - 30 szt. Rx 100% 63,50</p> <p>Rilmenidine Servier</p> <p>Tenofvir disoproxil Accord: tabl. powł. 245 mg - 30 szt. ◆ Rx-z 100% 343,44</p> <p>Tenofvir disoproxil Accord Healthcare</p> <p>Tenofvir disoproxil Aurovitas: tabl. powł. 245 mg - 30 szt. ◆ Rx-z 100% 74,41 B⁽¹⁾ bezpł.</p>								
100%	15,74																			
30% ⁽¹⁾	8,25																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
<p>Telmisartanum Teva B.V.: tabl. 40 mg - 28 szt.</p>																				
<p>Merck Sharp & Dohme</p>																				
<p>Telmisartanum Teva B.V.: tabl. 80 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>15,74</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>8,25</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	15,74	30% ⁽¹⁾	8,25	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Telmix Plus: tabl. 80/25 mg - 28 szt.</p>	<p>Rx-z 100% X</p>	<p>Tenofvir disoproxil (1)Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B, Program lekowy: profilaktyka reaktywacji wirusowego zapalenia wątroby typu B u świadczeniobiorców po przeszczepach lub u świadczeniobiorców otrzymujących leczenie związane z ryzykiem reaktywacji HBV</p> <p>W: Zakazanie HIV-1. Produkt leczniczy 245 mg tabl. powł. w skojarzeniu z innymi przeciwretrowirusowymi produktami leczniczymi, wskazany jest w leczeniu dorosłych z zakażeniem HIV-1. U osób dorosłych wykaz korzyści, jakie daje tenofwiridizoproksyl w zakażeniu HIV-1, oparto na wynikach jednego badania z udziałem pacjentów dotychczas nieleczonych, obejmującego pacjentów z wysokim mianem wirusa (>100 000 kopii/ml) oraz badań z udziałem pacjentów przednio poddawanych terapii przeciwretrowirusowej zakorzonczonej niepowodzeniem na wcześniejszym etapie (<10 000 kopii/ml, gdzie większość pacjentów miała <5 000 kopii/ml), zaś tenofwiridizoproksyl dodano do ustalonego schematu terapii podstawowej (zasadniczo obejmującej trzy leki). Produkt leczniczy 245 mg tabl. powł. wskazany jest jedynie do leczenia zakażonej HIV-1 młodzieży w wieku od 12 do <18 lat, z opornością na NRTI lub toksycznością uniemożliwiającą stosowanie leków pierwszego rzutu. Podejmując decyzję o leczeniu produktem leczniczym pacjentów z zakażeniem HIV-1, przednio leczonych lekami przeciwretrowirusowymi, należy wziąć pod uwagę indywidualne badania oporności wirusowej i/lub przebieg leczenia pacjentów. Zakazanie wirusem zapalenia wątroby typu B. Produkt leczniczy 245 mg tabl. powł. jest wskazany do leczenia przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu B u osób dorosłych; z wyrównaną czynnością wątroby, z objawami czynnej replikacji wirusa, trwale zwiększoną aktywnością aminotransferazy alaninowej (AlAT) w surowicy i potwierdzonym czynnym stanem zapalnym i/lub zwłóknieniem w badaniu histologicznym; z potwierdzoną obecnością opornego na leczenie lamitudynu wirusa zapalenia wątroby typu B; z niewyrównaną czynnością wątroby. Produkt leczniczy 245 mg tabl. powł. jest wskazany do leczenia przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu B u młodzieży w wieku od 12 do <18 lat; z wyrównaną czynnością wątroby i z objawami aktywnej immunologicznie choroby, tzn. czynną replikacją wirusa, trwale zwiększoną aktywnością AlAT w surowicy i potwierdzeniem czynnego stanu zapalnego i/lub zwłóknienia w badaniu histologicznym.</p>								
100%	15,74																			
30% ⁽¹⁾	8,25																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
<p>Telmix: tabl. 40 mg - 28 szt.</p>																				
<p>Medchemie</p>																				
<p>Telmix: tabl. 40 mg - 56 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>26,74</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>11,76</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	26,74	30% ⁽¹⁾	11,76	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Temodal: kaps. twarde 5 mg - 5 szt. ◆ Rx-z 100% 23,81</p> <p>Temodal: kaps. twarde 20 mg - 5 szt. ◆ Rx-z 100% 95,26</p> <p>Temodal: kaps. twarde 100 mg - 5 szt. ◆ Rx-z 100% 476,28</p> <p>Temodal: kaps. twarde 140 mg - 5 szt. ◆ Rx-z 100% 666,79</p> <p>Temodal: kaps. twarde 180 mg - 5 szt. ◆ Rx-z 100% 857,30</p> <p>Temodal: kaps. twarde 250 mg - 5 szt. ◆ Rx-z 100% 1190,70</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>73,51</td></tr> </table>	100%	73,51	<p>Temodal: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 2,5 mg/ml - 1 fiol. ◆ Rx-z 100% X</p>						
100%	26,74																			
30% ⁽¹⁾	11,76																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
100%	73,51																			
<p>Telmix: tabl. 80 mg - 28 szt.</p>																				
<p>Merck Sharp & Dohme</p>																				
<p>Telmix: tabl. 80 mg - 56 szt.</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>50,93</td></tr> <tr><td>30%⁽¹⁾</td><td>20,97</td></tr> <tr><td>Dz⁽²⁾</td><td>bezpł.</td></tr> <tr><td>S⁽³⁾</td><td>bezpł.</td></tr> </table>	100%	50,93	30% ⁽¹⁾	20,97	Dz ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	<p>Temozolomide Accord: kaps. twarde 5 mg - 1 but 5 szt. ◆ Rx-z 100% X</p> <p>Temozolomide Accord: kaps. twarde 5 mg - 5 szt. w sasz. ◆ Rx-z 100% 11,45 B⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Temozolomide Accord: kaps. twarde 20 mg - 1 but 5 szt. ◆ Rx-z 100% X</p> <p>Temozolomide Accord: kaps. twarde 20 mg - 5 szt. w sasz. ◆ Rx-z 100% 45,79 B⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Temozolomide Accord: kaps. twarde 100 mg - 1 but 5 szt. ◆ Rx-z 100% X</p>	<p>Rx</p> <table border="1"> <tr><td>100%</td><td>520,88</td></tr> </table>	100%	520,88	<p>Tenofvir disoproxil Mylan: tabl. powł. 245 mg - 30 szt. ◆ Rx-z 100% 520,88 B⁽¹⁾ bezpł.</p> <p>Tenofvir disoproxil (1)Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B, Program lekowy: profilaktyka reaktywacji wirusowego zapalenia wątroby typu B u świadczeniobiorców po przeszczepach lub u świadczeniobiorców otrzymujących le-</p>						
100%	50,93																			
30% ⁽¹⁾	20,97																			
Dz ⁽²⁾	bezpł.																			
S ⁽³⁾	bezpł.																			
100%	520,88																			
<p>Telmisartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samodzielnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u osób dorosłych z: jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienne serca, udar mózgu lub choroba tętnic obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą typu 2 z udokumentowanymi powikłaniami dotyczącymi narządów docelowych. WP: Nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 18 rż.; przewlekła choroba nerek u dzieci od 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+</p>																				
<p>Biofarm</p>																				



Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:
2 mg x 15 tabl.

czenie związane z ryzykiem reaktywacji HBV

W: Zakażenie HIV-1. Produkt w skojarzeniu z innymi przeciwretrowirusowymi produktami leczniczymi, wskazany jest do leczenia dorosłych zakażonych HIV-1. U osób dorosłych wykaz korzyści, jakie daje tenofovir disoproksyl w zakażeniu HIV-1, oparto na wynikach jednego badania z udziałem pacjentów dotychczas nieleczonych, obejmującego także pacjentów z wysokim mianem wirusa (>100 000 kopii/ml) oraz badań z udziałem pacjentów przednio poddawanych terapii przeciwretrowirusowej z określonym niepowodzeniem na wczesnym jej etapie (<10 000 kopii/ml, gdzie większość pacjentów miała <5 000 kopii/ml), zaś tenofovir disoproksyl dodano do ustalonego schematu terapii podstawowej (zasadniczo obejmującej trzy leki). Produkt wskazany jest również do leczenia zakażonej HIV-1 młodzieży w wieku od 12 do <18 lat, z opornością na NRTI lub toksycznością uniemożliwiającą stosowanie leków pierwszego rzutu. Podjmując decyzję o leczeniu tenofovirem disoproksylolem pacjentów z zakażeniem HIV-1, przednio leczonych lekami przeciwretrowirusowymi, należy wziąć pod uwagę indywidualne badania oporności wirusowej i/lub przebieg leczenia pacjentów. Zakażenie wirusem zapalenia wątroby typu B. Produkt jest wskazany do leczenia przewlekłego WZW typu B u osób dorosłych: z wyrównaną czynnością wątroby, z objawami czynnej replikacji wirusa, trwale zwiększoną aktywnością AlAT w surowicy i potwierdzeniem czynnego stanu zapalnego i/lub zwłóknienia w badaniu histologicznym; z potwierdzoną obecnością opornego na leczenie lamuwidyną wirusa zapalenia wątroby typu B; z niewyrównaną czynnością wątroby. Produkt jest wskazany do leczenia przewlekłego WZW typu B u młodzieży w wieku od 12 do <18 lat: z wyrównaną czynnością wątroby i z objawami aktywnej choroby immunologicznej, tzn. czynną replikacją wirusa, trwale zwiększoną aktywnością AlAT w surowicy i potwierdzeniem czynnego stanu zapalnego i/lub zwłóknienia w badaniu histologicznym.

Tenofovir disoproxil Sandoz: tabl. powł. 245 mg - 30 szt. ◆

Rx-z	100%	X
Sandoz GmbH		
Rx-z	100%	291,92
	S ⁽³⁾	bezpł.

Tenofovir disoproxil Zentiva: tabl. powł. 245 mg - 30 szt. ◆

Rx-z	100%	X
Zentiva		
Rx-z	100%	291,92
	S ⁽³⁾	bezpł.

W: Zakażenie HIV-1. Produkt leczniczy w skojarzeniu z innymi przeciwretrowirusowymi produktami leczniczymi, wskazany jest do leczenia dorosłych zakażonych HIV-1. U osób dorosłych wykaz korzyści, jakie daje tenofovir disoproksyl w zakażeniu HIV-1, oparto na wynikach jednego badania z udziałem pacjentów dotychczas nieleczonych, obejmującego także pacjentów z wysokim mianem wirusa (>100 000 kopii/ml) oraz badań z udziałem pacjentów przednio poddawanych terapii przeciwretrowirusowej z określonym niepowodzeniem na wczesnym jej etapie (<10 000 kopii/ml, gdzie większość pacjentów miała <5 000 kopii/ml), zaś tenofovir disoproksyl dodano do ustalonego schematu terapii podstawowej (zasadniczo obejmującej 3 produkty lecznicze). Produkt wskazany jest również do leczenia zakażonej HIV-1 młodzieży od 12 lat do <18 lat, z opornością na NRTI lub toksycznością uniemożliwiającą stosowanie leków pierwszego rzutu. Podjmując decyzję o leczeniu produktem pacjentów z zakażeniem HIV-1, przednio leczonych lekami przeciwretrowirusowymi, należy wziąć pod uwagę indywidualne badania oporności wirusowej i/lub przebieg leczenia pacjentów. Zakażenie wirusem zapalenia wątroby typu B. Produkt jest wskazany do leczenia przewlekłego WZW typu B u osób dorosłych: z wyrównaną czynnością wątroby, z objawami czynnej replikacji wirusa, trwale zwiększoną aktywnością AlAT w surowicy i potwierdzeniem czynnego stanu zapalnego i/lub zwłóknienia w badaniu histologicznym; z potwierdzoną obecnością opornego na leczenie lamuwidyną wirusa zapalenia wątroby typu B; z niewyrównaną czynnością wątroby. Produkt jest wskazany do leczenia przewlekłego WZW typu B u młodzieży od 12 lat do <18 lat: z wyrównaną czynnością wątroby i z objawami aktywnej choroby immunologicznej, tzn. czynną replikacją wirusa, trwale zwiększoną aktywnością AlAT w surowicy i potwierdzeniem czynnego stanu zapalnego i/lub zwłóknienia w badaniu histologicznym.

Tenofovir Polpharma: tabl. powł. 245 mg - 30 szt. ◆

Rx-z	100%	343,44
Polpharma		

Tenofovir disoproxil Zentiva: tabl. powł. 245 mg - 30 szt. ◆

Rx-z	100%	X
Zentiva		
Rx-z	100%	8,48
	S ⁽³⁾	2,54
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Tenofovir disoproxil Zentiva: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	23,14
	S ⁽³⁾	6,94
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Tenofovir disoproxil Zentiva: tabl. 5 mg - 90 szt. ◆

Rx	100%	15,88
	S ⁽³⁾	4,76
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Tenofovir disoproxil Zentiva: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆

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

Tensart: tabl. powł. 80 mg - 28 szt.

Rx	100%	25,22
	S ⁽³⁾	10,24
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Tensart: tabl. powł. 160 mg - 28 szt.

Rx	100%	25,22
	S ⁽³⁾	10,24
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

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 stanie stabilnym klinicznie 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 nietolerujących 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+

Tensart HCT: tabl. powł. 160/12,5 mg - 28 szt.

Rx	100%	25,22
	S ⁽³⁾	10,24
	S ⁽³⁾	bezpł.

Tensart HCT: tabl. powł. 160/25 mg - 28 szt.

Rx	100%	25,22
	S ⁽³⁾	10,24
	S ⁽³⁾	bezpł.

Valsartan + Hydrochlorothiazide (1)W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u osób dorosłych. Produkt złożony o ustalonej dawce jest wskazany do stosowania u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze krwi nie jest wystarczająco kontrolowane za pomocą monoterapii valsartanem lub hydrochlorothiazidem. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określone w ChPL (2) Pacjenci 65+

Tepadina: inf. [przsz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 15 mg - 1 fl. ◆

Rx-z	100%	584,74
------	------	--------

Tepadina: inf. [przsz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 100 mg - 1 fl. ◆

Rx-z	100%	3897,72
------	------	---------

Thiotepa

Terebyto: tabl. powł. 14 mg - 28 szt.

Rx-z	100%	1236,38
	S ⁽³⁾	bezpł.

Teriflunomide (1) Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

W: Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów oraz dzieci i młodzieży w wieku 10 lat i starszych ze stwardnieniem rozsianym (ang. MS) o przebiegu rzutowo-ustępującym (w celu uzyskania ważnych informacji dotyczących populacji, dla której została określona skuteczność).

Tertens-AM: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 1,5/10 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	22,50
----	------	-------

Tertens-AM: tabl. o zmodyf. uwalnianiu 1,5/5 mg - 30 szt. ◆

Rx	100%	20,50
----	------	-------

Indapamide + Amlodipine

Rx	100%	41,02
	S ⁽³⁾	36,25
	S ⁽³⁾	bezpł.

Tertensif® Bi-Kombi: tabl. powł. 10/2,5 mg - 30 szt.

Rx	100%	41,02
	S ⁽³⁾	36,25
	S ⁽³⁾	bezpł.

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

Tertensif® Kombi: tabl. powł. 5/1,25 mg - 30 szt.

Rx	100%	26,67
	S ⁽³⁾	24,29
	S ⁽³⁾	bezpł.

Perindopril arginine + Indapamide (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego samoistnego u dorosłych. Stosowanie preparatu jest wskazane u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze nie jest odpowiednio kontrolowane podczas stosowania perindoprylu w monoterapii. **WP:** Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

Tertensif® SR: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 1,5 mg - 30 szt.

Rx	100%	13,48
	S ⁽³⁾	7,05
	S ⁽³⁾	bezpł.

Indapamide (1)W: Nadciśnienie tętnicze samoistne. (2) Pacjenci 65+

○ Teseda: tabl. 10 mg - 20 szt. ◆

Temazepam

Teslor: roztw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 150 ml

Desloratadine

Testavan: żel przezskórny 20 mg/g - 1 poj. 85,5 g

Testosterone

Testosteronum prolongatum Jelfa: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 5 amp. 1 ml

Testosterone

Tetana: inj. [zaw.] 0,5 ml - 1 amp. 0,5 ml

Tetana: inj. [zaw.] 0,5 ml - 5 amp. 0,5 ml

Tetanus vaccines

Tetmodis: tabl. 25 mg - 112 szt.

Tetrabenazine (1) Hiperkinetyczne zaburzenia motoryczne w chorobie Huntingtona - (2) Pacjenci 65+

W: Hiperkinetyczne zaburzenia motoryczne w chorobie Huntingtona.

Tetracyclinum 3%: maść 30 mg/g - 1 tuba 10 g

Tetracycline

Tetracyclinum TZF: tabl. powł. 250 mg - 16 szt.

Tetracycline

Tetralysal®: kaps. 150 mg - 16 szt.

Tetralysal®: kaps. 300 mg - 16 szt.

Lymecycline

Tevagrastim: inf./inj. [roztw.] 30 ml j.m./0,5 ml - 5 amp.-stryk. 0,5 ml (zgl. os. dot.)

Tevagrastim: inf./inj. [roztw.] 48 ml j.m./0,8 ml - 1 amp.-stryk. 0,8 ml (+ igła os. dot.)

Tevagrastim: inf./inj. [roztw.] 48 ml j.m./0,8 ml - 5 amp.-stryk. 0,8 ml (+ igła os. dot.)

Filgrastim

Texibax: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt.

Rx	100%	9,15
	S ⁽³⁾	5,01
	S ⁽³⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Texibax: tabl. dojelitowe 40 mg - 28 szt.

Rx	100%	17,30
	S ⁽³⁾	9,01
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Esomeprazole (1)W: Dorosli. Choroba refluksowa przełyku (GORD): leczenie nadżerek w przebiegu refluksowego zapalenia przełyku, długotrwałe stosowanie w celu zapobiegania nawrotom refluksowego zapalenia przełyku, leczenie objawów choroby refluksowej przełyku (GORD); w połączeniu z odpowiednim leczeniem przeciwbakteryjnym w eradykacji zakażeń *Helicobacter pylori* oraz: leczenie choroby wrzodowej dwunastnicy wywołanej zakażeniem *Helicobacter pylori*, zapobieganie nawrotom wrzodów trawiennych u pacjentów z chorobą wrzodową wywołaną zakażeniem *Helicobacter pylori*; u pacjentów, u których konieczne jest długotrwałe stosowanie leków z grupy NLPZ; leczenie wrzodów żołądka związanych z leczeniem lekami z grupy NLPZ, zapobieganie owróżeniu żołądka i dwunastnicy związanemu z leczeniem lekami z grupy NLPZ, u pacjentów z grupy ryzyka; w kontynuacji leczenia po podaniu dożylnym, rozpoczynającym leczenie zapobiegające ponownemu krwawieniu z wrzodów trawiennych; w leczeniu zespołu Zollingera-Ellisona. Dzieci i młodzież w wieku 12 lat i starsza: Choroba refluksowa przełyku (GORD): leczenie nadżerek w przebiegu refluksowego zapalenia przełyku, długotrwałe leczenie pacjentów z wyleczonym zapaleniem przełyku w celu zapobiegania nawrotom, leczenie objawów choroby refluksowej przełyku (GORD); w połączeniu z antybiotykami w leczeniu choroby wrzodowej dwunastnicy wywołanej zakażeniem *Helicobacter pylori*. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Tezeo: tabl. 40 mg - 28 szt.

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

Tezeo: tabl. 40 mg - 56 szt.

Rx	100%	25,85
	S ⁽³⁾	10,87
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Tezeo: tabl. 80 mg - 28 szt.

Rx	100%	25,97
	S ⁽³⁾	10,99
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Tezeo: tabl. 80 mg - 56 szt.

Rx	100%	49,15
	S ⁽³⁾	19,19
	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 dorosłych 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 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+

Tezeo - (IR): tabl. 40 mg - 28 szt.

Rx	100%	11,23
	S ⁽³⁾	3,74
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Tezeo - (IR): tabl. 40 mg - 56 szt.

Rx	100%	21,34
	S ⁽³⁾	6,40
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Tezeo - (IR): tabl. 80 mg - 28 szt.

Rx	100%	21,34
	S ⁽³⁾	6,40
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Tezeo - (IR): tabl. 80 mg - 56 szt.

Rx	100%	40,11
	S ⁽³⁾	12,03
	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 dorosłych 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 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+

Tezeo - (IR): tabl. 40 mg - 28 szt.

Rx	100%	11,24
	S ⁽³⁾	3,75
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Tezeo - (IR): tabl. 40 mg - 56 szt.

Rx	100%	21,34
	S ⁽³⁾	6,40
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

Tezeo - (IR): tabl. 80 mg - 28 szt.

Rx	100%	6,40
	S ⁽³⁾	21,34
	DZ ⁽²⁾	bezpł.
	S ⁽³⁾	bezpł.

METRONIDAZOL
METRONIDAZOL
METRONIDAZOL

METRONIDAZOL
POLPHARMA
Metronidazolium

**ZAKODOWANY DO WALKI
Z ZAKAŻENIEM**

Tezeo - (IR): tabl. 80 mg - 56 szt.	Rx	100%	40,13	30% ⁽¹⁾	12,04	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Thromboreductin: kaps. twarde 0,5 mg - 100 szt.	Rx	100%	515,16	B ⁽¹⁾	bezpł.	Tisercin®: tabl. powł. 25 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	11,97	B ⁽¹⁾	bezpł.	Levomoprazine (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	11,97	B ⁽¹⁾	bezpł.	W: Choroby psychiczne przebiegające z pobudzeniem ruchowym i psychoruchowym, zespoły paranoiczne (schizofrenia). Jako lek wspomagający w niektórych towarzyszących objawach padaczki, niedorozwoju umysłowego, w depresji z niepokojem. Nasilenie działania przeciwbólowego innych leków. Przygotowanie i pogłębienie znieczulenia ogólnego.				
Telmisartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym. Zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u dorosłych z: jawną chorobą miażdżycową (choroba niedokrwienna serca, udar mózgu lub choroby 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 u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	40,13	30% ⁽¹⁾	12,04	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Thyrogen: inj. dom. [roztw.] 0,9 mg - 2 fiol. 5 ml	Rx-z	100%	X			Tisercin®: inj. 25 mg/ml - 10 amp. ◆	Rx	100%	16,67			Levomoprazine	Rx	100%	16,67							
Tezeo HCT: tabl. 40/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	15,23	30% ⁽¹⁾	7,74	S ⁽²⁾	bezpł.			Thyroprolin	Rx-z	100%	X			Levomoprazine	Rx	100%	16,67			Levomoprazine	Rx	100%	16,67							
Tezeo HCT: tabl. 40/12,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,52	30% ⁽¹⁾	14,54	S ⁽²⁾	bezpł.			Thyroprolin	Rx-z	100%	X			Levomoprazine	Rx	100%	16,67			Levomoprazine	Rx	100%	16,67							
Tezeo HCT: tabl. 80/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	29,52	30% ⁽¹⁾	14,54	S ⁽²⁾	bezpł.			Thyroprolin	Rx-z	100%	X			Levomoprazine	Rx	100%	16,67			Levomoprazine	Rx	100%	16,67							
Tezeo HCT: tabl. 80/25 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,52	30% ⁽¹⁾	14,54	S ⁽²⁾	bezpł.			Thyroprolin	Rx-z	100%	X			Levomoprazine	Rx	100%	16,67			Levomoprazine	Rx	100%	16,67							
Tezeo HCT: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	56,47	30% ⁽¹⁾	26,51	S ⁽²⁾	bezpł.			Thyroprolin	Rx-z	100%	X			Levomoprazine	Rx	100%	16,67			Levomoprazine	Rx	100%	16,67							
Tezeo HCT: tabl. 80/25 mg - 56 szt.	Rx	100%	56,47	30% ⁽¹⁾	26,51	S ⁽²⁾	bezpł.			Thyroprolin	Rx-z	100%	X			Levomoprazine	Rx	100%	16,67			Levomoprazine	Rx	100%	16,67							
Tezeo HCT: tabl. 80/12,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	56,47	30% ⁽¹⁾	26,51	S ⁽²⁾	bezpł.			Thyroprolin	Rx-z	100%	X			Levomoprazine	Rx	100%	16,67			Levomoprazine	Rx	100%	16,67							
Telmisartan + Hydrochlorothiazide (1)W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Złożony produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest wystarczająco kontrolowane po zastosowaniu produktu leczniczego lub u osób dorosłych, którzy wcześniej byli ustabilizowani za pomocą telmisartanu i hydrochlorothiazidu podawanych osobno. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+	Rx	100%	56,47	30% ⁽¹⁾	26,51	S ⁽²⁾	bezpł.			Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,48	30% ⁽¹⁾	13,20	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X			Tivacay: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx-z	100%	X			
Tezpire: inj. [roztw. do wstrzyk.] 210 mg - 1 amp. - strzyk. 1,91 ml nowosc	Rx-z	100%	4925,88	B ⁽¹⁾	bezpł.					Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tivacay: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Tezepelumab (1)Program lekowy: leczenie ciężkiej astmy alergicznej	Rx-z	100%	4925,88	B ⁽¹⁾	bezpł.					Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w podtrzymującym leczeniu uzupełniającym u dorosłych pacjentów i młodzieży w wieku 12 lat i starszych z ciężką astmą, niedostatecznie kontrolowaną pomimo stosowania dużych dawek wdechowych kortykosteroidów w skojarzeniu z innym produktem leczniczym stosowanym w leczeniu podtrzymującym.	Rx-z	100%	4925,88	B ⁽¹⁾	bezpł.					Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
TFX®: inj. dom./podsk. [liof.+ rozp.] 10 mg - 10 fiol. prosz.+ 10 amp. rozp.	Rx	100%	272,00							Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Thymostimulin	Rx	100%	22,51							Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Theophylline	Rx	100%	9,28	R ⁽¹⁾	4,11	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Theopirex® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	4,11	R ⁽¹⁾	4,11	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Theopirex® retard 300 mg: tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	4,11	R ⁽¹⁾	4,11	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Theophylline (1)W: Zapobieganie skurczom oskrzeli w przebiegu astmy oskrzelowej i POCChP. Uwaga: produkty z teofiliną o przedłużonym uwalnianiu nie są przeznaczone do dozażnego leczenia stanu astmatycznego (ciężkiego napadu astmy) lub zaburzeń oddychania spowodowanych ostrym skurczem oskrzeli. Teofiliny nie należy stosować jako leku 1-go wyboru w leczeniu astmy u dzieci. WP: Bradykardia u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+	Rx	100%	4,11	R ⁽¹⁾	4,11	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Theovent 100: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,14							Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Theovent 300: tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	X							Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Theophylline	Rx	100%	X							Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
ThermaCare® kompresy rozgrzewające na plecy i biodra: plaster rozgrzewający - 2 szt	WMo	100%	39,90							Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
ThermaCare® kompresy rozgrzewające na plecy i biodra: plaster rozgrzewający - 4 szt.	WMo	100%	60,90							Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
ThermaCare® kompresy rozgrzewające na szyję, ramiona, nadgarstki: plaster rozgrzewający - 2 szt.	WMo	100%	29,90							Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Thiogamma®: tabl. powł. 600 mg - 30 szt.	Rx	100%	49,15							Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Thiogamma®: tabl. powł. 600 mg - 60 szt.	Rx	100%	94,56							Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Thioctic acid	Rx	100%	23,52							Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Thiogamma® Turbo-Set: inf. doż. [roztw.] 600 mg/50 ml - 1 fiol. 50 ml	Rx-z	100%	229,85							Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Thiogamma® Turbo-Set: inf. doż. [roztw.] 600 mg/50 ml - 10 fiol. 50 ml	Rx-z	100%	229,85							Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Thioctic acid	Rx	100%	229,85							Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Tiamazole	Rx	100%	10,68	30% ⁽¹⁾	2,72	S ⁽²⁾	bezpł.			Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Tialorid®: tabl. 50 mg/5 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	10,68	30% ⁽¹⁾	2,72	S ⁽²⁾	bezpł.			Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Tialorid® mite: tabl. 25 mg/2,5 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	8,48	30% ⁽¹⁾	3,42	S ⁽²⁾	bezpł.			Tianesal: tabl. powł. 12,5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	50,13	30% ⁽¹⁾	28,29	DZ ⁽²⁾	bezpł.	S ⁽³⁾	bezpł.	Tixteller: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx-z	100%	X			Dolutegravir	Rx-z	100%	X			
Amilorid +																																



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Tolperis VP: tabl. powł. 50 mg - 30 szt.	Rx	100%	32,55
Tolperis VP: tabl. powł. 50 mg - 90 szt.	Rx	100%	62,50
Tolperisone hydrochloride Bausch Health			
Tolucombi: tabl. 40/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	15,75
		30% ⁽¹⁾	8,26
Tolucombi: tabl. 40/12,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	30,55
		30% ⁽¹⁾	15,57
Tolucombi: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	30,55
		30% ⁽¹⁾	15,57
Tolucombi: tabl. 80/12,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	58,53
		30% ⁽¹⁾	28,57
Tolucombi: tabl. 80/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	30,55
		30% ⁽¹⁾	15,57
Tolucombi: tabl. 80/25 mg - 56 szt.	Rx	100%	58,53
		30% ⁽¹⁾	28,57
Tolucombi: tabl. 40/12,5 mg - 84 szt.	Rx	100%	47,49
		30% ⁽¹⁾	25,02
Tolucombi: tabl. 80/12,5 mg - 84 szt.	Rx	100%	91,22
		30% ⁽¹⁾	46,28
Tolucombi: tabl. 80/25 mg - 84 szt.	Rx	100%	91,22
		30% ⁽¹⁾	46,28
Telmisartan + Hydrochlorothiazide (1)W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Złożony produkt leczniczy (zawierający telmisartan w dawce 40 mg lub 80 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 12,5 mg) jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w sposób wystarczający po zastosowaniu samego telmisartanu. Złożony produkt leczniczy (zawierający telmisartan w dawce 80 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 25 mg) jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w wystarczający sposób produktem leczniczym 80 mg/12,5 mg (zawierającym telmisartan w dawce 80 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 12,5 mg) lub u osób 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+			
Tolura: tabl. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	14,61
		30% ⁽¹⁾	7,12
Tolura: tabl. 40 mg - 56 szt.	Rx	100%	32,04
		30% ⁽¹⁾	17,06
Tolura: tabl. 40 mg - 84 szt.	Rx	100%	38,79
		30% ⁽¹⁾	16,32
Tolura: tabl. 80 mg - 28 szt.	Rx	100%	28,26
		30% ⁽¹⁾	13,28
Tolura: tabl. 80 mg - 56 szt.	Rx	100%	61,51
		30% ⁽¹⁾	31,55
Tolura: tabl. 80 mg - 84 szt.	Rx	100%	73,82
		30% ⁽¹⁾	28,88
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 u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Tolura - (IR): tabl. 80 mg - 28 szt.	Rx	100%	20,22
		30% ⁽¹⁾	6,07
Tolura - (IR): tabl. 80 mg - 56 szt.	Rx	100%	37,88
		30% ⁽¹⁾	11,36

Tolura - (IR): tabl. 80 mg - 84 szt.	Rx	100%	54,74
		30% ⁽¹⁾	16,42
Telmisartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym: zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u osób dorosłych z jawną chorobą miażdżycową (choroba 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 u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Tolura - (IR): tabl. 80 mg - 28 szt.	Rx	100%	X
		30% ⁽¹⁾	21,50
Tolura - (IR): tabl. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	6,45
		30% ⁽¹⁾	bezp.
Tolura - (IR): tabl. 80 mg - 56 szt.	Rx	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
Telmisartan (1)W: Nadciśnienie tętnicze. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Zapobieganie chorobom sercowo-naczyniowym: zmniejszenie częstości zachorowań z przyczyn sercowo-naczyniowych u osób dorosłych z jawną chorobą miażdżycową (choroba 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 u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Tolzurin: kaps. o przedł. uwalnianiu 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
		30% ⁽¹⁾	24,46
Tolzurin: kaps. o przedł. uwalnianiu 4 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	12,93
		30% ⁽¹⁾	bezp.
Tolterodine tartrate (1)Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym (2) Pacjenci 65+ W: Leczenie objawowe nietrzymania moczu z nagłym parciem i/lub zwiększonej częstotliwości oddawania moczu oraz nagłych parć mogących wystąpić u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego.			
Tonocard: tabl. powł. 150 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
Tonocard: tabl. powł. 300 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	24,00
		30% ⁽¹⁾	bezp.
Propafenone hydrochloride Accord Healthcare			
Topamax®: kaps. 15 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	21,44
		30% ⁽¹⁾	35,74
Topamax®: kaps. 25 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	14,74
		30% ⁽¹⁾	9,32
Topamax®: tabl. powł. 25 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	20,30
		30% ⁽¹⁾	6,26
Topamax®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	38,37
		30% ⁽¹⁾	bezp.
Topamax®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	7,10
		30% ⁽¹⁾	68,94
Topamax®: tabl. powł. 200 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	3,20
		30% ⁽¹⁾	bezp.
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 dorosłych z częściowymi napadami padaczkowymi lub wtórnymi 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.			
Topotecan medac: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fioł. 1 ml	Lz	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
Topotecan medac: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fioł. 2 ml	Lz	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
Topotecan medac: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fioł. 4 ml	Lz	100%	X
		30% ⁽¹⁾	X
Topotecan medac			
Topotecanum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fioł. 1 ml	Lz	100%	74,41
		30% ⁽¹⁾	bezp.
Topotecanum Accord: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1 mg/ml - 1 fioł. 4 ml	Lz	100%	297,65
		30% ⁽¹⁾	bezp.
Topotecan (1) Chemioterapia ICD-10: C.57.2 W: Topotecan stosowany w monoterapii jest wskazany do leczenia: pacjentek z rakiem jajnika z przerzutami, u których chemioterapia pierwszego lub kolejnego rzutu okazała się nieskuteczna; pacjentów z nawrotnym rakiem drobnokomórkowym płuć (SCLC), u których ponownie leczenie z użyciem chemioterapii pierwszego rzutu uznano za nieodpowiednie. Topotecan w skojarzeniu z cis-platyną jest wskazany do leczenia pacjentek z rakiem szyjki macicy, nawracającym po radioterapii oraz u pacjentek w stadium IVB zaawansowania choroby. U pacjentek, które wcześniej otrzymały cis-platynę, zastosowanie terapii skojarzonej jest uzasadnione w przypadku długotrwałego okresu bez leczenia.			

Toptelmi: tabl. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,41
		30% ⁽¹⁾	5,92
Toptelmi: tabl. 40 mg - 56 szt.	Rx	100%	21,38
		30% ⁽¹⁾	6,41
Toptelmi: tabl. 80 mg - 28 szt.	Rx	100%	25,85
		30% ⁽¹⁾	10,87
Toptelmi: tabl. 80 mg - 56 szt.	Rx	100%	40,19
		30% ⁽¹⁾	12,06
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 niedokrwienną serca, udarem mózgu lub chorobą tętnic obwodowych w wywiadzie) lub z cukrzycą typu 2 i udokumentowanymi uszkodzeniem 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 u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Toptelmi HCT: tabl. draż. 40/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	12,31
		30% ⁽¹⁾	4,82
Toptelmi HCT: tabl. draż. 40/12,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	23,61
		30% ⁽¹⁾	8,63
Toptelmi HCT: tabl. draż. 80/25 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,61
		30% ⁽¹⁾	8,63
Toptelmi HCT: tabl. draż. 80/25 mg - 56 szt.	Rx	100%	44,66
		30% ⁽¹⁾	14,70
Toptelmi HCT: tabl. draż. 80/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	23,61
		30% ⁽¹⁾	8,63
Toptelmi HCT: tabl. draż. 80/12,5 mg - 56 szt.	Rx	100%	44,66
		30% ⁽¹⁾	14,70
Telmisartan + Hydrochlorothiazide (1)W: Dawka 40/12,5 mg i dawka 80/12,5 mg. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Lek jest wskazany w leczeniu dorosłych, których ciśnienie tętnicze krwi nie jest wystarczająco kontrolowane podczas monoterapii telmisartanem. Dawka 80/25 mg. Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u dorosłych. Lek jest wskazany w leczeniu dorosłych, których ciśnienie tętnicze krwi nie jest wystarczająco kontrolowane podczas stosowania produktu złożonego zawierającego 80 mg telmisartanu i 12,5 mg hydrochlorotiazidu lub u dorosłych, u których uzyskano stabilizację ciśnienia stosując osobno telmisartan i hydrochlorotiazyd. WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+			
Toradiur: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	12,68
		30% ⁽¹⁾	14,74
Torasemid Aftoform Farmacje Polska			
Toramat: tabl. powł. 25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	10,78
		30% ⁽¹⁾	4,75
Toramat: tabl. powł. 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,45
		30% ⁽¹⁾	5,18
Toramat: tabl. powł. 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	38,46
		30% ⁽¹⁾	4,73
Toramat: tabl. powł. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	72,44
		30% ⁽¹⁾	3,20
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-klonicznych u osób dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 lat. Leczenie uzupełniająca u dzieci w wieku 2 lat i 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 bólowi migrenowemu u osób dorosłych, po dokładnym rozważeniu innych alternatywnych metod leczenia. Produkt nie jest wskazany w leczeniu ostrego bólu głowy.			
Toramide: tabl. 2,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	14,53
		30% ⁽¹⁾	21,64

W trosce o pacjenta z migreną!

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

Toramide: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	25,32
Toramide: tabl. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	23,40
Toramide Polpharma			
Torecan: inj. [roztw.] 6,5 mg/ml - 5 amp. 1 ml ◆	Rx	100%	29,15
Thiethylperazine maleate Krka			
Torecan: czopki 6,5 mg - 6 szt. ◆	Rx	100%	12,97
Torecan: tabl. powł. 6,5 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	25,68
		30% ⁽¹⁾	7,70
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽³⁾	3,20
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
Thiethylperazine maleate (1)W: Leczenie nudności i wymiotów: po chemioterapii cytotoksycznej, po radioterapii, po zastosowaniu leków toksycznych, w zabiegach chirurgicznych. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Nowotwory złośliwe (4)Pacjenci 65+			
Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 1 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	8,83
Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 1 mg - 50 szt. ◆	Rx	DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,61
		S ⁽³⁾	bezpł.
Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	19,11
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,75
Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2 mg - 20 szt. ◆	Rx	S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	16,80
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
Torendo® Q-Tab®: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2 mg - 50 szt. ◆	Rx	R ⁽²⁾	5,15
		S ⁽³⁾	bezpł.
		100%	36,02
Risperidone (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Schizofrenia WP: Ze-spół Tourette'a (3)Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu schizofrenii. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu epizodów maniакаlnych o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w przebiegu zaburzeń afektywnych dwubiegunowych. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym leczeniu (do 6 tyg.) uporczywej agresji u pacjentów z otępieniem typu alzheimerskiego w stopniu umiarkowanym do ciężkiego, nie reagujących na metody niefarmakologiczne oraz gdy istnieje ryzyko, że pacjent będzie stanowił zagrożenie dla samego siebie lub innych osób. Produkt leczniczy jest wskazany w krótkotrwałym objawowym (do 6 tyg.) leczeniu uporczywej agresji w przebiegu zaburzeń zachowania u dzieci w wieku od 5 lat i młodzieży ze sprawnością intelektualną poniżej przeciętnej bądź upośledzonych umysłowo, zdiagnozowanych według kryteriów DSM - IV, u których nasilenie agresji i innych zachowań destrukcyjnych wymaga leczenia farmakologicznego. Farmakoterapia powinna stanowić integralną część wszechstronnego programu terapeutycznego, obejmującego działania psychosocjalne i edukacyjne. Zaleca się, aby rysperidon był przepisywany przez lekarza specjalistę w dziedzinie neurologii dziecięcej oraz psychiatrę dziecięcą i młodzieżową lub lekarza specjalizującego się w leczeniu zaburzeń zachowania u dzieci i młodzieży.			
Torisel: inf. [konc.+ rozp. do przyg. roztw.] 30 mg - 1 fioł. 1,2 ml+ 1 fioł. rozp. 1,8 ml	Rx-z	100%	2882,61
Temsilotimus (1)Program lekowy: leczenie raka nerki			
W: Leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym rakiem nerkiowokomórkowym (ang. RCC), u których występują co najmniej 3 z 6 prognostycznych czynników ryzyka. Leczenie dorosłych pacjentów z nawracającym i/lub opornym chłoniakiem z komórek płaszczka (ang. MCL).			
Torsemed: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,85
Torsemed: tabl. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	24,91
Torsemed: tabl. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	14,20
Torsemed: tabl. 10 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	28,54
Torsemed: tabl. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	21,42
Torsemed: tabl. 20 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	32,81
Torsemed Sandoz GmbH			
Torvacard® 10: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	8,79
		30% ⁽¹⁾	5,84
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Torvacard® 20: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,94
		30% ⁽¹⁾	7,04
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Torvacard® 40: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	24,03
		30% ⁽¹⁾	12,23
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Torvacard® 40: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100%	68,07
		30% ⁽¹⁾	32,66
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
Torvacard® 80: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100%	47,35
		30% ⁽¹⁾	23,75
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Atorvastatin (1)W: Hipercholesterolemia: stosowany jako uzupełnienie leczenia dietetycznego w celu obniżenia podwyższonego stężenia całkowitego cholesterolu, cholesterolu LDL, apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych, młodzieży oraz dzieci w wieku 10 lat lub starszych z hipercholesterolemią pierwotną, w tym heterozygot-

yczną 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. Preparat jest również stosowany w celu obniżenia stężenia cholesterolu całkowitego i cholesterolu-LDL u dorosłych z homozygotyczną postacią rodzinnej hipercholesterolemii jako terapia dodana do innych sposobów terapii hipolipemizującej (np. afera cholesterolu-LDL) lub wtedy, gdy taka terapia jest niedostępna. Zapobieganie zdarzeniom 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 antytrombotyczną, lub po przeszczepianiu narządów (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Toralipin: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Toralipin: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Toralipin: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Atorvastatin Actavis Group PTC ehf.			
Toujeo: inj. [roztw.] 300 j.m./ml - 10 wstrzyk. 1,5 ml (SoloStar) ◆	Rx	100%	534,88
		30% ⁽¹⁾	209,47
		C ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
Insulin glargine (1)Cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c ≥ 8% oraz cukrzyca typu 2 u dorosłych pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z uduktowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocnej hipoglikemii oraz cukrzyca u dorosłych o znacznej przyczynie (zgodnie z definicją wg WHO). Cukrzyca typu 1 u dorosłych (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci 65+			
W: Leczenie cukrzycy u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku powyżej 6 lat.			
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH			
Toviaz: tabl. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 28 szt.	Rx	100%	187,65
Toviaz: tabl. o przedl. uwalnianiu 8 mg - 28 szt.	Rx	100%	271,14
Fesoterodine Pfizer			
Tracleer®: tabl. powł. 62,5 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Tracleer®: tabl. powł. 125 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	10319,40
Bosentan Janssen-Cilag			
Tractocile: inf. [konc. do przyg. roztw.] 7,5 mg/ml - 1 fioł. 5 ml	Rx-z	100%	X
Tractocile: inj. [roztw.] 7,5 mg/0,9 ml - 1 fioł. 0,9 ml	Rx-z	100%	X
Atosiban Ferring			
▼Trajenta: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	220,00
Linagliptin Boehringer Ingelheim			
Tramadol + Paracetamol Medreg: tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	8,22
		30% ⁽¹⁾	3,25
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		S ⁽⁵⁾	15,50
Tramadol + Paracetamol Medreg: tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg - 60 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	5,56
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		S ⁽⁵⁾	1,30
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
Tramadol + Paracetamol Medreg: tabl. powł. 37,5 mg+ 325 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	22,38
		30% ⁽¹⁾	7,47
		B ⁽²⁾	1,08
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.

Tramadol hydrochloride + Paracetamol (1)W: Lek jest wskazany w objawowym leczeniu bólu o nasileniu od umiarkowanego do silnego. Stosowanie produktu należy ograniczyć do pacjentów, u których uważa się, że ból o nasileniu umiarkowanym do silnego wymaga skojarzenia tramadolu i paracetamolu. Lek jest wskazany do stosowania u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Tramadol Aurovitas: kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆	Rx	B ⁽²⁾	1,34
Tramadol hydrochloride (1)W: Leczenie bólu o umiarkowanym lub dużym nasileniu. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+	Rx	B ⁽²⁾	1,34
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
Aurovitas			
Tramadol Krka: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
Tramadol Krka: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	X
Tramadol Krka: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
Tramadol Krka: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	X
Tramadol Krka: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
Tramadol Krka: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	X

Tramadol hydrochloride (1)W: Leczenie bólu o nasileniu umiarkowanym do dużego. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

Tramadol hydrochloride Krka

Tramadol Krka: krople doustne [roztw.] 100 mg/ml - 1 but. 10 ml ◆	Rx	100%	X
Tramadol Krka: krople doustne [roztw.] 100 mg/ml - 1 but. 96 ml ◆	Rx	100%	X
Tramadol hydrochloride Krka			
Tramadol Krka: kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	7,84
		30% ⁽¹⁾	3,42
		B ⁽²⁾	1,53
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Tramadol hydrochloride (1)W: Leczenie bólu od umiarkowanego do silnego u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszych. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+			
Tramadol Krka: inj./inf. [roztw.] 50 mg/ml - 5 amp. 1 ml ◆	Rx	100%	6,50
Tramadol Krka: inj./inf. [roztw.] 100 mg/2 ml - 5 amp. 2 ml ◆	Rx	100%	12,00
Tramadol hydrochloride Krka			
Tramadol Synteza: kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	9,90
		30% ⁽¹⁾	5,48
		B ⁽²⁾	3,59
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
Tramadol Synteza: krople doustne 100 mg/ml - 1 op. 10 ml ◆	Rx	100%	12,50
		30% ⁽¹⁾	6,79
		B ⁽²⁾	4,34
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
Tramadol hydrochloride (1)W: Leczenie bólu o nasileniu umiarkowanym do dużego. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+			
Trama®: czopki doodbytnicze 100 mg - 5 szt. ◆	Rx	100%	7,55
Tramadol hydrochloride STADA Poland Sp. z o.o.			
Trama®: kaps. twarde 50 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	8,28
		30% ⁽¹⁾	3,86
		B ⁽²⁾	1,97
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Trama®: krople doustne 100 mg/ml - 1 but. 10 ml (z krompiermierzem) ◆	Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	9,57
		30% ⁽¹⁾	3,86
		B ⁽²⁾	1,41
Trama®: krople doustne 100 mg/ml - 1 but. 96 ml (z dozownikiem) ◆	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	78,29
		30% ⁽¹⁾	23,49
Trama®: krople doustne 100 mg/ml - 1 but. 96 ml (z dozownikiem) ◆	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	15,66
		30% ⁽¹⁾	4,70
Tramadol hydrochloride (1)W: Leczenie bólu o nasileniu umiarkowanym do dużego. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+			
STADA Poland Sp. z o.o.			
Trama® 50: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 5 amp. 1 ml ◆	Rx	100%	9,15
		30% ⁽¹⁾	3,67
		B ⁽²⁾	1,32
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Trama® 50: inj. [roztw.] 50 mg/ml - 5 amp. 2 ml ◆	Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	15,66
		30% ⁽¹⁾	4,70
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Tramadol hydrochloride (1)W: Leczenie bólu o nasileniu umiarkowanym do dużego. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+			
STADA Poland Sp. z o.o.			
Trama® Retard 50: tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	7,17
		30% ⁽¹⁾	4,97
		B ⁽²⁾	4,02
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Trama® Retard 50: tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 30 szt. ◆	Rx	S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	11,86
		30% ⁽¹⁾	5,24
		B ⁽²⁾	2,40
Trama® Retard 50: tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 50 szt. ◆	Rx	DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	19,20
		30% ⁽¹⁾	8,16
Trama® Retard 50: tabl. o przedl. uwalnianiu 50 mg - 90 szt. ◆	Rx	B ⁽²⁾	3,43
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		100%	19,20
		30% ⁽¹⁾	8,16



ZOLPIC zolpidem Daj owcom odpocząć.



Tramal® Retard 100: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 10 szt. ◆	Rx	100% 8,01 30% ⁽¹⁾ 3,59 B ⁽²⁾ 1,70 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.	100% 22,77 30% ⁽¹⁾ 9,52 B ⁽²⁾ 3,84 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.	100% 36,53 30% ⁽¹⁾ 14,45 B ⁽²⁾ 4,98 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.	100% 11,55 30% ⁽¹⁾ 4,93 B ⁽²⁾ 2,09 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.	100% 33,21 30% ⁽¹⁾ 13,34 B ⁽²⁾ 4,82 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.	100% 53,11 30% ⁽¹⁾ 19,99 B ⁽²⁾ 5,79 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.	100% 15,26 30% ⁽¹⁾ 6,43 B ⁽²⁾ 2,64 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.	100% 43,16 30% ⁽¹⁾ 16,66 B ⁽²⁾ 5,30 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.	100% 69,16 30% ⁽¹⁾ 24,99 B ⁽²⁾ 6,06 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.	100% 30,55 30% ⁽¹⁾ 10,68 B ⁽²⁾ 2,16 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.	100% 48,70 30% ⁽¹⁾ 15,58 B ⁽²⁾ 1,38 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.	100% 37,53/25 mg - 2 szt. ◆ Rx 100% X	100% 10,53 Rx 100% 10,53	100% 20,02 Rx 100% 20,02	100% 8,33 30% ⁽¹⁾ 3,36 B ⁽²⁾ 1,23 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.	100% 15,76 30% ⁽¹⁾ 5,82 B ⁽²⁾ 1,56 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.	100% 25,00 30% ⁽¹⁾ 8,44 B ⁽²⁾ 1,34 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.		
<p>Tramal® Retard 100: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 30 szt. ◆</p>			<p>Tramal® Retard 150: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 10 szt. ◆</p>			<p>Tramal® Retard 150: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆</p>			<p>Tramal® Retard 150: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 50 szt. ◆</p>			<p>Tramal® Retard 200: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 10 szt. ◆</p>			<p>Tramal® Retard 200: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 30 szt. ◆</p>			<p>Tramal® Retard 200: tabl. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 50 szt. ◆</p>		
<p>Tramal® Retard 150 - (IR): tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆</p>			<p>Tramal® Retard 150 - (IR): tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 50 szt. ◆</p>			<p>Tramal® Retard 150 - (IR): tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 100 szt. ◆</p>			<p>Tramal® Retard 150 - (IR): tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 300 szt. ◆</p>			<p>Tramal® Retard 150 - (IR): tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 500 szt. ◆</p>			<p>Tramal® Retard 150 - (IR): tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 1000 szt. ◆</p>					

Tramadol hydrochloride (1)W: Leczenie bólu o nasileniu umiarkowanym do dużego. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+

<p>Tramundin®: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 30 szt. ◆</p>		Rx	100% 22,98
<p>Tramadol hydrochloride</p>			
<p>Tranexamic acid Accord: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 5 amp. 5 ml ◆</p>		Rx	100% X
<p>Tranexamic acid</p>			
<p>Tranexel - import interwencyjny: inj. [roztw.] 250 mg/2,5 ml - 10 amp. 2,5 ml</p>		Rx	100% X
<p>Tranexamic acid</p>			
<p>▼Translarna: granulki do przyg. zaw. doust. 125 mg - 30 sasz.</p>		Rx-z	100% 14956,30 B ⁽¹⁾ bezpl.
<p>▼Translarna: granulki do przyg. zaw. doust. 250 mg - 30 sasz.</p>		Rx-z	100% 29912,62 B ⁽¹⁾ bezpl.
<p>▼Translarna: granulki do przyg. zaw. doust. 1000 mg - 30 sasz.</p>		Rx-z	100% 115037,80 B ⁽¹⁾ bezpl.
<p>Ataluren (1) Program leków: leczenie chorych z dystrofią mięśniową Duchenne'a spowodowaną mutacją nonsensowną w genie dystrofiny</p>			
<p>W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu dystrofii mięśniowej Duchenne'a a warunkowanej przez mutację nonsensowną w genie dystrofiny u pacjentów chodzących w wieku od 2 lat. Obecność mutacji nonsensownej w genie dystrofiny należy potwierdzić poprzez badania genetyczne. PTC Therapeutics International Limited</p>			
<p>Transec® 35 µg/h: system transdermalny 35 µg/h - 5 szt. (20 mg w plastrze) ◆</p>		Rx	100% 59,19 R ⁽¹⁾ 7,45 B ⁽²⁾ 4,25 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.
<p>Transec® 52,5 µg/h: system transdermalny 52,5 µg/h - 5 szt. (30 mg w plastrze) ◆</p>		Rx	100% 84,97 R ⁽¹⁾ 5,76 B ⁽²⁾ 2,56 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.
<p>Transec® 70 µg/h: system transdermalny 70 µg/h - 5 szt. (40 mg w plastrze) ◆</p>		Rx	100% 110,06 R ⁽¹⁾ 3,38 B ⁽²⁾ 0,18 DZ ⁽³⁾ bezpl. S ⁽⁴⁾ bezpl.
<p>Buprenorphine (1)W: Ból o średnim i dużym nasileniu w przebiegu chorób nowotworowych i ból o dużym nasileniu w przebiegu innych schorzeń, jeżeli nie ustępuje po zastosowaniu nieopioidowych środków przeciwbólowych. Lek nie jest lekiem odpowiednim do leczenia ostrego bólu. (2)Nowotwory złośliwe (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+</p>			
<p>STADA Poland Sp. z o.o.</p>			
<p>○ Tranxene®: kaps. 5 mg - 30 szt. ◆</p>		Rx	100% 24,60
<p>○ Tranxene®: kaps. 10 mg - 30 szt. ◆</p>		Rx	100% 33,20
<p>Clorazepate dipotassium</p>			
<p>○ Tranxene® 20: inj. dom./inf. [iof.] 20 mg - 5 fioł. (+ 5 amp.) ◆</p>		Rx	100% 73,05
<p>Clorazepate dipotassium</p>			
<p>Travatam®: krople do oczu [roztw.] 40 µg/ml - 1 but. 2,5 ml</p>		Rx	100% 38,76 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 10,31 S ⁽³⁾ bezpl.
<p>Travoprost (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+</p>			
<p>W: Obniżanie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z nadciśnieniem ocznym lub jaskrą z otwartym kątem przesączania.</p>			
<p>Novartis Europharm Limited</p>			
<p>Travocort®: krem (10 mg/1 mg/g) - 1 tuba 15 g</p>		Rx	100% 38,12
<p>Diffucortolone valerate + Isoconazole</p>			
<p>Trovoqen® - (IR): krem 10 mg/g - tuba 30 g</p>		Rx	100% X
<p>Isoconazole nitrate</p>			
<p>PharmaViteo</p>			
<p>Travoprost+Timolol Genoptim: krople do oczu [roztw.] (40 µg+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml ◆</p>		Rx	100% 39,27 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 10,82 S ⁽³⁾ bezpl.
<p>Travoprost+Timolol Genoptim: krople do oczu [roztw.] (40 µg+ 5 mg/ml) - 3 but. 2,5 ml ◆</p>		Rx	100% 107,23
<p>Travoprost + Timolol (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+</p>			
<p>W: Produkt leczniczy jest wskazany do obniżania ciśnienia wewnątrzgałkowego (ang. IOP) u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem nadciśnieniem ocznym, u których nie uzyskuje się wystarczającej odpowiedzi po stosowaniu miejscowych leków β-adrenolitycznych lub analogów prostaglandyn.</p>			
<p>Synopsis Pharma</p>			
<p>Travoprost + Timolol Medical Valley: krople do oczu [roztw.] (40 µg+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml ◆</p>		Rx	100% 32,69 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 4,24 S ⁽³⁾ bezpl.
<p>Travoprost + Timolol (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+</p>			
<p>W: Produkt leczniczy jest wskazany do obniżania ciśnienia wewnątrzgałkowego (ang. Intraocular Pressure, IOP) u dorosłych pacjentów z jaskrą z otwartym kątem nadciśnieniem ocznym, u których nie uzyskuje się wystarczającej odpowiedzi po stosowaniu miejscowych leków β-adrenolitycznych lub analogów prostaglandyn.</p>			
<p>Medical Valley Invest AB</p>			

<p>Travoprost Genoptim: krople do oczu [roztw.] 40 µg/ml - 1 but. 2,5 ml ◆</p>		Rx	100% 36,44 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 7,99 S ⁽³⁾ bezpl.
<p>Travoprost (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+</p>			
<p>W: Obniżanie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u dorosłych pacjentów z nadciśnieniem ocznym lub jaskrą z otwartym kątem przesączania. Obniżanie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u dzieci i młodzieży w wieku od 2 m-cy do poniżej 18 lat z nadciśnieniem ocznym lub jaskrą dziecięcą. Synopsis Pharma</p>			
<p>▼Trazimera: inf. [konc. do przyg. roztw.] 150 mg - 1 fioł. prosz. ◆</p>		Rx-z	100% 892,94 B ⁽¹⁾ bezpl.
<p>▼Trazimera: inf. [konc. do przyg. roztw.] 420 mg - 1 fioł. prosz. ◆</p>		Rx-z	100% 2987,93 B ⁽¹⁾ bezpl.
<p>Trastuzumab (1) Chemioterapia ICD-10: C.86.a.; C.86.b.; C.86.c.</p>			
<p>W: Rak piersi. Rak piersi z przerzutami. Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2 dodatnim rakiem piersi z przerzutami: w monoterapii do leczenia tych pacjentów, którzy otrzymali dotychczas co najmniej dwa schematy chemioterapii z powodu choroby nowotworowej z przerzutami - uprzednio stosowane schematy chemioterapii musiały zawierać przynajmniej antycykliny i taksony, o ile nie było przeciwwskazań do tego typu leczenia - oraz u pacjentów z dodatnim wynikiem badania na obecność receptorów hormonalnych, u których nie powiodła się hormonoterapia, o ile nie było przeciwwskazań do tego typu leczenia; skojarzeniu z paklitaksemem do leczenia tych pacjentów, którzy nie otrzymywali dotychczas chemioterapii z powodu choroby nowotworowej z przerzutami i dla których antycykliny nie jest wskazana. W skojarzeniu z docetaksilem do leczenia tych pacjentów, którzy nie otrzymywali dotychczas chemioterapii z powodu choroby nowotworowej z przerzutami. W skojarzeniu z inhibitorem aromatazy do leczenia pacjentek po menopauzie, z dodatnim wynikiem badania na obecność receptorów hormonalnych, u których doszło do rozwoju choroby nowotworowej z przerzutami, nieleczonej wcześniej trastuzumabem. Wczesne stadium raka piersi. Produkt jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z HER2 - dodatnim rakiem piersi we wczesnym stadium: po operacji, chemioterapii (neoadiuwantowej lub adiuwantowej) oraz radioterapii (jeżeli jest stosowana). Po chemioterapii adiuwantowej z dokсорubicyną i cyklofosfamidem, w skojarzeniu z paklitaksemem lub docetaksilem. W skojarzeniu z chemioterapią adiuwantową z użyciem docetakselu i karboplatyny. W skojarzeniu z neoadiuwantową chemioterapią i następnie w terapii adiuwantowej operacji o produkt w miejscowo zaawansowanym (w tym zapalnym) raku piersi lub w przypadku guza >2 cm średnicy. Produkt powinien być stosowany wyłącznie u pacjentów z przerzutami lub wczesnym rakiem piersi, u których stwierdzono, za pomocą odpowiednio walidowanych testów, w komórkach guza albo nadekspresję receptora HER2, albo amplifikację genu HER2. Rak żołądka z przerzutami. Produkt w skojarzeniu z kapecytabiną lub 5-fluorouracylem i cis-platyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim gruczolakorakiem żołądka z przerzutami lub połączenia żołądkowo-przełykowego, których nie poddawano wcześniej terapii przeciwnowotworowej z powodu choroby rozianej. Produkt powinien być stosowany wyłącznie u pacjentów z rakiem żołądka z przerzutami, u których stwierdzono w komórkach guza nadekspresję HER2, określaną jako IHC2+ i potwierdzoną wynikami SISH lub FISH lub przez wynik IHC3+. W diagnostyce guza powinny być zastosowane odpowiednie i zwalidowane metody oceny.</p>			
<p>Pfizer</p>			
<p>Trazodone Neuraxpharm: tabl. 50 mg - 30 szt. ◆</p>		Rx	100% 13,61
<p>Trazodone Neuraxpharm: tabl. 100 mg - 30 szt. ◆</p>		Rx	100% 21,54
<p>Trazodone Neuraxpharm: tabl. 150 mg - 30 szt. ◆</p>		Rx	100% 32,32
<p>Trazodone Neuraxpharm: tabl. 150 mg - 100 szt. ◆</p>		Rx	100% 107,78
<p>Trazodone hydrochloride</p>			
<p>▼Trelegy Ellipta: prosz. do inhal., podzielony 92/55/22 µg/dawkę - 1 inhal. (30 dawek)</p>		Rx	100% 235,72 30% ⁽¹⁾ 92,03 S ⁽²⁾ bezpl.
<p>Vilanterol + Umeclidinium + Fluticasone furoate (1)Leczenie podtrzymujące u pacjentów dorosłych z umiarkowaną lub ciężką przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POCHP), u których nie uzyskuje się odpowiedniego efektu leczenia podczas jednoczesnego stosowania kortykosteroidu wziewnego i długo działającego agonisty receptorów β₂ lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty receptorów β₂ i długo działającego antagonisty receptorów muskarynowych (2)Pacjenci 65+</p>			
<p>W: Produkt jest wskazany do podtrzymującego leczenia u dorosłych pacjentów z POCHP stopnia umiarkowanego do ciężkiego, u których stosowanie leczenia wziewnym kortykosteroidem w skojarzeniu z długo działającym β₂-agonistą lub długo działającym β₂-agonistą w skojarzeniu z długo działającym antagonistą receptora muskarynowego jest niewystarczające.</p>			
<p>GlaxoSmithKline Trading Services</p>			
<p>Trelema: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆</p>		Rx	100% 12,09 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 4,72 S ⁽³⁾ bezpl.
<p>Trelema: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆</p>		Rx	100% 80,78 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
<p>Trelema: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆</p>		Rx	100% 117,09 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpl.
<p>Trelema: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆</p>		Rx	100% 153,01 DZ ⁽¹⁾ bezpl. R ⁽²⁾ 3,98 S ⁽³⁾ bezpl.
<p>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 nieterapią leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej</p>			
<p>WP: Terapia dodana u chorych powyżej 16 r. z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nieterapią leczenia po zastosowaniu co najmniej trzech prób terapii dodanej (3)Pacjenci 65+</p>			
<p>W: Produkt leczniczy przeznaczony jest do stosowania w monoterapii oraz jako terapia wspomagająca w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wrażliwo uogólnionych u dorosłych, młodzieży i dzieci od 4 lat z padaczką.</p>			
<p>G.L. Pharma Poland</p>			



czu ≥ 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtórna u pacjentów po ostrym zawałe mięśnia sercowego; zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt leczniczy należy włączyć do leczenia w okresie >48 h od wystąpienia ostrego zawału mięśnia sercowego. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Tritace® 5 - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	10,86
		R ⁽¹⁾	6,40
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Tritace® 5 - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt.	Rx	100%	10,86
		R ⁽¹⁾	6,40
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Tritace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	19,65
		R ⁽¹⁾	11,95
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Tritace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	19,54
		R ⁽¹⁾	11,95
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Tritace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	19,54
		R ⁽¹⁾	11,95
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Ramipril (1) W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego; zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego o etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwienności serca lub udar bądź choroba naczyniowa w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną nefropatią cukrzycową stwierdzoną na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego; jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa stwierdzoną na podstawie białkomoczu ≥ 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtórna u pacjentów po ostrym zawałe mięśnia sercowego; zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt leczniczy należy włączyć do leczenia w okresie >48 h od wystąpienia ostrego zawału mięśnia sercowego. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Tritace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	19,44
		R ⁽¹⁾	11,95
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Tritace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	19,44
		R ⁽¹⁾	11,95
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Ramipril (1) W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego; zmniejszenie zachorowalności i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego o etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwienności serca lub udar bądź choroba naczyniowa w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną nefropatią cukrzycową stwierdzoną na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego; jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa stwierdzoną na podstawie białkomoczu ≥ 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtórna u pacjentów po ostrym zawałe mięśnia sercowego; zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt leczniczy należy włączyć do leczenia w okresie >48 h od wystąpienia ostrego zawału mięśnia sercowego. **WP:** Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Medezin

Tritace® 10 - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
---	----	------	---

Trititico® CR: tabl. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	18,78
		30% ⁽¹⁾	13,32
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Trititico® CR: tabl. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	43,50
		30% ⁽¹⁾	24,58
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Trititico® CR: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	17,30
		30% ⁽¹⁾	17,30
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Trititico® CR: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	64,80
		30% ⁽¹⁾	42,96
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Trititico® CR: tabl. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	86,99
		30% ⁽¹⁾	42,96
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Trazodone hydrochloride (1) Choroby psychiczne lub uposiedzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ **W:** Zaburzenia depresyjne o różnej etiologii, w tym depresja przebiegająca z lekiami

Trititico® XR: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	35,25
		30% ⁽¹⁾	24,33
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Trititico® XR: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	35,25
		30% ⁽¹⁾	24,33
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Trititico® XR: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	65,32
		30% ⁽¹⁾	43,48
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Trititico® XR: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	65,32
		30% ⁽¹⁾	43,48
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Trazodone hydrochloride (1) Choroby psychiczne lub uposiedzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ **W:** Zaburzenia depresyjne o różnej etiologii, w tym depresja przebiegająca z lekiami

Triveram: tabl. powł. 10 mg/5 mg/5 mg - 30 szt.	Rx	100%	33,00
		30% ⁽¹⁾	46,00
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Triveram: tabl. powł. 20 mg/5 mg/5 mg - 30 szt.	Rx	100%	37,00
		30% ⁽¹⁾	46,00
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Triveram: tabl. powł. 40 mg/10 mg/10 mg - 30 szt.	Rx	100%	47,00
		30% ⁽¹⁾	47,00
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Triexo Aersphere: aerozol inhal. [zaw.] 5 µg+ 7,2 µg+ 160 µg - 1 poj. 120 dawek

Formoterol fumarate dihydric + Glycopyrronium + Budesonide (1) Leczenie podtrzymujące u pacjentów dorosłych z umiarkowaną lub ciężką przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP), u których nie uzyskuje się odpowiedniego efektu leczenia podczas jednoczesnego stosowania kortykosteroidu wziewnego i długo działającego agonisty receptorów beta 2 lub jednoczesnego stosowania długo działającego agonisty receptorów beta 2 i długo działającego antagonisty receptorów muskarynowych (2) Pacjenci 65+ **W:** Produkt jest wskazany w leczeniu podtrzymującym u dorosłych pacjentów z POChP o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, którzy nie są odpowiednio leczeni skojarzeniem kortykosteroidu wziewnego z długo działającym lekiem z grupy agonistów receptora β_2 lub skojarzeniem leku z grupy agonistów receptora β_2 z długo działającym antagonistą receptora muskarynowego (wpływ na kontrolę objawów i zapobieganie zaostreniom, szczegóły patrz ChPL).

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

▼Trodely: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 200 mg - 1 fioł. 50 ml ◆ Rx-z 100% 4922,64

Sacituzumab govitecan (1) Program lekowy: leczenie raka piersi **W:** Produkt stosowany w monoterapii, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z neresekcyjnym lub przerzutowym potrójnie ujemnym rakiem piersi (ang. mTNBC), którzy wcześniej otrzymali co najmniej dwie linie leczenia systemowego, w tym co najmniej jedną w zaawansowanej chorobie.

Trombex: tabl. powł. 75 mg - 28 szt. Rx 100% X **Trombex:** tabl. powł. 75 mg - 90 szt. Rx 100% 67,56 **Zentiva**

Tropicamidum WZF 0,5%: krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 2 but. 5 ml ◆	Rx	100%	12,76
		R ⁽¹⁾	3,20
		Dz ⁽²⁾	bezpł.
Tropicamidum WZF 1%: krople do oczu [roztw.] 10 mg/ml - 2 but. 5 ml ◆	Rx	100%	16,81
		R ⁽¹⁾	3,20
		Dz ⁽²⁾	bezpł.

Tropicamide (1) W: Dawka 5 mg/ml. Produkt leczniczy jest wskazany do miejscowego stosowania: w diagnostyce okulistycznej - do wzmiankowania dna oka; w stanach przedoperacyjnych, wymagających zastosowania krótko działającego środka rozszerzającego źrenicę. **Dawka 10 mg/ml.** Produkt leczniczy jest wskazany do miejscowego stosowania: w diagnostyce okulistycznej - do porażenia akomodacji; w stanach przedoperacyjnych i pooperacyjnych, wymagających zastosowania krótko działającego środka rozszerzającego źrenicę. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Trosicam: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 7,5 mg - 20 szt. Rx 100% 19,80 **Trosicam:** tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 20 szt. Rx 100% 10,22 **Meloxicam** ANGELINI

TRUE Test 36: plaster do prób prowokacyjnych - 10 zestawów Rx 100% 270,00 **Prep. złoż.** Smartpractice Denmark ApS

▼Trulicity: inj. [roztw.] 0,75 mg/0,5 ml - 2 wstrzyk. 0,5 ml Rx 100% 197,04 **30%⁽¹⁾** 59,11 **30%⁽¹⁾** 59,11 **30%⁽¹⁾** 59,11

▼Trulicity: inj. [roztw.] 1,5 mg/0,5 ml - 2 wstrzyk. 0,5 ml Rx 100% 197,04 **30%⁽¹⁾** 59,11 **30%⁽¹⁾** 59,11 **30%⁽¹⁾** 59,11

▼Trulicity: inj. [roztw.] 3 mg/0,5 ml - 2 wstrzyk. 0,5 ml Rx 100% 197,04 **30%⁽¹⁾** 59,11 **30%⁽¹⁾** 59,11 **30%⁽¹⁾** 59,11

▼Trulicity: inj. [roztw.] 4,5 mg/0,5 ml - 2 wstrzyk. 0,5 ml Rx 100% 197,04 **30%⁽¹⁾** 59,11 **30%⁽¹⁾** 59,11 **30%⁽¹⁾** 59,11

Dulaglutide (1) Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych co najmniej dwoma lekami hipoglikemizującymi, z HbA1c $\geq 7,5\%$, z ciętyścią definiowaną jako BMI ≥ 30 kg/m² oraz bardzo wysokim ryzykiem sercowo-naczyniowym rozumianym jako: (1) potwierdzona choroba sercowo-naczyniowa, lub (2) uszkodzenie innych narządów objawiające się poprzez: białkomoczu lub przerosłe lewej komory lub retinopatię, lub (3) obecność 2 lub więcej głównych czynników ryzyka spośród wymienionych poniżej: wiek ≥ 55 lat dla mężczyzn, ≥ 60 lat dla kobiet, dyslipidemia, nadciśnienie tętnicze, palenie tytoniu (2) Pacjenci 65+ **W:** Cukrzyca typu 2. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu osób dorosłych z niedostatecznie kontrolowaną cukrzycą typu 2 jako uzupełnienie diety i ćwiczeń; w monoterapii, gdy stosowanie metforminy uważa się za niewłaściwe z powodu nielateralności lub przeciwwskazań; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy. Wyniki badań dotyczące leczenia skojarzonego, wpływu na kontrolę glikemii, zdarzeń niepożądanych związanych z układem sercowo-naczyniowym i badanych populacji, szczegóły patrz ChPL.

▼Trumenba: inj. [zaw.] 0,5 ml - 1 amp.-strzyk. Rx 100% 365,00 **Meningococcus B (multiconponent vaccine)** Pfizer

Trund: roztw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 300 ml ◆ Rx 100% X **100%** 16,85 **C⁽¹⁾** 7,86 **Dz⁽²⁾** 7,86 **bezpł.**

Trund: tabl. powł. 250 mg - 50 szt. ◆ Rx 100% 32,26 **100%** 32,26 **C⁽¹⁾** 37,00 **bezpł.**

Trund: tabl. powł. 500 mg - 50 szt. ◆ Rx 100% 11,09 **100%** 11,09 **C⁽¹⁾** 11,09 **bezpł.**

Trund: tabl. powł. 500 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 61,07 **100%** 61,07 **C⁽¹⁾** 15,89 **Dz⁽²⁾** 15,89 **bezpł.**

Trund: tabl. powł. 750 mg - 50 szt. ◆ Rx 100% 13,35 **100%** 13,35 **C⁽¹⁾** 13,35 **bezpł.**

Trund: tabl. powł. 1000 mg - 50 szt. ◆ Rx 100% 61,07 **100%** 61,07 **C⁽¹⁾** 15,89 **Dz⁽²⁾** 15,89 **bezpł.**

Trund: tabl. powł. 1000 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 115,82 **100%** 115,82 **C⁽¹⁾** 25,44 **Dz⁽²⁾** 25,44 **bezpł.**

Trund: tabl. powł. 1000 mg - 100 szt. ◆ Rx 100% 115,82 **100%** 115,82 **C⁽¹⁾** 25,44 **Dz⁽²⁾** 25,44 **bezpł.**

Levetiracetam (1) Kobiety w ciąży (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Padaczka (4) Pacjenci 65+ **W:** Produkt jest wskazany jako monoterapia w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u pacjentów w wieku od 16 lat z nowo rozpoznaną padaczką. Produkt jest wskazany jako terapia wspomagająca: w leczeniu napadów częściowych lub częściowych wtórnie uogólnionych u dorosłych, dzieci i niemowląt w wieku od 1 m-ca z padaczką; w leczeniu napadów mioklonicznych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z młodzieńczą padaczką miokloniczną; w leczeniu napadów toniczno-klonicznych pierwotnie uogólnionych u dorosłych i młodzieży w wieku od 12 lat z idiopatyczną padaczką uogólnioną.

Trusopt®: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 5 ml Rx 100% 21,36 **100%** 21,36 **Dz⁽²⁾** 6,90 **bezpł.**

Dorzolamide (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+ **W:** Leczenie zwiększonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z: nadciśnieniem ocznym, jaskrą z otwartym kątem, jaskrą torkową i innymi wtórnymi typami jaskry z otwartym kątem.

Truvada: tabl. powł. 200 mg/245 mg - 30 szt. Rx-z 100% X **Emtricitabine + Tenofovir disoproxil** Gilead Sciences Poland

Tuberculin PPD RT 23 SSI: inj. srodkoskornie [roztw.] - 1 fioł. 1,5 ml Rx 100% X **Tuberculin PPD RT 23 SSI:** inj. srodkoskornie [roztw.] - 10 fioł. 1,5 ml Rx 100% X

Tuberculin AJ Vaccines A/S **Tukysa:** tabl. powł. 50 mg - 88 szt. Rx-z 100% 7974,68 **100%** 7974,68 **bezpł.**

Tukysa: tabl. powł. 150 mg - 84 tabl. Rx-z 100% 22838,76 **100%** 22838,76 **bezpł.**

Tucatinib (1) Program lekowy: leczenie raka piersi **W:** Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z trastuzumabem i kapecytabiną w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim miejscowo zaawansowanym rakiem piersi lub HER2-dodatnim rakiem piersi z przerzutami, którzy otrzymali co najmniej 2 schematy leczenia skierowanego przeciwko receptorowi HER2 w przeszłości.

Tulip Combo: tabl. powł. 10 mg+ 20 mg - 30 szt. Rx 100% 20,15 **100%** 20,15 **30%⁽¹⁾** 10,19 **bezpł.**

Tulip Combo: tabl. powł. 10 mg+ 10 mg - 30 szt. Rx 100% 20,15 **100%** 20,15 **30%⁽¹⁾** 10,19 **bezpł.**

Tulip Combo: tabl. powł. 10 mg+ 40 mg - 30 szt. Rx 100% 10,19 **100%** 10,19 **30%⁽¹⁾** 10,19 **bezpł.**

Ezetimibe + Atorvastatine (1) Leczenie wspomagające do stosowania wraz z dietą u pacjentów dorosłych z pierwotną hipercholesterolemią (heterozygotyczną i homozygotyczną rodzinną i nierodzinną) lub mieszaną hiperlipidemią już kontrolowaną za pomocą atorwastatyny i ezetymibu, które są podawane w takich samych dawkach (2) Pacjenci 65+ **W:** Produkt leczniczy jest wskazany jako uzupełnienie diety w leczeniu pierwotnej hipercholesterolemii (heterozygotycznej i nierodzinnej) lub hiperlipidemii mieszannej w miejsce dotychczasowego leczenia u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią kontrolę podczas stosowania jednocześnie atorwastatyny i ezetymibu w postaci oddzielnych produktów leczniczych, w takich samych dawkach

jak w produkcie złożonym. Homozygotyczna hipercholesterolemia rodzinna (HoFH). Produkt leczniczy jest wskazany jako produkt leczniczy wspomagający wraz z dietą w leczeniu homozygotycznej hipercholesterolemii rodzinnej u dorosłych w miejsce dotychczasowego leczenia. U pacjentów mogą być również stosowane dodatkowe metody leczenia (np. afereza LDL).

Tulip®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100% 9,60 R ⁽¹⁾ 6,65 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tulip®: tabl. powł. 10 mg - 60 szt.	Rx	100% 18,67 R ⁽¹⁾ 12,77 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tulip®: tabl. powł. 10 mg - 90 szt.	Rx	100% 27,83 R ⁽¹⁾ 18,98 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tulip®: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100% 15,42 R ⁽¹⁾ 9,52 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tulip®: tabl. powł. 20 mg - 60 szt.	Rx	100% 28,43 R ⁽¹⁾ 16,63 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tulip®: tabl. powł. 20 mg - 90 szt.	Rx	100% 41,80 R ⁽¹⁾ 24,10 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tulip®: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100% 23,91 R ⁽¹⁾ 12,11 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tulip®: tabl. powł. 40 mg - 60 szt.	Rx	100% 38,57 R ⁽¹⁾ 14,97 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tulip®: tabl. powł. 40 mg - 90 szt.	Rx	100% 55,59 R ⁽¹⁾ 20,18 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tulip®: tabl. powł. 80 mg - 30 szt.	Rx	100% 52,79 R ⁽¹⁾ 29,19 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.

Atorvastatin (1) W: Lek jest wskazany jako uzupełnienie diety w celu zmniejszenia podwyższonego stężenia cholesterolu całkowitego, cholesterolu LDL (LDL-C), apolipoproteiny B i triglicerydów u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 10 lat lub starszych z hipercholesterolemią pierwotną, w tym z hipercholesterolemią rodzinną (wariant heterozygotyczny) lub hiperlipidemia złożona (mieszana) (odpowiadająca typom IIa i IIb wg klasyfikacji Fredricksona), gdy odpowiedź na stosowanie diety i inne niestandardowe metody leczenia jest niewystarczająca. Lek jest również wskazany w celu zmniejszenia stężenia cholesterolu całkowitego i LDL-C u dorosłych z rodziną hipercholesterolemią homozygotyczną, jako uzupełnienie innych metod leczenia hipolipemizującego (np. aferezy LDL) lub jeśli takie metody leczenia nie są dostępne. Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym u dorosłych pacjentów, u których ryzyko pierwszego zdarzenia sercowo-naczyniowego jest oceniane jako duże, jako uzupełnienie korygowania innych czynników ryzyka. **WP:** Ciężka wrażliwość na hipercholesterolemię u dzieci w wieku od 10 do 18 r. (z wyskim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niestandardowego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeprowadzeniu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Tullex: inj. [roztw.] 7,5 mg - 4 amp.-strzyk. 0,2 ml	Rx	100% 81,73 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tullex: inj. [roztw.] 7,5 mg - 12 amp.-strzyk. 0,2 ml	Rx	100% 225,93 R ⁽¹⁾ 3,84 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tullex: inj. [roztw.] 10 mg - 4 amp.-strzyk. 0,267 ml	Rx	100% 106,51 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tullex: inj. [roztw.] 10 mg - 12 amp.-strzyk. 0,267 ml	Rx	100% 298,15 R ⁽¹⁾ 5,12 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tullex: inj. [roztw.] 12,5 mg - 4 amp.-strzyk. 0,333 ml	Rx	100% 130,80 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.

Tullex: inj. [roztw.] 12,5 mg - 12 amp.-strzyk. 0,333 ml	Rx	100% 367,92 R ⁽¹⁾ 6,40 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tullex: inj. [roztw.] 15 mg - 4 amp.-strzyk. 0,4 ml	Rx	100% 155,10 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tullex: inj. [roztw.] 15 mg - 12 amp.-strzyk. 0,4 ml	Rx	100% 440,74 R ⁽¹⁾ 7,68 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tullex: inj. [roztw.] 17,5 mg - 4 amp.-strzyk. 0,467 ml	Rx	100% 179,31 R ⁽¹⁾ 3,20 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tullex: inj. [roztw.] 17,5 mg - 12 amp.-strzyk. 0,467 ml	Rx	100% 509,90 R ⁽¹⁾ 8,96 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tullex: inj. [roztw.] 20 mg - 4 amp.-strzyk. 0,533 ml	Rx	100% 203,08 R ⁽¹⁾ 3,41 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tullex: inj. [roztw.] 20 mg - 12 amp.-strzyk. 0,533 ml	Rx	100% 583,34 R ⁽¹⁾ 10,24 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tullex: inj. [roztw.] 25 mg - 4 amp.-strzyk. 0,667 ml	Rx	100% 250,61 R ⁽¹⁾ 4,27 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tullex: inj. [roztw.] 25 mg - 12 amp.-strzyk. 0,667 ml	Rx	100% 725,49 R ⁽¹⁾ 12,80 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tullex: inj. [roztw.] 30 mg - 4 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	100% 298,15 R ⁽¹⁾ 5,12 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.
Tullex: inj. [roztw.] 30 mg - 12 amp.-strzyk. 0,8 ml	Rx	100% 863,38 R ⁽¹⁾ 15,36 DZ ⁽²⁾ bezpl. S ⁽³⁾ bezpl.

Methotrexate (1) W: Produkt wskazany jest do leczenia: czynnego, reumatoidalnego zapalenia stawów u dorosłych pacjentów; wielostawowego postaci ciężkiego, czynnego młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów, jeżeli odpowiedź na NLPZ jest niewystarczająca; ciężkiej, opornej na leczenie, prowadzącej do niepełnosprawności łuszczyki popielistej; z niewystarczającą odpowiedzią na leczenie oraz ciężkiego łuszczykowego 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 topirynę. **WP:** Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Tussispect®: tabl. draż. - 20 szt.	Rx	100% 10,76
Ephedrine hydrochloride	Herbapol Poznań	
Tussispect®: syrop (4,35 mg+ 1,43 mg+ 622 mg)/5 ml - 1 but. 140 g	Rx	100% 13,07
Saponin + Ephedrine hydrochloride + Thymus extract	Herbapol Poznań	
TWINRIX™ Adult: inj. dom. [zaw.] 0,02 mg/ml - 1 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100% 178,68
TWINRIX™ Junior: inj. dom. [zaw.] 360 j. Elisa - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx	100% 97,85

Hepatitis A vaccine + Hepatitis B vaccine	OSK Pharmaceuticals SA	
Twynsta: tabl. 40/5 mg - 28 szt.	Rx	100% 51,47
Twynsta: tabl. 40/10 mg - 28 szt.	Rx	100% 51,47
Twynsta: tabl. 80/5 mg - 28 szt.	Rx	100% 50,76
Twynsta: tabl. 80/10 mg - 28 szt.	Rx	100% 50,76

Telmisartan + Amlodipine Boehringer Ingelheim

▼ Tyenne: inj. [roztw.] 162 mg - 4 amp.-strz. 0,9 ml	Rx-z	100% 2328,98 R ⁽¹⁾ bezpl.
Tocilizumab (1) Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym		
W: Produkt w skojarzeniu z metotreksatem (MTX), jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z czynnym, postępującym reumatoidalnym zapaleniem stawów (RZS) o ciężkim nasileniu, nieleczonych dotychczas MTX; w leczeniu dorosłych pacjentów z czynnym reumatoidalnym zapaleniem stawów (RZS) o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie lub nietolerancję dotychczasowego leczenia jednym lub kilkoma lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (LMPCh) lub inhibitorami czynnika martwicy nowotworu (ang. anti-TNF). U tych pacjentów produkt może być podawany w monoterapii w przypadku nietolerancji metotreksatu lub jeśli kontynuacja leczenia metotreksatem nie jest wskazana. Wykazano, że tocilizumab zmniejsza szybkość postępu uszkodzenia stawów mierzonego radiologicznie oraz powoduje poprawę sprawności fizycznej podczas podawania w skojarzeniu z metotreksatem. Produkt jest wskazany w leczeniu czynnego, uogólnionego, młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów (uMIZS) u dzieci od 1 r. i młodzieży, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na wcześniejsze leczenie NLPZ i		

kortykosteroidami ogólnoustrojowymi. Produkt może być podawany w monoterapii (w przypadku nietolerancji MTX oraz u pacjentów, u których leczenie MTX nie jest wskazane) lub w skojarzeniu z MTX. Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem (MTX) jest wskazany w leczeniu wielostawowego młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów (uMIZS); czynnik reumatoidalny pozytywny lub negatywny oraz postać nielicznostawowa, rozszerzająca) u dzieci w wieku od 2 lat i młodzieży, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na wcześniejsze leczenie MTX. Produkt może być podawany w monoterapii w przypadku nietolerancji MTX lub jeśli kontynuacja leczenia MTX nie jest wskazana. Produkt jest wskazany w leczeniu olbrzymiokomórkowego zapalenia tętnic (OIZT) u dorosłych pacjentów. **Fresenius Kabi**

▼ Tyenne: inf. [konc. do sporz. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 20 ml	Rx-z	100% 1674,27 R ⁽¹⁾ bezpl.
▼ Tyenne: inf. [konc. do sporz. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 10 ml	Rx-z	100% 837,14 R ⁽¹⁾ bezpl.

▼ Tyenne: inf. [konc. do sporz. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 4 ml	Rx-z	100% 334,28 R ⁽¹⁾ bezpl.
---	------	--

Tocilizumab (1) Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym

W: Produkt w skojarzeniu z metotreksatem (MTX), jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z czynnym, postępującym reumatoidalnym zapaleniem stawów (RZS) o ciężkim nasileniu, nieleczonych dotychczas MTX; w leczeniu dorosłych pacjentów z czynnym RZS o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie lub nietolerancję dotychczasowego leczenia jednym lub kilkoma lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (LMPCh) lub inhibitorami czynnika martwicy nowotworu (ang. anti-TNF). U tych pacjentów produkt może być podawany w monoterapii w przypadku nietolerancji metotreksatem nie jest wskazana. Wykazano, że tocilizumab zmniejsza szybkość postępu uszkodzenia stawów mierzonego radiologicznie oraz powoduje poprawę sprawności fizycznej podczas podawania w skojarzeniu z metotreksatem. Produkt jest wskazany w leczeniu czynnego, uogólnionego, młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów (uMIZS) u dzieci w wieku od 2 lat, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie NLPZ i kortykosteroidami ogólnoustrojowymi. Produkt może być podawany w monoterapii (w przypadku nietolerancji MTX oraz u pacjentów, u których leczenie MTX nie jest wskazane) lub w skojarzeniu z MTX. Produkt w skojarzeniu z metotreksatem (MTX) jest wskazany w leczeniu wielostawowego młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów (uMIZS); czynnik reumatoidalny pozytywny lub negatywny oraz postać nielicznostawowa, rozszerzająca) u dzieci w wieku od 2 lat, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na wcześniejsze leczenie MTX. Produkt może być podawany w monoterapii w przypadku nietolerancji MTX lub jeśli kontynuacja leczenia MTX nie jest wskazana. Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu ciężkiego lub zagrażającego życiu zespołu uwalniania cytokin (ang. CRS), indukowanego limfocytami T zawierającymi chimeryczny receptor antygenowy (ang. CAR) u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat. Produkt jest wskazany w leczeniu choroby koronawirusowej 2019 (COVID-19) u dorosłych pacjentów otrzymujących kortykosteroidy o działaniu układowym i wymagających terapii opóźniającej lub wentyłacji mechanicznej. **Fresenius Kabi**

▼ Tyenne: inj. [roztw.] 162 mg - 4 strzyk. ◆ nowość	Rx-z	100% 2328,98 R ⁽¹⁾ bezpl.
--	------	---

Tocilizumab (1) Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym

W: Produkt, w skojarzeniu z metotreksatem (MTX), jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z czynnym, postępującym reumatoidalnym zapaleniem stawów (RZS) o ciężkim nasileniu, nieleczonych dotychczas MTX; w leczeniu dorosłych pacjentów z czynnym reumatoidalnym zapaleniem stawów (RZS) o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie lub nietolerancję dotychczasowego leczenia jednym lub kilkoma lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (LMPCh) lub inhibitorami czynnika martwicy nowotworu (ang. anti-TNF). U tych pacjentów produkt może być podawany w monoterapii w przypadku nietolerancji metotreksatem lub jeśli kontynuacja leczenia metotreksatem nie jest wskazana. Wykazano, że tocilizumab zmniejsza szybkość postępu uszkodzenia stawów mierzonego radiologicznie oraz powoduje poprawę sprawności fizycznej podczas podawania w skojarzeniu z metotreksatem. Produkt jest wskazany w leczeniu czynnego, uogólnionego, młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów (uMIZS) u młodzieży w wieku od 12 lat, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie NLPZ i kortykosteroidami ogólnoustrojowymi. Produkt może być podawany w monoterapii (w przypadku nietolerancji MTX oraz u pacjentów, u których leczenie MTX nie jest wskazane) lub w skojarzeniu z MTX. Produkt w skojarzeniu z metotreksatem (MTX) jest wskazany w leczeniu wielostawowego młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów (uMIZS); czynnik reumatoidalny pozytywny lub negatywny oraz postać nielicznostawowa, rozszerzająca) u młodzieży w wieku od 12 lat, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na wcześniejsze leczenie MTX. Produkt może być podawany w monoterapii w przypadku nietolerancji MTX lub jeśli kontynuacja leczenia MTX nie jest wskazana. Produkt jest wskazany w leczeniu olbrzymiokomórkowego zapalenia tętnic (OIZT) u dorosłych pacjentów. **Fresenius Kabi**

Typhim Vi: inj. dom./podsk. [roztw.] 0,025 mg/0,5 ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx	100% 230,00
--	----	-------------

Typhoid vaccine	Sanofi Pasteur	
Tysabri: inf. [konc. do przyg. roztw.] 300 mg - 1 fioł. 15 ml	Rx-z	100% 6525,36 R ⁽¹⁾ bezpl.
▼ Tysabri: inj. [roztw.] 150 mg - 2 amp.-strzyk. 1 ml	Rx-z	100% 6525,36 R ⁽¹⁾ bezpl.

Natalizumab (1) Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów w monoterapii do modyfikacji przebiegu choroby w ustępująco-nawracającej postaci stwardnienia rozsianego (ang. RRMS) o dużej aktywności w następujących grupach pacjentów: pacjenci z wysocą aktywną chorobą mimo pełnego i właściwego cyklu leczenia co najmniej jednym produktem leczniczym modyfikującym jej przebieg (ang. DMIT) (informacje dotyczące odstępów od tej zasady oraz przerw w leczeniu, mających na celu eliminację leku z organizmu, szczegóły patrz ChPL) lub pacjenci z szybko rozwijającą się, ciężką RRMS, definiowaną jako 2 lub więcej rzutów powodujących niepełnosprawność w ciągu jednego roku oraz 1 lub więcej zmian ulegających wzmocnieniu po podaniu gadolinu w obrazowaniu metodą rezonansu magnetycznego (ang. MRI) mózgu lub znaczące zwiększenie liczby zmian T2 w porównaniu z wcześniejszym, ostatnio wykonanym badaniem MRI. **Biogen**

Ty-Szczepionka durowa: inj. podsk. [zaw.] 20 dawek - 1 fioł. 10 ml	Rx	100% 3325,00
--	----	--------------

Typhoid vaccine	BIOMED S.A.	
Tyt-Szczepionka durowo-tężcowa: inj. podsk. [zaw.] 20 dawek - 1 fioł. 10 ml	Rx	100% 3388,00
Typhoid vaccine + Tetanus vaccines	BIOMED S.A.	



▼Tyverb®: tabl. powł. 250 mg - 70 szt. (but.)	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	3422,47 bezpł.
▼Tyverb®: tabl. powł. 250 mg - 140 szt. (but.)	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	6844,94 bezpł.
Lapatinib (1) Program lekowy: leczenie raka piersi W: Preparat jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z rakiem piersi, u których nowotwór wykazuje nadekspresję receptora HER2 (ErbB2): w skojarzeniu z kapecytabiną u pacjentek z zaawansowanym rakiem piersi lub rakiem piersi z przerzutami, z progresją choroby po wcześniejszym leczeniu, które musi zawierać antracykliny i taksony oraz po leczeniu trastuzumabem raka piersi z przerzutami; w skojarzeniu z trastuzumabem u pacjentek z rakiem piersi z przerzutami, u których nowotwór nie wykazuje ekspresji receptorów dla hormonów, z progresją choroby po uprzednim leczeniu trastuzumabem z chemioterapią; w skojarzeniu z inhibitorem aromatazy u pacjentek po menopauzie z rakiem piersi z przerzutami, u których nowotwór wykazuje ekspresję receptorów dla hormonów i u których nie jest planowane aktualnie zastosowanie chemioterapii. Pacjentki uczestniczące w badaniu rejestracyjnym nie były uprzednio leczone trastuzumabem lub inhibitorem aromatazy. Nie ma danych o skuteczności tego leczenia skojarzonego w porównaniu do leczenia trastuzumabem w skojarzeniu z inhibitorem aromatazy w tej populacji pacjentów. Novartis European Limited			
Ubistesin™ Forte: inj. [roztw.] 40 mg+ 12 µg/ml - 50 amp. 1,7 ml	Rx	100%	88,90
Articaine + Epinephrine			3M Poland
Ubretid: tabl. 5 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	38,29
Distigmine bromide			Takeda
Ucedane: tabl. do sporz. zaw. doust. 200 mg - 60 szt.	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	14023,80 bezpł.
Carglumic acid (1) Program lekowy: leczenie kwasem karglumowym chorób z aciduriami organicznymi: propionowa, metylomalonowa i izowalerianowa W: Produkt jest wskazany w leczeniu: hiperamonemii spowodowanej pierwotnym niedoborem syntazy N-acetyloglutaminianowej, hiperamonemii spowodowanej kwasica izowalerianowa, hiperamonemii spowodowanej kwasica metylomalonowa, hiperamonemii spowodowanej kwasica propionowa. Eurocept International			
Ulcamed: tabl. powł. 120 mg - 56 szt.	Rx	100%	35,08
Bismuth oxydate			Krka
▼Ultibro Breezhaler: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 85/43 µg - 30 szt.	Rx	100% 30 ⁽¹⁾	134,31 40,29 bezpł.
Glycopyrronium bromide + Indacaterol (1) Przewlekła obturacyjna choroba płuc – leczenie podtrzymujące u pacjentów powyżej 18 roku życia (2) Pacjenci 65+ W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w podtrzymującym leczeniu rozszerzającym oskrzela, w celu złagodzenia objawów choroby u dorosłych pacjentów z przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP). Novartis European Limited			
◆ Ultiva: inf. doż./inj. [llof. do przyg. roztw.] 1 mg - 5 fioł.	Lz	100%	125,60
◆ Ultiva: inf. doż./inj. [llof. do przyg. roztw.] 2 mg - 5 fioł.	Lz	100%	251,21
◆ Ultiva: inf. doż./inj. [llof. do przyg. roztw.] 5 mg - 5 fioł.	Lz	100%	628,04
Remifentanyl 6SK Pharmaceuticals SA			
▼Ultomiris: inf. [konc. do przyg. roztw.] 300 mg - 1 fioł. 30 ml	Rx-z	100%	X
▼Ultomiris: inf. [konc. do przyg. roztw.] 300 mg - 1 fioł. 3 ml	Rx	100% B ⁽¹⁾	22292,69 bezpł.
▼Ultomiris: inf. [konc. do przyg. roztw.] 1100 mg - 1 fioł. 11 ml	Rx	100% B ⁽¹⁾	79273,08 bezpł.
Ravulizumab (1) Program lekowy: leczenie atypowego zespołu hemolityczno-mocznicyjnego (aHUS), Program lekowy: leczenie nocej napadowej hemoglobinurii (PNH) W: Napadowa nocna hemoglobinuria (ang. PNH). Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży o nie. 10 kg lub większej z PNH: u pacjentów z hemolizą i jednym lub kilkoma objawami klinicznymi wskazującymi na dużą aktywność choroby; u pacjentów, którzy są klinicznie stabilni po otrzymaniu leczenia eculizumabem przez co najmniej 6 ostatnich m-cy. Atypowy zespół hemolityczno-mocznicyjny (ang. aHUS). Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży o nie. co najmniej 10 kg z aHUS, którzy nie byli wcześniej leczeni inhibitorami układu dopełniacza lub u których stosowano eculizumab przez co najmniej 3 m-cie i wykazano odpowiedź na eculizumab. Uogólniona miastenia (ang. gMG). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako terapia dodatkowa do standardowego leczenia dorosłych pacjentów z gMG, u których występują przeciwciała przeciw receptorowi acetylocholin (ang. AChR). Choroba ze spektrum zapalenia nerwów wzrokowych i rdzenia kręgowego (ang. NMOSD). Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu pacjentów dorosłych z NMOSD z dodatnim wynikiem badania na obecność przeciwciał przeciw akwaporynie 4 (ang. AQP4). Alexion Europe SAS			
Ulotp: kaps. dojelitowe, twarde 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	11,00
Ulotp: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	16,26
		50 ⁽¹⁾	10,05
		DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	bezpł.
Ulotp: kaps. dojelitowe, twarde 20 mg - 56 szt.	Rx	100%	30,13
		50 ⁽¹⁾	17,70
		DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	bezpł.
Ulotp: kaps. dojelitowe, twarde 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	30,13
		50 ⁽¹⁾	17,70
		DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	bezpł.

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 rż. i o m.c. ≥ 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 <i>H. pylori</i> . WP: Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+			
Ultradod: tabl. 30 mg+ 500 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	38,00
Codeine phosphate + Paracetamol			
Ultravist: inj. [roztw.] 623,4 mg/ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	X
Ultravist: inj. [roztw.] 768,86 mg/ml - 10 but. 100 ml	Rx	100%	2160,27
Ultravist: inj. [roztw.] 768,86 mg/ml - 10 but. 50 ml	Rx	100%	1085,81
Iopromide			
Uman albumin 20% kedrion: inf. [roztw.] 10 g/50 ml - 1 but. 100 ml	Rx	100%	252,09
Uman albumin 20% kedrion: inf. [roztw.] 10 g/50 ml - 1 but. 50 ml	Rx	100%	176,81
Albumin human			
Unasyn: inj. dom./doż. 1 g+ 500 mg - 1 fioł.	Rx	100%	14,81
Unasyn: inj. dom./doż. 2 g+ 1 g - 1 fioł.	Rx	100%	46,29
Unasyn: inj. dom./doż. 500 mg+ 250 mg - 1 fioł.	Rx	100%	16,28
Ampicillin + Sulbactam			
Unasyn®: tabl. 375 mg - 12 szt.	Rx	100%	X
Sultamicillin			
Undestor Testocaps: kaps. 40 mg - 60 szt.	Rx	100%	X
Testosterone undecanoate			
Unidox Solutab®: tabl. do przyg. zaw. doust. 100 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	8,68
Doxycycline monohydrate			
Uprox: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,98
		R ⁽¹⁾	7,97
		S ⁽²⁾	bezpł.
Uprox: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 60 szt.	Rx	100%	45,76
		R ⁽¹⁾	13,74
		S ⁽²⁾	bezpł.
Uprox: kaps. o zmod. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100%	66,83
		R ⁽¹⁾	18,80
		S ⁽²⁾	bezpł.
Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+ W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH). RECORDATI			
Uprox XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ S ⁽²⁾	23,98 7,97 bezpł.
Uprox XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 60 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ S ⁽²⁾	45,76 13,74 bezpł.
Uprox XR: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,4 mg - 90 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ S ⁽²⁾	66,83 18,80 bezpł.
Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+ W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH). RECORDATI			
▼Upravi: tabl. powł. 200 µg - 60 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	14195,52 bezpł.
▼Upravi: tabl. powł. 200 µg - 140 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	33122,88 bezpł.
▼Upravi: tabl. powł. 400 µg - 60 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	28391,04 bezpł.
▼Upravi: tabl. powł. 600 µg - 60 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	42336,00 bezpł.
▼Upravi: tabl. powł. 800 µg - 60 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	55728,00 bezpł.
▼Upravi: tabl. powł. 1000 µg - 60 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	69120,00 bezpł.
▼Upravi: tabl. powł. 1200 µg - 60 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	82512,00 bezpł.
▼Upravi: tabl. powł. 1400 µg - 60 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	95904,00 bezpł.
▼Upravi: tabl. powł. 1600 µg - 60 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	109296,00 bezpł.
Selezipag (1) Program lekowy: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP) W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w długotrwałym leczeniu tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP) u pacjentów dorosłych z klasą czynnościową II-III wg klasyfikacji WHO, w terapii skojarzonej u pacjentów, u których występują objawy niepoddające się leczeniu antagonistami receptorów endotelinowych (ang. ERA) i/lub inhibitorami fosfodiesterazy typu 5 (PDE-5) lub w monoterapii u pacjentów, którzy nie kwalifikują się do stosowania u nich tych leków. Wykazano skuteczność w populacji z TNP, w tym TNP idiopatycznym i dziedzicznym, TNP związanym z chorobami tkanki łącznej oraz TNP związanym ze skorygowanymi wrodzonymi przymi wadami serca. Janssen-Cilag			
Uralex: tabl. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
Uralex: tabl. 5 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	X
Oxybutynin Accord Healthcare			

Urapidil KALCEKS: inj./inf. [roztw.] 25 mg - 5 amp. 5 ml ◆	Rx	100%	X
Urapidil KALCEKS: inj./inf. [roztw.] 50 mg - 5 amp. 10 ml ◆	Rx	100%	X
Urapidil AS Kalceks			
UrgoClean: opatrunek na rany 6x6 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	5,70 2,24
UrgoClean: opatrunek na rany 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	14,29 4,69
UrgoClean: opatrunek na rany 15x15 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	30,20 9,06
UrgoClean: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	39,14 11,74
Emplastri microfibrinum cellulosa (1) Przewlekłe owrzodzenia URGO sp. z o.o.			
UrgoClean Ag: opatrunek na rany 6x6 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	9,60 3,87
UrgoClean Ag: opatrunek na rany 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	24,77 8,87
UrgoClean Ag: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	67,29 20,19
Emplastri antimicrobiotica (1) Przewlekłe owrzodzenia URGO sp. z o.o.			
UrgoClean Rope: opatrunek na rany 5x40 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	27,20 8,16
Emplastri microfibrinum cellulosa (1) Przewlekłe owrzodzenia URGO sp. z o.o.			
UrgoStart Contact: opatrunek na rany 10x12 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	43,15 19,53
UrgoStart Contact: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	82,36 24,71
Emplastri collagenosa (1) Przewlekłe owrzodzenia URGO sp. z o.o.			
UrgoStart Plus Border: opatrunek na rany 12x12 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	52,59 24,25
UrgoStart Plus Border: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	81,79 24,54
Emplastri collagenosa (1) Przewlekłe owrzodzenia URGO sp. z o.o.			
UrgoStart Plus Pad: opatrunek na rany 10x12 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	44,68 21,06
UrgoStart Plus Pad: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	84,34 25,30
Emplastri collagenosa (1) Przewlekłe owrzodzenia URGO sp. z o.o.			
UrgoSuperSuperabsorber: opatrunek 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	12,89 4,60
UrgoSuperSuperabsorber: opatrunek 10x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	24,37 7,78
UrgoSuperSuperabsorber: opatrunek 20x30 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	65,41 19,62
Emplastri microfibrinum cellulosa (1) Przewlekłe owrzodzenia W: Przewlekłe owrzodzenia. URGO sp. z o.o.			
UrgoTul: opatrunek na rany 10x12 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	16,46 4,94
UrgoTul: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	38,22 11,47
UrgoTul: opatrunek na rany 20x30 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	72,07 21,62
Emplastri microfibrinum cellulosa (1) Przewlekłe owrzodzenia (2) Epidermolysis bullosa URGO sp. z o.o.			
UrgoTul Absorb: opatrunek na rany 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	13,95 4,35
UrgoTul Absorb: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	38,10 11,43
Emplastri microfibrinum cellulosa (1) Przewlekłe owrzodzenia (2) Epidermolysis bullosa URGO sp. z o.o.			
UrgoTul Absorb Border: opatrunek na rany 8x8 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	9,23 3,08
UrgoTul Absorb Border: opatrunek na rany 10x10 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	13,95 4,35
UrgoTul Absorb Border: opatrunek na rany 13x13 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	22,63 6,79
UrgoTul Absorb Border: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	38,10 11,43
Emplastri microfibrinum cellulosa (1) Przewlekłe owrzodzenia URGO sp. z o.o.			
UrgoTul Ag/Silver: opatrunek na rany 10x12 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	27,83 8,74
UrgoTul Ag/Silver: opatrunek na rany 15x20 cm - 1 szt.	WM	100% 30 ⁽¹⁾	62,99 18,90
Emplastri antimicrobiotica (1) Przewlekłe owrzodzenia (2) Epidermolysis bullosa URGO sp. z o.o.			



Skuteczny przepływ

pentoxifyline
polfilin
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Urimper: kaps. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	29,50
		100%	24,55
		30% ⁽¹⁾	12,20
		S ⁽²⁾	bezpł.
		100%	24,55
Urimper: kaps. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	12,20
		S ⁽²⁾	bezpł.
		100%	46,97
Urimper: kaps. o przedl. uwalnianiu 4 mg - 60 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	22,27
		S ⁽²⁾	bezpł.
Tolterodine tartrate (1) Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniami urodynamicznymi (2)Pacjenci 65+			
W: Lek jest wskazany w leczeniu objawowym nadreaktywnego pęcherza moczowego z objawami nagłego nietrzymania moczu i/lub częstego i nagłego oddawania moczu.			
			Rivopharm
Uroflow 1: tabl. powł. 1 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
Uroflow 1: tabl. powł. 1 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	32,90
		100%	14,93
		30% ⁽¹⁾	9,17
		S ⁽²⁾	bezpł.
Uroflow 2: tabl. powł. 2 mg - 28 szt. ◆	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17
		S ⁽²⁾	bezpł.
Uroflow 2: tabl. powł. 2 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	36,02
Tolterodine tartrate (1) Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniami urodynamicznymi (2)Pacjenci 65+			
W: Leczenie objawowe nadreaktywnego pęcherza moczowego z objawami parcia nagłego, częstego oddawania moczu lub nietrzymania moczu z parcia nagłego.			
			Zentiva
Uroflow SR: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	24,55
		30% ⁽¹⁾	12,20
		S ⁽²⁾	bezpł.
Tolterodine tartrate (1) Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniami urodynamicznymi (2)Pacjenci 65+			
W: Lek jest wskazany w objawowym leczeniu nagłego nietrzymania moczu i/lub zwiększonej częstości oddawania moczu oraz nagłych parć jakie mogą wystąpić u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego.			
			Zentiva
Uromitexan®: inj. [roztw.] 100 mg/1 ml - 15 amp. 4 ml	Rx-z	100%	213,16
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Mesna (1) Chemioterapia ICD-10: C.0.08.			
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako środek profilaktyczny, obniżający częstość występowania krwotocznego zapalenia pęcherza moczowego wywołanego podawaniem oksazafosforyn (ifosfamid, cyklofosfamid, trofosfamid). Produkt leczniczy należy zawsze podawać z ifosfamidem. W przypadku stosowania cyklofosfamid lub trofosfamid, preparat należy zawsze podawać w dawkach przekraczających 10 mg/kg mc. oksazafosforyn oraz u wszystkich pacjentów z grupy podwyższonego ryzyka. Głównymi czynnikami ryzyka są: przebieg radioterapii nowotworów narządów miednicy, zapalenie pęcherza moczowego związane z wcześniejszym leczeniem ifosfamidem, cyklofosfamidem lub trofosfamidem lub przebyte choroby dróg moczowych.			
			Baxter
Uromitexan® - (IR): inj. [roztw.] 100 mg/ml - 15 amp. 4 ml	Rx	100%	159,06
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Mesna (1) Chemioterapia ICD-10: C.0.08.			
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako środek profilaktyczny, obniżający częstość występowania krwotocznego zapalenia pęcherza moczowego wywołanego podawaniem oksazafosforyn (ifosfamid, cyklofosfamid, trofosfamid). Produkt leczniczy należy zawsze podawać z ifosfamidem. W przypadku stosowania cyklofosfamid lub trofosfamid, preparat należy zawsze podawać w dawkach przekraczających 10 mg/kg mc. oksazafosforyn oraz u wszystkich pacjentów z grupy podwyższonego ryzyka. Głównymi czynnikami ryzyka są: przebieg radioterapii nowotworów narządów miednicy, zapalenie pęcherza moczowego związane z wcześniejszym leczeniem ifosfamidem, cyklofosfamidem lub trofosfamidem lub przebyte choroby dróg moczowych.			
			Delfarma
Uromitexan® - (IR): inj. (roztw.) 100 mg/ml - 15 amp. 4 ml	Rx	100%	155,69
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Mesna (1) Chemioterapia ICD-10: C.0.08.			
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania jako środek profilaktyczny, obniżający częstość występowania krwotocznego zapalenia pęcherza moczowego wywołanego podawaniem oksazafosforyn (ifosfamid, cyklofosfamid, trofosfamid). Produkt leczniczy należy zawsze podawać z ifosfamidem. W przypadku stosowania cyklofosfamid lub trofosfamid, preparat należy zawsze podawać w dawkach przekraczających 10 mg/kg mc. oksazafosforyn oraz u wszystkich pacjentów z grupy podwyższonego ryzyka. Głównymi czynnikami ryzyka są: przebieg radioterapii nowotworów narządów miednicy, zapalenie pęcherza moczowego związane z wcześniejszym leczeniem ifosfamidem, cyklofosfamidem lub trofosfamidem lub przebyte choroby dróg moczowych.			
			Delfarma
Uronezryl: tabl. powł. 5 mg - 30 szt.	Rx	100%	27,24
		100%	3,72
		S ⁽²⁾	bezpł.
Finasteride (1) Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+			
W: Produkt leczniczy, 5 mg jest wskazany w leczeniu i kontroli łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (ang. BPH) w celu zmniejszenia częstości występowania ostrego zatrzymania moczu oraz konieczności leczenia chirurgicznego, w tym przewlekłej resekcji gruczołu krokowego (ang. TURP) i prostatektomii.			
			Aristo Pharma
Uronorm: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,85
		30% ⁽¹⁾	8,50
		S ⁽²⁾	bezpł.
Uronorm: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	39,57
		30% ⁽¹⁾	14,87
		S ⁽²⁾	bezpł.
Solifenacin succinate (1) Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+			
W: Leczenie objawowe nagłego nietrzymania moczu i/lub częstotomoczu oraz parcia nagłego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego.			
			Orion Corporation
Urorec: kaps. twarde 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	54,63
Urorec: kaps. twarde 8 mg - 30 szt.	Rx	100%	58,29
Silosidine			RECORDATI

Urosan fix: ziola do zaparzania 2 g - 20 sas. 2 g	OTC	100%	10,37
Birch leaf + Horsetail herb			
Polpharma			
Urostat 0,4 mg: kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Tamsulosin hydrochloride			
Stada Arzneimittel			
Urostat 0,4 mg - (IR): kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,35
		R ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezpł.
Tamsulosin hydrochloride (1) Przerost gruczołu krokowego (2)Pacjenci 65+			
W: Objawy z dolnych dróg moczowych (ang. LUTS) związane z łagodnym rozrostem gruczołu krokowego (ang. BPH).			
			Delfarma
Urostat 0,4 mg - (IR): kaps. o przedl. uwalnianiu, twarde 0,4 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Tamsulosin hydrochloride			
Inpharm			
Urotrim®: tabl. powł. 100 mg - 30 szt.	Rx	100%	35,45
Urotrim®: tabl. powł. 200 mg - 20 szt.	Rx	100%	32,00
Trimethoprim			
Polpharma			
Uro-Vaxom: kaps. 6 mg - 30 szt.	Rx	100%	101,44
Uro-Vaxom: kaps. 6 mg - 90 szt.	Rx	100%	200,80
Vaccine Escherichiae coli extract			
OMEDICAMED			
Ursocam: tabl. 250 mg - 25 szt.	Rx	100%	43,37
		100%	89,59
		30% ⁽¹⁾	37,03
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
		100%	98,48
		30% ⁽¹⁾	40,08
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
Ursocam: tabl. 250 mg - 100 szt. (poj.)	Rx	100%	133,20
		100%	133,20
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
Ursodeoxycholic acid (1) Pierwotna żółciowa marskość wątroby w początkowym stadium choroby (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+			
W: Rozpuszczanie cholesterolowych kamieni żółciowych o średnicy nie przekraczającej 15 mm, przepuszczalność dla promieni rentgenowskich, u pacjentów, u których pomimo obecności kamieni czynność pęcherzyka żółciowego jest zachowana. Leczenie objawowe pierwotnej marskości żółciowej wątroby, pod warunkiem, że nie występuje niewyrównana marskość wątroby.			
			Polfarmex
Ursolfak®: kaps. 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	133,20
Ursolfak®: tabl. powł. 500 mg - 50 szt.	Rx	100%	133,20
Ursodeoxycholic acid			
			Dr. Falk
Ursolfak®: zaw. doust. 250 mg/5 ml - 1 but. 250 ml	Rx	100%	133,20
Ursodeoxycholic acid			
			Dr. Falk
Ursopol®: kaps. 150 mg - 20 szt.	Rx	100%	17,50
Ursopol®: kaps. 150 mg - 50 szt.	Rx	100%	31,20
		100%	61,13
		30% ⁽¹⁾	26,09
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
Ursopol®: kaps. 300 mg - 50 szt.	Rx	100%	31,20
Ursodeoxycholic acid (1) Pierwotna żółciowa marskość wątroby w początkowym stadium choroby. Wewnątrzwątrobowa cholestaza cięższych (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+			
W: Rozpuszczanie cholesterolowych kamieni żółciowych o średnicy nie przekraczającej 15 mm, przepuszczalność dla promieni rentgenowskich, u pacjentów, u których pomimo obecności kamieni czynność pęcherzyka żółciowego jest zachowana. Leczenie objawowe: pierwotnej marskości żółciowej wątroby (pierwotnego zapalenia dróg żółciowych), pod warunkiem, że nie występuje niewyrównana marskość wątroby. Innych chorób wątroby i dróg żółciowych o różnej etiologii. Zapalenia błony śluzowej żołądka spowodowanego zarzucaniem żółci. Zaburzeń czynności wątroby dróg żółciowych związanych z mukowiscydozą u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat.			
			Bausch Health
Urosoxy: kaps. twarde 250 mg - 50 szt.	Rx	100%	X
		100%	83,43
		30% ⁽¹⁾	25,03
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
Urosoxy: kaps. twarde 250 mg - 100 szt.	Rx	100%	X
Ursodeoxycholic acid (1) Pierwotna żółciowa marskość wątroby w początkowym stadium choroby. Zaburzenia czynności wątroby i dróg żółciowych związane z mukowiscydozą (2)Kobiety w ciąży (3)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4)Pacjenci 65+			
W: Rozpuszczanie cholesterolowych kamieni żółciowych u pacjentów: u których występuje jeden lub więcej kamieni żółciowych przepuszczalnych dla promieni rentgenowskich, o średnicy nieprzekraczającej 2 cm, z zachowaną prawidłową czynnością pęcherzyka żółciowego; którzy nie wyrażają zgody na interwencję chirurgiczną lub u których postępowanie chirurgiczne jest przeciwwskazane; u których występuje wzrost stężenia cholesterolu w żółci (przesyconie) potwierdzony wynikami badań laboratoryjnych przeprowadzonych na żółci uzyskanej przez drenaż dwunastnicy. Leczenie wspomagające przed oraz po zabiegu rozbijania kamieni nerkowych falą uderzeniową (litolitrypsja). Pierwotna marskość żółciowa wątroby (ang. PBC). Dzieci i młodzieży. Zaburzenia wątroby i dróg żółciowych w przebiegu włośniakowatości (mukowiscydozy) u dzieci i młodzieży w wieku 6-18 lat.			
			AS Grinex

Utrogestan: kaps. dopochwowe, miękkie 200 mg - 15 szt.	Rx	100%	42,84
		R ⁽¹⁾	3,56
		C ⁽²⁾	bezpł.
		DZ ⁽³⁾	bezpł.
		S ⁽⁴⁾	bezpł.
Utrogestan: kaps. dopochwowe, miękkie 200 mg - 21 szt.	Rx	100%	70,00
Progesterone (1)W: Produkt jest wskazany u kobiet w celu: suplementacji fazy lutealnej w trakcie cyklu stosowania technik wspomaganego rozrodu (ang. ART); zapobiegania porodom przedwczesnym u kobiet w ciąży pojedynczej z krótką szyjką macicy (w badaniu ultrasonograficznym, szyjka macicy w polowie 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+			
			Besins Healthcare
▼Vabysmo: inj. [roztw.] 120 mg/ml - 1 fioł. 0,24 ml + 1 igła ◆	Rx-z	100%	3546,97
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Faricimab (1)Program lekowy: leczenie neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (AMD)			
W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych pacjentów w leczeniu: neowaskularnej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (ang. nAMD); zaburzeń widzenia spowodowanych mukrzykowym obrzękiem plamki (ang. DME).			
			Roche Registration
Vaciclör 500 mg: tabl. powł. 500 mg - 10 szt.	Rx	100%	50,98
Valaciclovir			
			Actavis Group PTC ehf.
Vagifem®: tabl. dopochwowa 10 µg - 18 szt.	Rx	100%	103,50
Estradiol hemihydrate			
			Novo Nordisk
Vagirux: tabl. dopochwowa 0,01 mg - 18 szt.	Rx	100%	72,27
Estradiol			
			Geodeon Richter
Vagosan: ziola do zaparzania - 1 op. 100 g	OTC	100%	10,45
Chamomile + Nettle extract			
Polpharma			
Valarox®: tabl. powł. 10/80 mg - 30 szt.	Rx	100%	27,32
Valarox®: tabl. powł. 10/160 mg - 30 szt.	Rx	100%	30,51
Valarox®: tabl. powł. 20/80 mg - 30 szt.	Rx	100%	27,88
Valarox®: tabl. powł. 20/160 mg - 30 szt.	Rx	100%	31,06
Rosuvastatin + Valsartan			
			Krka
Valcyclox: tabl. powł. 450 mg - 60 szt.	Rx	100%	X
Valganciclovir			
			Stada Arzneimittel
Valcyte: tabl. powł. 450 mg - 60 szt.	Rx	100%	X
Valganciclovir			
			Roche
Valcyte: rozl. doust. [prosz.] 50 mg/ml - 1 but. 12 g	Rx	100%	788,43
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
Valganciclovir (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom narządów mięszczywych - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancycloviru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej; Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancycloviru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej; Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom kończyn, rogówki, szpiku, tkankę lub komórek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancycloviru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej; zakażenia wirusem cytomegalii u pacjentów po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancycloviru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej; zakażenia wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancycloviru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej; zakażenia wirusem cytomegalii u pacjentów po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancycloviru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej (3)Pacjenci 65+			
W: Produkt wskazany jest do początkowego i podtrzymującego leczenia cytomegalii wirusowej (CMV) zapalenia siatkówki u dorosłych pacjentów z zespołem nabytego niedoboru odporności (AIDS). Produkt wskazany jest również w zapobieganiu chorobie CMV u niezakażonych wirusem cytomegalii dorosłych i dzieci (w wieku od urodzenia do 18 lat), którzy otrzymali przeszczepiany narząd mięszczywy od dawcy zakażonego CMV.			
			Roche
Valhit: tabl. powł. 450 mg - 60 szt. ◆	Rx	100%	483,46
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
Valganciclovir (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom narządów mięszczywych - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie WP: Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom kończyn, rogówki, szpiku, tkankę lub komórek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie; zakażenia wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie; zakażenia wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie - w przypadku udokumentowanych przeciwwskazań do stosowania walgancycloviru w stałej doustnej postaci farmaceutycznej (3)Pacjenci 65+			
W: Produkt wskazany jest do początkowego i podtrzymującego leczenia cytomegalii wirusowej (CMV) zapalenia siatkówki u dorosłych pacjentów z zespołem nabytego niedoboru odporności (AIDS). Produkt wskazany jest również w zapobieganiu chorobie CMV u niezakażonych wirusem cytomegalii dorosłych i dzieci (w wieku od urodzenia do 18 lat), którzy otrzymali przeszczepiany narząd mięszczywy od dawcy zakażonego CMV.			
			Accord Healthcare
▼ValproLEK 300: tabl. o przedl. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,98
▼ValproLEK 500: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	22,69
Valproate sodium			
			Sandoz GmbH

W trosce o pacjenta z migreną!

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

Sumamigren
Sumatriptanum



Valsacor® 80 mg tabletki powlekane: tabl. powl. 80 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	14,02 6,53 bezpł. bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	28,93 12,88 bezpł. bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	41,15 17,08 bezpł. bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	27,09 12,11 bezpł. bezpł.
Valsacor® 160 mg tabletki powlekane: tabl. powl. 160 mg - 60 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	55,07 22,97 bezpł. bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	78,38 30,23 bezpł. bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	51,62 21,66 bezpł. bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	33,23 9,97 bezpł. bezpł.
Valsacor® 320 mg tabletki powlekane - (IR): tabl. powl. 320 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	35,35 10,61 bezpł. bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	10,61 5,37 bezpł. bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	9,61 2,88 bezpł. bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	18,19 5,37 bezpł. bezpł.
Valsartan Medical Valley: tabl. powl. 80 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	9,61 2,88 bezpł. bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	17,89 5,37 bezpł. bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	9,61 2,88 bezpł. bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	18,19 5,45 bezpł. bezpł.
Valtap: tabl. powl. 80 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	9,75 2,93 bezpł. bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	18,18 5,45 bezpł. bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	18,18 5,45 bezpł. bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ DZ ⁽²⁾ S ⁽³⁾	18,18 5,45 bezpł. bezpł.

ową niewydolnością serca, jeśli inhibitory ACE nie są tolerowane, lub u pacjentów nietolerujących β -adrenolityków jako lecenie dodane do inhibitorów ACE, jeśli nie można zastosować antagonistów receptora mineralokortykoidowego. **WP:** Nacisnienie 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+

Zentiva

Valtap HCT: tabl. powl. 160/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 18,18
30%⁽¹⁾ 5,45
S⁽²⁾ bezpł.

Valtap HCT: tabl. powl. 160/25 mg - 14 szt. Rx 100% 18,30
30%⁽¹⁾ 5,49
S⁽²⁾ bezpł.

Valtap HCT: tabl. powl. 160/25 mg - 28 szt. Rx 100% 18,30
30%⁽¹⁾ 5,49
S⁽²⁾ bezpł.

Valsartan + Hydrochlorothiazide (1)W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u osób dorosłych. Produkt leczniczy złożony o ustalonej dawce jest wskazany do stosowania u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze krwi nie jest wystarczająco kontrolowane za pomocą monoterapii walsartanem lub hydrochlorotiazylem. **WP:** Nacisnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+

Valtrex: tabl. powl. 500 mg - 10 szt. Rx 100% 129,26
30%⁽¹⁾ 26,47
S⁽²⁾ bezpł.

Valtrex: tabl. powl. 5/160/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 26,47
30%⁽¹⁾ 11,49
S⁽²⁾ bezpł.

Valtricom: tabl. powl. 10/160/25 mg - 28 szt. Rx 100% 26,47
30%⁽¹⁾ 11,49
S⁽²⁾ bezpł.

Valtricom: tabl. powl. 10/320/25 mg - 28 szt. Rx 100% 26,47
30%⁽¹⁾ 11,49
S⁽²⁾ bezpł.

Valtricom: tabl. powl. 10/160/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 26,47
30%⁽¹⁾ 11,49
S⁽²⁾ bezpł.

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

Krka

Valzek: tabl. 80 mg - 28 szt. Rx 100% 12,89
30%⁽¹⁾ 4,86
DZ⁽²⁾ bezpł.
S⁽³⁾ bezpł.

Valzek: tabl. 160 mg - 28 szt. Rx 100% 24,82
30%⁽¹⁾ 8,86
DZ⁽²⁾ bezpł.
S⁽³⁾ bezpł.

Valsartan (1)W: Nacisnienie 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-10 dni) zawale mięśnia sercowego. Niewydolność serca. Leczenie objawowej niewydolności 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:** Nacisnienie 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+

Celon Pharma

Vamin 14 Electrolyte-Free: inf.[roztw.] - 1 but. 1000 ml Lz 100% -

Vamin 14 Electrolyte-Free: inf.[roztw.] - 1 butelka 500 ml Lz 100% -

Vamin 18 Electrolyte-Free: inf.[roztw.] - 1 but. 500 ml Lz 100% -

Vamin 18 Electrolyte-Free: inf.[roztw.] - 1 but. 1000 ml Lz 100% -

Prep. zioł.

Fresenius Kabi

Vanatex®: tabl. powl. 80 mg - 28 szt. Rx 100% 14,15
30%⁽¹⁾ 5,99
DZ⁽²⁾ bezpł.
S⁽³⁾ bezpł.

Vanatex®: tabl. powl. 160 mg - 28 szt. Rx 100% 27,34
30%⁽¹⁾ 11,12
DZ⁽²⁾ bezpł.
S⁽³⁾ bezpł.

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

Polpharma

Vanatex® HCT: tabl. powl. 80/12,5 mg - 28 szt. Rx 100% 14,04
30%⁽¹⁾ 5,57
S⁽²⁾ bezpł.

Vanatex® HCT: tabl. powl. 160/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ S ⁽²⁾	28,20 11,24 bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ S ⁽²⁾	28,20 11,24 bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ S ⁽²⁾	28,20 11,24 bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ S ⁽²⁾	28,20 11,24 bezpł.
Valsartan + Hydrochlorothiazide (1)W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego u osób dorosłych. Produkt złożony o ustalonej dawce jest wskazany do stosowania u pacjentów, u których ciśnienie tętnicze krwi nie jest wystarczająco kontrolowane za pomocą monoterapii walsartanem lub hydrochlorotiazylem. WP: Nacisnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2) Pacjenci 65+	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ S ⁽²⁾	28,20 11,24 bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ S ⁽²⁾	28,20 11,24 bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ S ⁽²⁾	28,20 11,24 bezpł.
	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ S ⁽²⁾	28,20 11,24 bezpł.
Vaqtal® 25: inj. dom. [zaw.] 25 U - 1 fiol. 0,5 ml	Rx	100%	112,77
	Rx	100%	153,81
	Rx	100%	22,49
	Rx	100%	22,49
Varenelle: tabl. powl. 0,02 mg+ 3 mg - 28 szt.	Rx	100%	22,49
	Rx	100%	22,49
	Rx	100%	22,49
	Rx	100%	22,49
Vargatef: kaps. miękkie 100 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	6563,52 bezpł.
	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	10327,71 bezpł.
	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	9845,28 bezpł.
	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	9845,28 bezpł.
Vargatef: kaps. miękkie 150 mg - 60 szt. ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	9845,28 bezpł.
	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	9845,28 bezpł.
	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	9845,28 bezpł.
	Rx-z	100% B ⁽¹⁾	9845,28 bezpł.
Nintedanib (1)Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	230,00
	Rx	100%	213,69
	Rx	100%	213,69
VARILRIX®: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw. do wstrz.] 2000 PFU/dawke - 1 fiol.+ 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	



ZOLPIC

zolidem

Daj owcom odpocząć.



rolu, jako leczenie wspomagające, wraz z działaniami korygującymi inne czynniki ryzyka i innymi metodami terapii zapobiegającej chorobom serca. **WP:** Ciężka wrodzona hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia niesterydowymi lekami w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu I (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymującej terapię antytrombotyczną, lub po przeszczepieniu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Vaxchora: prosz. mus. + prosz. do przyg. zaw. doust. Rx 100% 389,88
- 1 zestaw

Cholera vaccine

Emergent Netherlands BV

VaxigripTetra 2023/2024: inj. [zaw.] 0,5 ml Rx 100% 53,20
- 1 amp.-słzyk. 0,5 ml (+ igla)

VaxigripTetra 2023/2024: inj. [zaw.] 0,5 ml Rx 100% 450,00
- 10 amp.-słzyk. 0,5 ml (+ igla)

Quadrivalent influenza vaccine (1) (W): Szczepionka jest wskazana do zapobiegania grypie wywołanej przez 2 podtypy wirusa grypy A oraz 2 typy wirusa grypy B, które są zawarte w szczepionce: czynne uodpornienie dorosłych, w tym kobiet w ciąży, oraz dzieci od ukończenia 6. m-ca życia; biernie uodpornienie niemowląt od urodzenia do wieku poniżej 6 m-cy po szczepieniu kobiet w ciąży. Zastosowanie szczepionki powinno być zgodne z oficjalnymi zaleceniami. (2) Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Vaxzevria: inj. [zaw.] - 5 fioł. 5 ml (50 dawek, 10 dawek/fioł.) Rx 100% X

Vaxzevria: inj. [zaw.] - 10 fioł. 5 ml Rx 100% X

COVID-19 vaccine (ChAdOx1-S Recombinant)

AstraZeneca

Vectibix®: inf. [konc. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 20 ml Rx-z 100% 5495,04
(NP)

Vectibix®: inf. [konc. roztw.] 20 mg/ml - 1 fioł. 5 ml Rx-z 100% 1373,76
(NP)

Panitumumab (1) Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka jelita grubego

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu pacjentów z rakiem jelita grubego z przerzutami (ang. metastatic colorectal cancer, mCRC) i z genem RAS bez mutacji (typ dziki) w pierwszym rzucie w skojarzeniu ze schematem leczenia FOLFOX, w drugim rzucie w skojarzeniu ze schematem leczenia FOLFIRI u pacjentów, którzy otrzymywali w pierwszym rzucie chemioterapię opartą na fluoropirymidynie (z wyłączeniem irynotekanu); w monoterapii po niepowodzeniu leczenia schematami zawierającymi fluoropirymidynę, oksaliplatinę i irynotekan.

Vedrop: roztw. doust. 50 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 396,90

Vedrop: roztw. doust. 50 mg/ml - 1 but. 60 ml Rx 100% 963,90

Tocofersolan

Orphan Europe - Recordati Group

Vegzelma: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml Rx-z 100% 1259,28
- 1 fioł. 16 ml

Vegzelma: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml Rx-z 100% 314,82
- 1 fioł. 4 ml

Bevacizumab (1) Chemioterapia **ICD-10:** C.82.a.; C.82.b.; C.82.c.; C.82.d. (2) Program lekowy: leczenie nowotworowej (wysiękowej) postaci zwrócenia płamki związanej z wiekiem (AMD)

W: Produkt leczniczy w skojarzeniu z chemioterapią opartą na fluoropirymidynie jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rakiem okrężnicy lub odbytnicy z przerzutami. Terapia skojarzona produktem leczniczym z chemioterapią opartą o paklitaksel jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiały rakiem piersi. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu typu 2 (HER2). Terapia skojarzona produktem z kapecytabiną jest wskazana jako leczenie pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z rozsiały rakiem piersi, u których inny rodzaj chemioterapii, w tym taksyany lub antycykliny, nie został uznany za odpowiedni. Pacjenci, którzy otrzymali taksyany lub antycykliny w ramach leczenia uzupełniającego o 3,74 ostatniej 12 m-cy nie powinni być leczeni produktem leczniczym w skojarzeniu z kapecytabiną. W celu uzyskania dalszych informacji dotyczących statusu receptora HER2, patrz ChPL. Produkt w skojarzeniu z chemioterapią opartą na pochodnych platyny jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotowym, niedrobnokomórkowym rakiem płuca (ang. NSCLC), o histologii innej niż w przeważającym stopniu płaskonabłonkowa. Produkt w skojarzeniu z erytynibem jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z nieoperacyjnym, zaawansowanym, z przerzutami lub nawrotowym, niepłaskonabłonkowym, NSCLC, z aktywującymi mutacjami w genie receptora naskórkowego czynnika wzrostu (ang. EGFR). Produkt leczniczy w skojarzeniu z interferonem α -2a jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym i/lub rozsiały rakiem nerki. Produkt w skojarzeniu z karboplatiną i paklitakselom jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu u dorosłych pacjentów z zaawansowanym (w stadium IIIB, IIIC i IV wg klasyfikacji FIGO Międzynarodowa Federacja Ginekologii i Położnictwa) rakiem jajnika, rakiem jajowodu i pierwotnym rakiem otrzewnej. Produkt w skojarzeniu z karboplatiną i gemcytabiną lub w skojarzeniu z karboplatiną i paklitakselom jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z pierwszym nawrotem wrzeliwego na związki platyny raka jajnika, raka jajowodu lub pierwotnego raka otrzewnej, u których nie stosowano wcześniej bevacizumabu ani innych inhibitorów czynnika wzrostu śródbłonka naczyniowego (ang. VEGF) lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt w skojarzeniu z paklitakselom, topotekanem lub pegylowanym liposomalną doksorubicyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nawrotem opornego na związki platyny raka jajnika, raka jajowodu lub pierwotnego raka otrzewnej, którzy otrzymali wcześniej nie więcej niż dwa schematy chemioterapii i u których nie stosowano wcześniej bevacizumabu ani innych inhibitorów VEGF lub leków działających na receptor dla VEGF. Produkt w skojarzeniu z paklitakselom i cisplatiną lub alternatywnie u pacjentek, które nie mogły być leczone związkami platyny, w skojarzeniu z paklitakselom i topotekanem, jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentek z przetrwałym, nawrotowym lub przerzutowym rakiem szyjki macicy.

Veklury: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 100 mg Rx-z 100% X
- 1 fioł.

Remdesivir

Gilead Sciences Ireland

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.

Velafaxine (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.

Velbienne mini: tabl. powł. 1 mg+ 2 mg - 28 szt. Rx 100% 31,20

Exestriol + Dienogest Exeltris Poland Sp. z o.o.

Velcade®: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1 mg - 1 fioł. ◆ Rx-z 100% X

Velcade®: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 3,5 mg - 1 fioł. ◆ Rx-z 100% X

Bortezomib Janssen-Cilag

Veletri®: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 0,5 mg - 1 fioł. ◆ Rx 100% 99,94
B⁽¹⁾ bezpl.

Veletri®: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1,5 mg - 1 fioł. ◆ Rx 100% 299,82
B⁽¹⁾ bezpl.

Epoprostenol (1) Program lekowy: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP)

W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu tętniczego nadciśnienia płucnego (samistnego lub wrodzonego, a także związanego z chorobami tkanki łącznej) u pacjentów w klasie czynnościowej III-IV wg WHO, w celu poprawy wydolności wysiłkowej. Produkt jest wskazany do stosowania podczas hemodializy w sytuacjach nagłych, w których zastosowanie heparyny obarczone jest wysokim ryzykiem wywołania lub nasilenia krwawienia lub jeśli stosowanie heparyny jest przeciwskazane z innych przyczyn.

Velofent: tabl. podjęzykowe 67 µg - 30 szt. ◆ Rx-w 100% 609,28
B⁽¹⁾ 3,74
S⁽²⁾ bezpl.

Velofent: tabl. podjęzykowe 133 µg - 30 szt. ◆ Rx-w 100% 609,28
B⁽¹⁾ 3,74
S⁽²⁾ bezpl.

Velofent: tabl. podjęzykowe 267 µg - 30 szt. ◆ Rx-w 100% 609,28
B⁽¹⁾ 3,74
S⁽²⁾ bezpl.

Velofent: tabl. podjęzykowe 400 µg - 30 szt. ◆ Rx-w 100% 609,28
B⁽¹⁾ 3,74
S⁽²⁾ bezpl.

Velofent: tabl. podjęzykowe 533 µg - 30 szt. ◆ Rx-w 100% 609,28
B⁽¹⁾ 3,74
S⁽²⁾ bezpl.

Velofent: tabl. podjęzykowe 800 µg - 30 szt. ◆ Rx-w 100% 609,28
B⁽¹⁾ 3,74
S⁽²⁾ bezpl.

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

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

VELTASSA ANGELINI

Veltassa: prosz. do sporz. zaw. doustnej 8,4 mg Rx 100% 958,91
- 30 szasz. **nowość** R⁽¹⁾ 3,20

Patiromer calcium (1) Leczenie hiperkaliemii u dorosłych pacjentów w przebiegu przewlekłej choroby nerek w stopniu 3b-5, u których przyjmujących leki z grupy inhibitorów układu renina-angiotensyna-aldosteron (inhibitory ACE oraz inhibitory receptora dla angiotensyny)

W: Produkt jest wskazany w leczeniu hiperkaliemii u dorosłych i młodzieży w wieku 12-17 lat.

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

Venclyxto: tabl. powł. 10 mg - 14 szt. Rx-z 100% 273,76
B⁽¹⁾ bezpl.

Venclyxto: tabl. powł. 50 mg - 5 szt. Rx-z 100% X

Venclyxto: tabl. powł. 50 mg - 7 szt. Rx-z 100% 684,40
B⁽¹⁾ bezpl.

Venclyxto: tabl. powł. 100 mg - 7 szt. Rx-z 100% 1368,78
B⁽¹⁾ bezpl.

Venclyxto: tabl. powł. 100 mg - 14 szt. Rx-z 100% 2737,56
B⁽¹⁾ bezpl.

Venclyxto: tabl. powł. 100 mg - 112 szt. Rx-z 100% 21900,48
B⁽¹⁾ bezpl.

Venetcloax (1) Program lekowy: leczenie chorych na ostrą białaczkę szpikową, Program lekowy: leczenie przewlekłej białaczki limfocytowej obnuzinuzabem

W: Produkt w skojarzeniu z obnuzinuzabem jest wskazany w leczeniu dorosłych

pacjentów z przednio nieleczoną przewlekłą białaczką limfocytową (PBL, ang. CLL). Produkt w skojarzeniu z rytuksymabem jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z PBL, którzy zostali przednio poddani co najmniej jednej terapii. Produkt w monoterapii jest wskazany w leczeniu PBL: u dorosłych pacjentów z obecnością delecji w obszarze 17p lub mutacją TP53, u których leczenie inhibitorem szlaku sygnałowego receptora komórek B jest nieodpowiednie lub nie powiodło się, lub u dorosłych pacjentów bez delecji w obszarze 17p lub mutacji TP53, u których nie powiodła się zarówno immunochemioterapia, jak i leczenie inhibitorem szlaku sygnałowego receptora komórek B. Produkt w skojarzeniu z lekiem hipometylującym jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z nowo zdiagnozowaną ostrą białaczką szpikową (OBS, ang. AML), którzy nie kwalifikują się do intensywnej chemioterapii.

Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 10 mg - 30 szt. ◆ Rx-w 100% 9,35
B⁽¹⁾ 2,57
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 30 mg - 30 szt. ◆ Rx-w 100% 24,15
B⁽¹⁾ 3,82
DZ⁽²⁾ bezpl.

Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 60 mg - 30 szt. ◆ Rx-w 100% 39,93
B⁽¹⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 30 szt. ◆ Rx-w 100% 111,03
B⁽¹⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Vendal® retard: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 200 mg - 30 szt. ◆ Rx-w 100% 6,40
B⁽¹⁾ bezpl.
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Morphine hydrochloride (1) Nowotwory złośliwe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Neuralgia popopławsowa przewlekła, Wieloobojawowy mięsożęcy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulalgia (4)

W: W długotrwałym łagodzeniu silnych i bardzo silnych bólów (takich jak bóle towarzyszące chorobie nowotworowej), opornych na słabiej działające środki przeciwbólowe.

Velafaxine Apotex: kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 37,5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 12,82

Velafaxine Apotex: kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 75 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 24,46

Velafaxine Apotex: kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 75 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% 79,58

Velafaxine Apotex: kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 150 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 46,77

Velafaxine Apotex: kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 150 mg - 56 szt. ◆ Rx 100% X

Velafaxine Apotex Inc.

Velafaxine Bluefish XL: kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 75 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 17,37
30%⁽¹⁾ 5,21
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

Velafaxine Bluefish XL: kaps. o przedl. uwalnianiu, twardo 150 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 31,86
30%⁽¹⁾ 9,56
DZ⁽²⁾ bezpl.
S⁽³⁾ bezpl.

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

W: Leczenie ciężkich epizodów depresyjnych. Zapobieganie nawrotom ciężkich epizodów depresyjnych. Leczenie uogólnionych zaburzeń lękowych. Leczenie fobii społecznej. Leczenie lęku napadowego z lub bez towarzyszącej agorafobii.

Venlectine: kaps. o przedl. uwalnianiu 37,5 mg - 28 szt. ◆ Rx 100% 12,69
30%⁽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.

Velafaxine (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.

Venomenhal® Osa: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.]
 120 µg - 6 fiol.+ 6 fiol. 1,2 ml rozp.

Venomenhal® Pszczola: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.]
 120 µg - 6 fiol.+ 6 fiol. 1,2 ml rozp.

Venomenhal® Zestaw do rozcieńczania: roztw.
 4,5 ml - 10 fiol.

Allergen extracts Hal Allergy

Ventavis®: roztw. do inhal. z nebulizatora 10 µg/ml
 - 30 amp. 2 ml

Ventavis®: roztw. do inhal. z nebulizatora 10 µg/ml
 - 30 amp. 1 ml

Ventavis®: roztw. do inhal. z nebulizatora 20 µg/ml
 - 42 amp. 1 ml

Iloprost (1)W: Program lekowy: leczenie tętniczego nadciśnienia płucnego (TNP)
 W: W celu poprawy wydolności wysiłkowej i zmniejszenia objawów u pacjentów z pierwotnym nadciśnieniem płucnym, zakwalifikowanych do III klasy czynnościowej wg klasyfikacji NYHA.

Ventazol: tabl. dojelitowe, twarde 20 mg - 28 szt.

Omeprazole Mercapharm

Ventolin®: roztw. do nebulizacji 1 mg/ml
 - 20 amp. 2,5 ml

Ventolin®: roztw. do nebulizacji 2 mg/ml
 - 20 amp. 2,5 ml

Salbutamol GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

Ventolin®: aerozol bezfeonowy [zaw.] 100 µg/dawkę
 - 1 poj. (200 dawek)

Ventolin® Dysk: prosz. do inhal. 200 µg/dawkę
 - 1 poj. (60 dawek)

Salbutamol (1)W: Aerozol. Preparat w postaci aerozolu inhalacyjnego, zawiesziny wskazany jest do stosowania u dorosłych, młodzieży oraz u dzieci 4-11 lat. U niemowląt i dzieci poniżej 4 lat. Preparat, aerozol inhalacyjny zaleca się w leczeniu skurczu oskrzeli lub w przypadku odwracalnej obturacji dróg oddechowych. Lek może być przyjmowany zapobiegawczo przed wysiłkiem przez pacjentów z astmą wysiłkową, a także przed przewidywanym kontaktem z alergenami powodującymi zwykle napad duszności. Preparat, aerozol inhalacyjny jest szczególnie zalecanym lekiem w leczeniu astmy o łagodnym, umiarkowanym lub ciężkim przebiegu pod warunkiem, że jego zastosowanie nie opóźnia rozpoczęcia podawania wziewnych glikokortykosteroidów. Prosz. do inhal. Preparat, proszek do inhalacji zaleca się w leczeniu objawów astmy, w leczeniu skurczu oskrzeli lub odwracalnej obturacji dróg oddechowych u dorosłych, młodzieży i dzieci 4-11 lat. Produkt może być przyjmowany zapobiegawczo przed wysiłkiem u pacjentów z astmą wysiłkową, a także przed przewidywanym kontaktem z alergenami powodującymi zwykle napad duszności. Preparat jest szczególnie cennym lekiem w leczeniu astmy o łagodnym, średnio-ciężkim lub ciężkim przebiegu pod warunkiem, że jego zastosowanie nie opóźnia rozpoczęcia podawania wziewnych glikokortykosteroidów. (2)Kobiety w ciąży (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+

Veregen: maść 100 mg/g - 1 tuba 15 g

Sinecatechins Nordic Pharma s.r.o.

Verhist: tabl. 24 mg - 60 szt.

Betahistine dihydrochloride Tactica Pharmaceuticals

Veriflo: aerozol inhal. [zaw.] 50/25 µg/dawkę
 - 1 poj. 120 dawek

Veriflo: aerozol inhal. [zaw.] 125/25 µg/dawkę
 - 1 poj. 120 dawek

Veriflo: aerozol inhal. [zaw.] 250/25 µg/dawkę
 - 1 poj. 120 dawek

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

W: Produkt jest wskazany do systematycznego leczenia astmy oskrzelowej, gdy zalecane jest jednocześnie stosowanie długiego działającego β₂-mimetyku i wziewnego kortykosteroidu; u pacjentów, u których objawy astmy nie udaje się odpowiednio kontrolować mimo stosowania kortykosteroidu wziewnego oraz stosowanego doraźnie krótko działającego β₂-mimetyku lub u pacjentów, u których objawy astmy udaje się skutecznie kontrolować kortykosteroidem wziewnym i długim działającym β₂-mimetykiem.

Vermox: tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vermox - (IR): tabl. 100 mg - 6 szt.

Mebendazole (1)W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu infestacji pojedynczych lub mieszanych pasożytami z gatunków: *Enterobius vermicularis* (owisiki); *Ascaris lumbricoides* (glista ludzka); *Trichuris trichura* (włosogłówka); *Ancylostoma duodenale* (tegoryjec dwunastniczy); *Necator americanus* (tegoryjec amerykański). (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Vesisol: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆

Vesisol: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆

Solifenacin succinate (1)Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+

W: Leczenie objawów naglącego niestrawienia moczu i/lub częstomoczem oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego.

Vesoligo: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆

Vesoligo: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆

Solifenacin succinate (1)Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+

W: Leczenie objawów naglącego niestrawienia moczu i/lub częstomoczem oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego.

Vessel Due® F: inj. dom. [roztw.] 300 LSU/ml
 - 10 amp. 2 ml

Sulodexide Alfesigma Polska

Vessel Due® F: kaps. 250 LSU - 50 szt.

Sulodexide Alfesigma Polska

Vestibo®: tabl. 8 mg - 100 szt.

Vestibo®: tabl. 16 mg - 60 szt.

Vestibo®: tabl. 24 mg - 50 szt.

Vestibo®: tabl. 24 mg - 60 szt.

Betahistine dihydrochloride Actavis Group PTC ehf.

Vetira: roztw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 150 ml ◆

Vetira: roztw. doust. 100 mg/ml - 1 but. 300 ml ◆

</



Viagra: tabl. powł. 100 mg - 4 szt.	Rx	100%	215,75	Vilpin® - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	x	Vinpotion®: tabl. 5 mg - 50 szt.	Rx	100%	20,12
Viagra: tabl. powł. 100 mg - 8 szt.	Rx	100%	299,80	Vilpin® - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	x	Vinpotion®: tabl. 5 mg - 90 szt.	Rx	100%	29,28
Sildenafil			Upjohn EESV	Amlodipine				Vinpotion®: tabl. 5 mg - 100 szt.	Rx	100%	30,18
Viavardis: tabl. powł. 20 mg - 4 szt.	Rx	100%	41,42	Vimetso: tabl. powł. 50/1000 mg - 60 szt.				Vinpocetine			
Vardenafil			Krka	Vimetso: tabl. powł. 50/850 mg - 60 szt.				Gedeon Richter			
Vibin®: tabl. powł. 0,03 mg+ 3 mg - 28 szt. (21+7)	Rx	100%	36,79	Vildagliptin + Metformin hydrochloride (1)W: Produkt leczniczy jest wskazywany do stosowania jako uzupełnienie diety i ćwiczeń fizycznych w celu poprawy kontroli glikemii u osób dorosłych z cukrzycą typu 2: u pacjentów, u których nie uzyskano wystarczającej kontroli glikemii po zastosowaniu chlorowodoru metforminy w monoterapii; u pacjentów już leczonych wldagliptyną w skojarzeniu z chlorowodorami metforminy, w postaci oddzielnych tabletek; w skojarzeniu z innymi produktami leczniczymi stosowanymi w leczeniu cukrzycy, w tym z insuliną, gdy produkty te nie zapewniają wystarczającej kontroli glikemii (dostępne dane o różnych terapiach skojarzonych, patrz ChPL). (2) Pacjenci 65+				▼Vipidia: tabl. powł. 12,5 mg - 28 szt.			
Vibin® Mini: tabl. powł. 0,03 mg+ 3 mg - 84 szt.	Rx	100%	95,76	Vimpat: syrop 10 mg/ml - 1 op. 200 ml ◆				▼Vipidia: tabl. powł. 25 mg - 28 szt.			
Ethinylestradiol + Drospirenone			Polpharma	Vimpat: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆				Alogliptin			
Vibin® Mini: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 28 szt. (21+7)	Rx	100%	37,34	Vimpat: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆				Viramune®: tabl. 200 mg - 60 szt.			
Vibin® Mini: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 84 szt.	Rx	100%	87,43	Vimpat: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆				Viramune®: zaw. doust. 50 mg/5 ml - 1 op. 240 ml			
Ethinylestradiol + Drospirenone			Polpharma	Vimpat: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆				Virapirine			
Vicebro®: tabl. 5 mg - 50 szt.	Rx	100%	14,26	Vimpat: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆				Viregylt® -K: kaps. 100 mg - 30 szt. ◆			
Vicebro®: tabl. 5 mg - 100 szt.	Rx	100%	22,39	Vimpat: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆				Viregylt® -K: kaps. 100 mg - 50 szt. ◆			
Vicebro® forte: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	17,59	Vimpat: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆				Amantadine hydrochloride (1) Choroba i zespół Parkinsona WP: Dyskinezja późna u osób dorosłych - leczenie (2) Pacjenci 65+			
Vicebro® forte: tabl. 10 mg - 90 szt.	Rx	100%	48,29	Vimpat: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆				W: Choroba Parkinsona. Zakażenia wirusem grypy typu A.			
Vinpocetine			Biofarm	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				Virgan®: żel do oczu 1,5 mg/g - 1 tuba 5 g			
Vici - (IR): inj. [roztw.] 100 mg/ml - 5 amp. 5 ml	Rx	100%	x	Vimpat: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆				Virgan®: żel do oczu 1,5 mg/g - 1 tuba 5 g			
Ascorbic acid			Neopharm Sp. z o.o. i wspólnicy, Sp. k.	Vimpat: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆				Ganciclovir			
Victoza: inj. [roztw.] 6 mg/ml - 2 wstrzyk. 3 ml	Rx	100%	316,00	Vimpat: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆				Virus-POS: maść do oczu 30 mg/g - 1 tuba 4,5 g			
Liraglutide			Nova Nordisk	Vimpat: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆				Aciclovir			
Vidaza: inj. [prosz. do przyg. zaw.] 25 mg/ml - 1 fiol. ◆	Rx-z	100%	x	Vimpat: tabl. powł. 50 mg - 14 szt. ◆				Visanne®: tabl. 2 mg - 28 szt.			
Azacitidine			Celgene	Vimpat: tabl. powł. 100 mg - 56 szt. ◆				Dienogest (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Endometriozia			
Vidotin®: tabl. 4 mg - 30 szt.	Rx	100%	10,45	Vimpat: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆				W: Leczenie endometriozy.			
Vidotin®: tabl. 8 mg - 30 szt.	Rx	100%	18,73	Vimpat: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆				Viru-POS: maść do oczu 30 mg/g - 1 tuba 4,5 g			
Vidotin®: tabl. 8 mg - 30 szt.	Rx	100%	12,56	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				Aciclovir			
Perindopril tert-butylamine (1)W: Nadcisnienie tętnicze: leczenie nadciśnienia tętniczego. Niewydolność serca: leczenie objawowej niewydolności serca (dotyczy tylko tabl. o mocy 4 mg.) Stabila choroba wieńcowa: zmniejszenie ryzyka incydentów sercowych u pacjentów po przebytym zawałe mięśnia sercowego i/lub po zabiegu rewaskularyzacji. (2) Pacjenci 65+			Gedeon Richter	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				URSAPHARM Poland			
▼Viekirax: tabl. powł. 12,5 mg+ 75 mg+ 50 mg - 56 szt. ◆	Rx-z	100%	x	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Ritonavir + Paritaprevir + Ombitasvir			AbbVie Polska	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigamox: krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	35,70	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Moxifloxacin			Novartis Poland	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 28 szt.	Rx	100%	15,61	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 28 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	5,38	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 28 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				100% 62,37			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	29,63	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				DZ ⁽²⁾ 29,15			
Vigilta: tabl. 50 mg - 56 szt.	Rx	30% ⁽¹⁾	9,17	Vimpat: inf. [konc. do przyg. roztw.] 10 mg/ml - 1 amp. 20 ml ◆				S ⁽²⁾ 29,15			



Przerwij niekończące się wizyty

Nowe opakowanie:
2 mg x 15 tabl.

Vitaflo PKU Express 15: prosz. [smak cytrynowy] 15 g/25 g - 30 sas. 25 g	5z	100% R ⁽¹⁾	937,31 3,20
Vitaflo PKU Express 15: prosz. [smak neutralny] 15 g/25 g - 30 sas. 25 g	5z	100% R ⁽¹⁾	937,31 3,20
Vitaflo PKU Express 15: prosz. [smak owoce tropikalne] 15 g/25 g - 30 sas. 25 g	5z	100% R ⁽¹⁾	937,31 3,20
Vitaflo PKU Express 15: prosz. [smak pomarańczowy] 15 g/25 g - 30 sas. 25 g	5z	100% R ⁽¹⁾	937,31 3,20
Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria			
W: Do postępowania dietetycznego w potwierdzonej fenylketonurii u dzieci powyżej 3 lat i dorosłych, w tym kobiet ciężarnych.			
Vitaflo PKU Express 20: prosz. [smak cytrynowy] 20 g/34 g - 30 sas. 34 g	5z	100% R ⁽¹⁾	1243,83 3,20
Vitaflo PKU Express 20: prosz. [smak neutralny] 20 g/34 g - 30 sas. 34 g	5z	100% R ⁽¹⁾	1243,83 3,20
Vitaflo PKU Express 20: prosz. [smak owoce tropikalne] 20 g/34 g - 30 sas. 34 g	5z	100% R ⁽¹⁾	1243,83 3,20
Vitaflo PKU Express 20: prosz. [smak pomarańczowy] 20 g/34 g - 30 sas. 34 g	5z	100% R ⁽¹⁾	1243,83 3,20
Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1) Fenylketonuria			
W: Do postępowania dietetycznego w potwierdzonej fenylketonurii u dzieci w wieku powyżej 3 lat i dorosłych, w tym kobiet ciężarnych.			
Vitamin D3 Krka: tabl. 7000 j.m. - 12 szt.	Rx	100%	20,85
Vitamin D3 Krka: tabl. 7000 j.m. - 30 szt.	Rx	100%	41,69
Colecalciferol			
Vitaminum A 30 000+E 70 Hasco: kaps. 3000 j.m.+ 70 mg - 30 szt.	Rx	100%	5,96
Retinol + Tocopherol			
Vitaminum A 12000 + E 70 Hasco: kaps. miękkie 12000 j.m.+ 70 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Retinyl palmitate + Tocopheryl acetate			
Vitaminum A+D3 Medana: plyn doust. (10000 j.m.+ 20000 j.m./ml) - 1 but. 10 ml	Rx	100%	9,81
Colecalciferol + Retinol			
Vitaminum A+E Hasco: kaps. miękkie 30000 j.m.+ 0,07 g - 30 szt.	Rx	100%	5,96
Tocopherol + Retinol			
Vitaminum A+E Medana: kaps. elastyczne 2500 j.m.+ 0,2 g - 20 szt.	OTC	100%	5,63
Vitaminum A+E Medana: kaps. elastyczne 2500 j.m.+ 0,2 g - 40 szt.	OTC	100%	8,00
Tocopherol + Retinol			
Vitaminum A+E Synteza: kaps. elastyczne 30000 IU+ 70 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,30
Retinol + Tocopherol			
Vitaminum A Hasco: krople doustne 45 000 j.m. - 1 but. 10 ml	Rx	100%	4,11
Vitaminum A Hasco: kaps. miękkie 12 000 j.m. - 50 szt.	Rx	100%	4,28
Retinol			
Vitaminum A Medana: plyn doust. 50 000 j.m./ml - 1 but. 10 ml (z rozplomierzem)	Rx	100%	4,63
Retinol			
Vitaminum B1 Polfarmex: tabl. 25 mg - 50 szt.	Rx	100%	7,03
Thiamine			
Vitaminum B1 Richter: tabl. 3 mg - 50 szt.	Rx	100%	4,42
Vitaminum B1 Richter: tabl. 25 mg - 50 szt.	Rx	100%	6,86
Thiamine			
Vitaminum B12-SF: inj. [roztw.] 1000 µg/ml - 5 amp. 1 ml	Rx	100%	20,00
Cyanocobalamin			
Vitaminum B12 WZF: inj. [roztw.] 100 µg/ml - 10 amp. 1 ml	Rx	100%	12,66
Vitaminum B12 WZF: inj. [roztw.] 500 µg/ml - 5 amp. 2 ml	R ⁽¹⁾	100%	12,89
		30% ⁽¹⁾	3,48
	Dz ⁽²⁾	bezpł.	
		S ⁽³⁾	bezpł.
Cyanocobalamin (1)W: Niedokrwistość złośliwa Addisona-Biermera. Inne niedokrwistości megaloblastyczne z niedoboru wit. B12. Niedobory wit. B12 z następujących powodów: całkowite wyłączenie z diety produktów pochodzenia zwierzęcego (sólty wegetariańskie); zahamowanie (wrodzone lub nabyte) wydzielania czynnika wewnętrznego, umożliwiającego wchłanianie wit. B12 (czynnik Castle'a); brak czynnika Castle'a na skutek resekcji żołądka; przewlekłe atroficzne zapalenie błony śluzowej żołądka; zespoły złego wchłaniania: po resekcji jelita krętego, w przebiegu celiakii, spruce tropikalnej (psyllozy), choroby Leśniowskiego-Crohna; kompetencyjne wykorzystywanie wit. B12 przez bakterie jelitowe (zespół ślepego pętli) lub przez pasożyty (zakazanie bruzdogłowcem szerokim). Test Schillinga - badanie wchłaniania wit. B12. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Polfa Warszawa			
Vitaminum B compositum: tabl. draż. - 50 szt.	OTC	100%	5,08
Vitamin B-complex			
Vitaminum C Teva: inj. [roztw.] 100 mg/ml - 10 amp. 5 ml	Rx	100%	45,60
Ascorbic acid			
Vitaminum E Hasco: kaps. miękkie 100 mg - 30 szt.	OTC	100%	4,90
Vitaminum E Hasco: kaps. miękkie 300 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,48

Vitaminum E Hasco: krople doustne 300 mg/ml - 1 but. 10 ml	OTC	100%	7,47
Tocopherol			
Vitaminum E Medana: plyn doust. 300 mg/ml - 1 but. 10 ml	OTC	100%	8,44
Tocopherol			
Vitaminum E Medana: kaps. elastyczne 200 mg - 20 szt.	OTC	100%	6,55
Vitaminum E Medana: kaps. elastyczne 400 mg - 30 szt.	Rx	100%	11,72
Tocopherol			
Vitaminum E Omega Pharma: kaps. miękkie 100 mg - 30 szt.	OTC	100%	4,99
Vitaminum E Omega Pharma: kaps. miękkie 400 mg - 30 szt.	Rx	100%	9,69
Tocopherol			
Vitaminum PP: tabl. 200 mg - 20 szt.	Rx	100%	2,38
Nicotinamide			
Vitaminum PP 50 Polfarmex: tabl. 50 mg - 20 szt.	Rx	100%	20,23
Vitaminum PP 200 Polfarmex: tabl. 200 mg - 20 szt.	Rx	100%	21,91
Nicotinamide			
▼ Vitakri: roztw. doustny 20 mg/ml - 2 but. 50 ml	Rx	100% B ⁽¹⁾	8085,46 bezpł.
Larotrectinib (1) Program lekowy: leczenie pacjentów z guzami litymi z fuzją genu receptorowej kinazy tyrozynowej dla neurotrofin (NTRK)			
W: Produkt w monoterapii jest wskazany w leczeniu pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży z guzami litymi, które wykazują fuzję genu receptorowej kinazy tyrozynowej dla neurotrofin (ang. NTRK), są miejscowo zaawansowane, przerzutowe lub w przypadku których resekcja chirurgiczna prawdopodobnie doprowadzi do poważnej choroby oraz nie mają zadowalających opcji leczenia.			
▼ Vitakri: kaps. twarde 25 mg - 56 szt.	Rx	100% B ⁽¹⁾	5659,82 bezpł.
Larotrectinib (1) Program lekowy: leczenie pacjentów z guzami litymi z fuzją genu receptorowej kinazy tyrozynowej dla neurotrofin (NTRK)			
W: Produkt w monoterapii jest wskazany w leczeniu pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży z guzami litymi, które wykazują fuzję genu receptorowej kinazy tyrozynowej dla neurotrofin (ang. NTRK), są miejscowo zaawansowane, przerzutowe lub w przypadku, których resekcja chirurgiczna prawdopodobnie doprowadzi do poważnej choroby oraz nie mają zadowalających opcji leczenia.			
▼ Vitakri: kaps. twarde 100 mg - 56 szt.	Rx	100% B ⁽¹⁾	22639,3 1 bezpł.
Larotrectinib (1) Program lekowy: leczenie pacjentów z guzami litymi z fuzją genu receptorowej kinazy tyrozynowej dla neurotrofin (NTRK)			
W: Produkt w monoterapii jest wskazany w leczeniu pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży z guzami litymi, które wykazują fuzję genu receptorowej kinazy tyrozynowej dla neurotrofin (ang. NTRK), są miejscowo zaawansowane, przerzutowe lub w przypadku, których resekcja chirurgiczna prawdopodobnie doprowadzi do poważnej choroby oraz nie mają zadowalających opcji leczenia.			
Vitreolent®: krople do oczu (3 mg + 3 mg/ml) - 1 but. 10 ml	Rx	100%	21,35
Iodide potassium + Iodide sodium			
Vivace: tabl. 2,5 mg - 30 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	6,24 3,86 bezpł. bezpł.
Vivace: tabl. 2,5 mg - 90 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	16,81 9,66 bezpł. bezpł.
Vivace: tabl. 5 mg - 30 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	11,60 6,83 bezpł. bezpł.
Vivace: tabl. 5 mg - 90 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	31,77 19,20 bezpł. bezpł.
Vivace: tabl. 10 mg - 30 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	22,01 12,80 bezpł. bezpł.
Vivace: tabl. 10 mg - 90 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	59,67 38,40 bezpł. bezpł.
Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego o etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwienna serca lub udar bądź choroba naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną nefropatią cukrzycową stwierdzone na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego; jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa stwierdzone na podstawie białkomoczu ≥ 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtórna u pacjentów po ostrym zawałe serca: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt należy włączyć do leczenia w okresie >48 h od wystąpienia ostrego zawału serca (od trzeciej doby po zawałe). WP: Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Actavis Group PTC chf.			

Vivace - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	10,52 6,06 bezpł. bezpł.
Vivace - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	10,63 6,17 bezpł. bezpł.
Vivace - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	20,08 11,95 bezpł. bezpł.
Vivace - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	20,25 11,95 bezpł. bezpł.
Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego o etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwienna serca lub udar bądź choroba naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną nefropatią cukrzycową stwierdzone na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego; jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa stwierdzone na podstawie białkomoczu ≥ 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtórna u pacjentów po ostrym zawałe serca: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt należy włączyć do leczenia w okresie >48 h od wystąpienia ostrego zawału serca (od trzeciej doby po zawałe). WP: Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Deifarma			
Vivace - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	10,53 6,07 bezpł. bezpł.
Vivace - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt.	Rx	100% R ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	19,91 11,95 bezpł. bezpł.
Ramipril (1)W: Leczenie nadciśnienia tętniczego. Profilaktyka chorób układu sercowo-naczyniowego: zmniejszenie chorobowości i umieralności z przyczyn sercowo-naczyniowych u pacjentów z: jawną chorobą układu sercowo-naczyniowego o etiologii miażdżycowej (choroba niedokrwienna serca lub udar bądź choroba naczyń obwodowych w wywiadzie) lub cukrzycą i przynajmniej jednym sercowo-naczyniowym czynnikiem ryzyka. Leczenie chorób nerek: początkowe stadium cukrzycowej nefropatii kłębuszkowej stwierdzone na podstawie obecności mikroalbuminurii; jawną nefropatią cukrzycową stwierdzone na podstawie białkomoczu u pacjentów z przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka sercowo-naczyniowego; jawną nefropatią kłębuszkową o etiologii innej niż cukrzycowa stwierdzone na podstawie białkomoczu ≥ 3 g/dobę. Leczenie objawowej niewydolności serca. Prewencja wtórna u pacjentów po ostrym zawałe serca: zmniejszenie umieralności w ostrej fazie zawału u pacjentów z objawami klinicznymi niewydolności serca - produkt należy włączyć do leczenia w okresie >48 h od wystąpienia ostrego zawału serca (od trzeciej doby po zawałe). WP: Przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 rż.; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ Inpharm			
VivaChek Ino: test paskowy - 50 szt.	WM	100% 30% ⁽¹⁾ R ⁽²⁾	38,33 11,50 3,20
VivaChek Ino: test paskowy - 50 szt.	WM	100% 30% ⁽¹⁾ R ⁽²⁾	38,33 11,50 3,20
VivaChek Ino: test paskowy - 100 szt.	WMq	100%	X
Glukoza we krwi (1) Cukrzyca (2) Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy za pomocą pompy insulinowej			
Vivacor®: tabl. 6,25 mg - 30 szt. (3 blistry)	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	7,91 6,39 bezpł. bezpł.
Vivacor®: tabl. 6,25 mg - 60 szt. (6 bistrów)	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	15,17 12,13 bezpł. bezpł.
Vivacor®: tabl. 12,5 mg - 30 szt. (3 blistry)	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	11,39 8,35 bezpł. bezpł.
Vivacor®: tabl. 12,5 mg - 60 szt. (6 bistrów)	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	22,43 16,36 bezpł. bezpł.
Vivacor®: tabl. 25 mg - 30 szt. (3 blistry)	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ Dz ⁽²⁾ S ⁽³⁾	15,10 9,03 bezpł. bezpł.



ZAKODOWANY DO WALKI
Z ZAKAŻENIEM

Vivacor®: tabl. 25 mg - 60 szt. (6 blisterów) ◆	Rx	100%	29,62
		30% ⁽¹⁾	17,48
		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 rż. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

W: Objawowa, przewlekła niewydolność serca. Karwedilol jest wskazany w leczeniu stabilnej postaci łagodnej, umiarkowanej i ciężkiej przewlekłej niewydolności serca dodatkowo do leczenia standardowego tj. inhibitorami ACE, lekami moczopędnymi i digoksyną u pacjentów z prawidłową objętością wewnątrzkrążeniową. **Nadciśnienie tętnicze.** Karwedilol jest wskazany w leczeniu nadciśnienia tętniczego. **Dławica piersiowa.** Karwedilol jest wskazany w profilaktyce leczenia stabilnej dławicy piersiowej. **Dysfunkcja lewej komory po ostrym zawale mięśnia serca.** Karwedilol jest wskazany w leczeniu pacjentów po zawale mięśnia serca z potwierdzonymi zaburzeniami czynności lewej komory (LVEF <40%). **Proteopatia**

Vixam: tabl. powł. 75 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
Clopidogrel			

Vixpo®: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 28 szt.	Rx	100%	37,04
---	----	------	-------

Vixpo®: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 84 szt.	Rx	100%	95,43
---	----	------	-------

Ethinylestradiol + Drospirenone

Vizarsin: tabl. powł. 100 mg - 4 szt.	Rx	100%	86,47
---------------------------------------	----	------	-------

Vizarsin: tabl. powł. 100 mg - 8 szt.	Rx	100%	29,66
---------------------------------------	----	------	-------

Vizarsin: tabl. powł. 100 mg - 12 szt.	Rx	100%	172,84
--	----	------	--------

Vizarsin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 100 mg - 8 szt.	Rx	100%	47,18
---	----	------	-------

Vizarsin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 100 mg - 12 szt.	Rx	100%	112,35
--	----	------	--------

Sildenafil

Vizibim: krople do oczu [roztw.] 0,3 mg/ml - 1 but. 3 ml ◆	Rx	100%	39,73
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,49
		S ⁽³⁾	bezpł.

Vizibim: krople do oczu [roztw.] 0,3 mg/ml - 3 but. 3 ml ◆	Rx	100%	109,20
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	11,83
		S ⁽³⁾	bezpł.

Bimatoprost (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Obniżanie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokulistycznego w przewlekłej jaskrze otwartego kąta i nadciśnieniu wewnątrzokulistycznym u osób dorosłych (w monoterapii lub jako leczenie wspomagające podczas stosowania leków β -adrenolitycznych).

Vizidor: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	19,67
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,21
		S ⁽³⁾	bezpł.

Vizidor: krople do oczu [roztw.] 20 mg/ml - 3 but. 5 ml ◆	Rx	100%	54,31
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	6,66
		S ⁽³⁾	bezpł.

Dorzolamid (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzokulistycznego w skojarzeniu z β -adrenolitykami lub w monoterapii u pacjentów nieerogujących na leczenie β -adrenolitykami albo u pacjentów, u których stosowanie β -adrenolityków jest przeciwwskazane w przypadku: nadciśnienia ocznego, jaskry z otwartym kątem przesączania, jaskry pseudoefoliacyjnej.

Vizidor Duo: krople do oczu [roztw.] (20 mg + 5 mg/ml) - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	26,39
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Vizidor Duo: krople do oczu [roztw.] (20 mg + 5 mg/ml) - 3 but. 5 ml ◆	Rx	100%	71,46
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,00
		S ⁽³⁾	bezpł.

Dorzolamid + Timolol (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zwiększonego ciśnienia wewnątrzokulistycznego u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem przesączania lub jaskrą pseudoefoliacyjną w przypadku gdy monoterapię miejscowym β -adrenolitykiem jest niewystarczająca.

Vizilatn: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Vizilatn: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 3 but. 5 ml ◆	Rx	100%	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,00
		S ⁽³⁾	bezpł.

Latanoprost

Vizimpro: tabl. powł. 15 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Vizimpro: tabl. powł. 30 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Vizimpro: tabl. powł. 45 mg - 30 szt. ◆	Rx-z	100%	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	3,20
		S ⁽³⁾	bezpł.

Dacomitinib

Vizitrav: krople do oczu [roztw.] 40 µg/ml - 1 poj. 2,5 ml	Rx	100%	36,44
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,99
		S ⁽³⁾	bezpł.

Vizitrav: krople do oczu [roztw.] 40 µg/ml - 3 poj. 2,5 ml	Rx	100%	100,32
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	13,38
		S ⁽³⁾	bezpł.

Travoprost (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Jaskra (3) Pacjenci 65+

W: Obniżanie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokulistycznego u dorosłych pacjen-

tów z nadciśnieniem ocznym lub jaskrą z otwartym kątem przesączania. Obniżanie podwyższonego ciśnienia wewnątrzokulistycznego u dzieci i młodzieży w wieku od 2 mcy do poniżej 18 lat z nadciśnieniem ocznym lub jaskrą dziecięcą. **Bausch Health**

Viivaktiv: opatrunek leczniczy 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	6,76
		30% ⁽¹⁾	2,03
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Emplastr carbo activatus (1) Przewlekle owrzodzenia

Viivaktiv Ag: opatrunek leczniczy [chłonny] 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	14,04
		30% ⁽¹⁾	4,21
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Viivaktiv Ag: opatrunek leczniczy [rany głębokie] 10x10 cm - 1 szt.

Viivaktiv Ag: opatrunek leczniczy [rany głębokie] 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	14,04
		30% ⁽¹⁾	4,21
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Emplastr antimicrobiotica (1) Przewlekle owrzodzenia

Viiviasorb® adhesive: opatrunek z superabsorbentem [samoprzylepny] 12x12 cm - 1 szt.	WM	100%	17,19
		30% ⁽¹⁾	5,25
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Viiviasorb® adhesive: opatrunek z superabsorbentem [samoprzylepny] 15x15 cm - 1 szt.

Viiviasorb® Pro: opatrunek z superabsorbentem [samoprzylepny] 10x10 cm - 1 szt.	WM	100%	9,13
		30% ⁽¹⁾	2,74
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Viiviasorb® Pro: opatrunek z superabsorbentem [samoprzylepny] 12,5x12,5 cm - 1 szt.

Viiviasorb® Pro: opatrunek z superabsorbentem [samoprzylepny] 12,5x22,5 cm - 1 szt.	WM	100%	10,96
		30% ⁽¹⁾	3,29
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Viiviasorb® Pro: opatrunek z superabsorbentem [samoprzylepny] 12,5x22,5 cm - 1 szt.

Viiviasorb® Pro: opatrunek z superabsorbentem [samoprzylepny] 22x22 cm - 1 szt.	WM	100%	26,20
		30% ⁽¹⁾	7,86
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Viiviasorb® Pro: opatrunek z superabsorbentem [samoprzylepny] 22x32 cm - 1 szt.

Viiviasorb® Pro: opatrunek z superabsorbentem [samoprzylepny] 22x32 cm - 1 szt.	WM	100%	35,26
		30% ⁽¹⁾	10,58
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Emplastr microfibricum cellulosa (1) Przewlekle owrzodzenia

Viiviasorb® sensitive: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	23,17
		30% ⁽¹⁾	6,95
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Viiviasorb® sensitive: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 12,5x12,5 cm - 1 szt.

Viiviasorb® sensitive: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 15x25 cm - 1 szt.	WM	100%	18,38
		30% ⁽¹⁾	5,51
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Viiviasorb® sensitive: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 20x30 cm - 1 szt.

Viiviasorb® sensitive: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 20x30 cm - 1 szt.	WM	100%	61,56
		30% ⁽¹⁾	18,47
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Emplastr microfibricum cellulosa (1) Przewlekle owrzodzenia

Volibris: tabl. powł. 5 mg - 10 szt.	Rx-z	100%	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	100%
		S ⁽³⁾	bezpł.

Volibris: tabl. powł. 10 mg - 10 szt.

Ambrisentan	Rx	100%	30,16
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	13,97
		S ⁽³⁾	bezpł.

Voltaire®: inj. dom. [roztw.] 25 mg/ml - 5 amp. 3 ml

Voltaire®: tabl. dojelitowe 50 mg - 20 szt.	Rx	100%	13,97
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	21,15
		S ⁽³⁾	bezpł.

Voltaire® SR 75: tabl. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 20 szt.

Voltaire® SR 100: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 20 szt.	Rx	100%	30,05
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	13,97
		S ⁽³⁾	bezpł.

Voltaire® SR 100: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 20 szt.

Diclofenac sodium	Rx	100%	30,16
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	13,97
		S ⁽³⁾	bezpł.

Voltaire®: inj. dom. [roztw.] 25 mg/ml - 5 amp. 3 ml

Voltaire®: tabl. dojelitowe 50 mg - 20 szt.	Rx	100%	13,97
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	21,15
		S ⁽³⁾	bezpł.

Voltaire® SR 75: tabl. o przedl. uwalnianiu 75 mg - 20 szt.

Voltaire® SR 100: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 20 szt.	Rx	100%	30,05
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	13,97
		S ⁽³⁾	bezpł.

Voltaire® SR 100: tabl. o przedl. uwalnianiu 100 mg - 20 szt.

Diclofenac sodium	Rx	100%	30,16
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	13,97
		S ⁽³⁾	bezpł.

Vericonazol Adamed: tabl. powł. 50 mg - 20 szt. ◆

Vericonazol Adamed: tabl. powł. 200 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	bezpł.

Vericonazole

Vericonazole Accord: tabl. powł. 50 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	bezpł.

Vericonazole Accord: tabl. powł. 50 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	bezpł.

Vericonazole Accord: tabl. powł. 200 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	bezpł.

Vericonazole Accord: tabl. powł. 200 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	bezpł.

Vericonazole Accord: tabl. powł. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	bezpł.

Vericonazole Accord: tabl. powł. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	X
		S ⁽³⁾	bezpł.

Vericonazole Accord: tabl. powł. 200 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	X
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	X



Skuteczny przepływ



400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Wamlox: tabl. 10/160 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	26,76
<i>Amlodipine + Valsartan</i>			
		100%	18,77
	R ⁽¹⁾		10,91
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Warfin: tabl. 3 mg - 100 szt.	Rx	100%	29,75
	R ⁽¹⁾		16,64
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
Warfin: tabl. 5 mg - 100 szt.	Rx	100%	29,75
	R ⁽¹⁾		16,64
	DZ ⁽²⁾	bezpł.	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Warfarin (1)W: Leczenie i zapobieganie zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej. Wtórne zapobieganie zawałowi mięśnia sercowego i zapobieganie powikłaniom zakrzepowo-zatorowym (udar lub zator w krążeniu obwodowym) po zawałe mięśnia sercowego. Zapobieganie powikłaniom zakrzepowo-zatorowym (udar lub zator w krążeniu obwodowym) u pacjentów z migotaniem przedsionków, z patologią zastawek lub po przetworzeniu zastawek serca. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Wegovy - import interwencyjny: inj. [roztw. do wstrzyk.] 0,25 mg - 1 wstrzyk. 1,5 ml + 4 igły	Rx	100%	1380,00
Wegovy - import interwencyjny: inj. [roztw. do wstrzyk.] 0,5 mg - 1 wstrzyk. 1,5 ml + 4 igły	Rx	100%	1380,00
Wegovy - import interwencyjny: inj. [roztw. do wstrzyk.] 1 mg - 1 wstrzyk. 3 ml + 4 igły	Rx	100%	1600,00
Wegovy - import interwencyjny: inj. [roztw. do wstrzyk.] 1,7 mg - 1 wstrzyk. 3 ml + 4 igły	Rx	100%	1840,00
Wegovy - import interwencyjny: inj. [roztw. do wstrzyk.] 2,4 mg - 1 wstrzyk. 3 ml + 4 igły	Rx	100%	1990,00

Semaqlutide Novo Nordisk

Wellbutrin XR: tabl. powł. o zmodyf. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	153,49
Wellbutrin XR: tabl. powł. o zmodyf. uwalnianiu 300 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	221,85

Bupropion hydrochloride GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

Wellion SymPhar: test diagnostyczny do szybkich oznaczeń - 50 szt.	WM	100%	36,63
		30%(1)	10,99
		R ⁽²⁾	3,20

Glukoza we krwi (1)Cukrzyca (2)Cukrzyca typu 1, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej

Wilate 500: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 500 j.m.+ 500 j.m. - 1 zest.	Rx	100%	X
Wilate 1000: inj. [prosz.+ rozp. do przyg. roztw.] 1000 j.m.+ 1000 j.m. - 1 zest.	Rx	100%	X

Factor VIII Octapharma

Wilizin: kaps. twarde 25 mg - 250 szt.	Rx	100%	1071,60
Wilizin: kaps. twarde 50 mg - 250 szt.	Rx	100%	1927,80

Zinc acetate Recordati Rare Diseases

Xalacom®: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml ◆	Rx	100%	40,08
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	11,63	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
		100%	84,87
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	8,00	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Latanoprost + Timolol (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych (w tym osób starszych) w celu obniżenia ciśnienia wewnątrzgałkowego. Wskazaniem do jego stosowania jest jaskra otwartego kąta oraz nadciśnienie wewnątrzgałkowe. Wskazaniem do stosowania produktu u dzieci i młodzieży jest zwiększone ciśnienie śródgałkowe oraz jaskra wieku dziecięcego.

Xalatan®: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	37,26
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	8,81	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
		100%	96,50
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	9,56	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Latanoprost (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+

W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych (w tym osób starszych) w celu obniżenia ciśnienia wewnątrzgałkowego. Wskazaniem do jego stosowania jest jaskra otwartego kąta oraz nadciśnienie wewnątrzgałkowe. Wskazaniem do stosowania produktu u dzieci i młodzieży jest zwiększone ciśnienie śródgałkowe oraz jaskra wieku dziecięcego.

Xalkori: kaps. twarde 200 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	14776,85
	B ⁽¹⁾		bezpł.
Xalkori: kaps. twarde 250 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	18471,07
	B ⁽¹⁾		bezpł.

Crizotinib (1)Program lekowy: leczenie niedrobnokomórkowego raka płuca

W: Lek jest wskazany w leczeniu pierwszego rzutu dorosłych pacjentów z ALK-dodatnim zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (ALK-positive NSCLC, ang. anaplastic lymphoma kinase-positive non-small cell lung cancer). Lek jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z wcześniej leczonym ALK-dodatnim zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca. Lek jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z ROS1-dodatnim zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca.

Xalofree: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 1 but. 7,5 ml	Rx	100%	96,50
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	9,56	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Latanoprost (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+

W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z jaskrą otwartego kąta oraz z nadciśnieniem wewnątrzgałkowym. Wskazaniem do zastosowania produktu u dzieci i młodzieży jest zwiększone ciśnienie wewnątrzgałkowe oraz jaskra wieku dziecięcego.

Xaloptic: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 1 but. 2,5 ml	Rx	100%	41,83
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	13,38	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
		100%	105,38
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	18,44	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Latanoprost (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+

W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z jaskrą otwartego kąta oraz z nadciśnieniem wewnątrzgałkowym. Wskazaniem do zastosowania produktu u dzieci i młodzieży jest zwiększone ciśnienie śródgałkowe oraz jaskra wieku dziecięcego.

Xaloptic Combi: krople do oczu [roztw.] (50 µg+ 5 mg/ml) - 1 but. 2,5 ml ◆	Rx	100%	41,84
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	13,39	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
		100%	95,87
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	8,93	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Latanoprost + Timolol (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+

W: Zmniejszenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z jaskrą z otwartym kątem oraz z nadciśnieniem wewnątrzgałkowym, u których jest niedostateczna odpowiedź na leczenie produktami β-adrenolitycznymi lub analogami prostaglandyn.

Xaloptic Free: krople do oczu [roztw.] 50 µg/ml - 30 poj. 0,2 ml ◆	Rx	100%	44,92
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	10,14	
	S ⁽³⁾	bezpł.	
		100%	124,10
	DZ ⁽¹⁾	bezpł.	
	R ⁽²⁾	19,77	
	S ⁽³⁾	bezpł.	

Latanoprost (1)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2)Jaskra (3)Pacjenci 65+

W: Obniżenie podwyższonego ciśnienia wewnątrzgałkowego u pacjentów z jaskrą otwartego kąta oraz z nadciśnieniem wewnątrzgałkowym. Wskazaniem do zastosowania produktu u dzieci i młodzieży jest zwiększone ciśnienie śródgałkowe oraz jaskra wieku dziecięcego.

Xanax®: tabl. 0,25 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	19,43
Xanax®: tabl. 0,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	28,23
Xanax®: tabl. 1 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	41,03
Xanax®: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	69,89
Xanax® SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 0,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	30,35
Xanax® SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	39,97
Xanax® SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	66,76

Alprazolam Upjohn EESV

Xanodal: tabl. o przedl. uwalnianiu 40 mg - 100 szt. ◆	Rx-w	100%	X
Xanodal: tabl. o przedl. uwalnianiu 60 mg - 100 szt. ◆	Rx-w	100%	X
Xanodal: tabl. o przedl. uwalnianiu 80 mg - 100 szt. ◆	Rx-w	100%	X

Oxycodone hydrochloride Sandoz GmbH

Xanconalon: tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg+ 2,5 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	X
Xanconalon: tabl. o przedl. uwalnianiu 5 mg+ 2,5 mg - 60 szt. ◆	Rx-w	100%	X
Xanconalon: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg+ 5 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	X
Xanconalon: tabl. o przedl. uwalnianiu 10 mg+ 5 mg - 60 szt. ◆	Rx-w	100%	X
Xanconalon: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg+ 10 mg - 30 szt. ◆	Rx-w	100%	X
Xanconalon: tabl. o przedl. uwalnianiu 20 mg+ 10 mg - 60 szt. ◆	Rx-w	100%	X

Oxycodone hydrochloride + Naloxone hydrochloride Sandoz GmbH

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

Goserelin (1)Rak piersi i rak trzonu macicy, Rak prostaty, Zahamowanie czynności przysadki u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, w przygotowaniu do kontrolowanej hiperstimulacji jajników w programach wspomaganego rozrodu – refundacja do 3 cykli WP: Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2)Pacjenci 65+

W: Produkt leczniczy jest wskazany: w leczeniu raka gruczolaka krokowego z przerzutami w przypadku, gdy leczenie gosereliną wykazuje porównywalną skuteczność do kastracji chirurgicznej pod względem wydłużenia czasu przeżycia; w leczeniu miejscowo zaawansowanego raka gruczolaka krokowego, jako metoda alternatywna do kastracji chirurgicznej, w przypadku, gdy leczenie gosereliną wykazuje porównywalną skuteczność do leczenia antyandrogenowego pod względem wydłużenia czasu przeżycia; jako leczenie uzupełniające radioterapię u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczolaka krokowego o wysokim ryzyku nawrotu - u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby i całkowitego czasu przeżycia; jako leczenie neoadjuwantowe przed radioterapią u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczolaka krokowego o wysokim ryzyku nawrotu - u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby; jako leczenie uzupełniające prostatektomię radykalną u pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem gruczolaka krokowego o dużym ryzyku progresji, u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby, w tym ból oraz zmniejszenie wielkości i liczby zmian endometrialnych. Ścieżczenie endometrium; produkt leczniczy jest wskazany w celu wstępnego ścięczenia endometrium macicy przed zabiegiem wskazywanym jako metoda alternatywna dla chemioterapii w standardowym leczeniu wczesnego raka piersi z dodatkimi receptormi estrogenowymi (ER) u kobiet w okresie przed- i około menopauzalnym. Endometrioza: wzmocnienie endometriometry, produkt leczniczy łagodzi objawy choroby, w tym ból oraz zmiany endometriometry i liczby zmian endometrialnych. Ścieżczenie endometrium; produkt leczniczy jest wskazany w celu wstępnego ścięczenia endometrium macicy przed zabiegiem wskazywanym jako metoda alternatywna dla zabiegów operacyjnych, w połączeniu z preparatami żelaza w celu poprawy parametrów hematologicznych u pacjentek z niedokrwistością z włókniakami. Rozród wspomaganym: zahamowanie czynności przysadki w przygotowaniu na superowulację.

Xanderla LA: implant w amp.-strzyk. 10,8 mg - 1 amp.-strzyk.	Rx	100%	506,28
	R ⁽¹⁾		8,96
	S ⁽²⁾	bezpł.	

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

W: Produkt leczniczy jest wskazany: w leczeniu raka gruczolaka krokowego z przerzutami w przypadku, gdy leczenie gosereliną wykazuje porównywalną skuteczność do kastracji chirurgicznej pod względem wydłużenia czasu przeżycia; w leczeniu miejscowo zaawansowanego raka gruczolaka krokowego, jako metoda alternatywna do kastracji chirurgicznej, w przypadku, gdy leczenie gosereliną wykazuje porównywalną skuteczność do leczenia antyandrogenowego pod względem wydłużenia czasu przeżycia; jako leczenie uzupełniające radioterapię u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczolaka krokowego o wysokim ryzyku nawrotu - u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby i całkowitego czasu przeżycia; jako leczenie neoadjuwantowe przed radioterapią u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczolaka krokowego o wysokim ryzyku nawrotu - u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby; jako leczenie uzupełniające prostatektomię radykalną u pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem gruczolaka krokowego o dużym ryzyku progresji, u których gosereliną wykazuje poprawę czasu przeżycia bez objawów choroby.

Xarelto®: tabl. powł. 10 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	93,10
	R ⁽¹⁾		61,94
	S ⁽²⁾	bezpł.	

Xarelto®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆ Rx 100% X

Rivaroxaban (1)Żyłne powikłania zakrzepowo-zatorowe u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego (do 30 dnia po przebytej alloplastyce) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej alloplastyce) - prewencja pierwotna (2)Pacjenci 65+

W: Profilaktyka żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych (ZChZZ) u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce stawu biodrowego lub kolanowego. Leczenie zakrzepicy żył głębokich (ZG) i zatorowości płucnej (ZP) oraz profilaktyka nawrotowej ZZG i ZP u dorosłych.

Xarelto®: tabl. powł. 2,5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	92,85
Rivaroxaban			100%
			131,00
		30%(1)	80,49
		S ⁽²⁾	bezpł.

Xarelto® 15: tabl. powł. 15 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	159,00
Xarelto® 15: tabl. powł. 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	376,31
Xarelto® 15: tabl. powł. 15 mg - 42 szt. ◆	Rx	100%	224,78
		100%	132,92
		30%(1)	65,57
		S ⁽²⁾	bezpł.

Xarelto® 20: tabl. powł. 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	159,00
Xarelto® 20: tabl. powł. 20 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	X

Rivaroxaban (1)Leczenie zakrzepicy żył głębokich oraz profilaktyka nawrotowej zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej po ostrej zakrzepicy żył głębokich u osób powyżej 18 roku życia. Leczenie zatorowości płucnej oraz profilaktyka nawrotowej zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej u dorosłych (2)Pacjenci 65+

W: Profilaktyka udaru i zatorowości obwodowej u dorosłych pacjentów z migotaniem przedsionków niezwiązanym z wadą zastawki z jednym lub kilkoma czynnikami ryzyka, takimi jak zastoinowa niewydolność serca, nadciśnienie tętnicze, wiek ≥ 75 lat, cukrzyca, udar lub przemijający napad niedokrwiny w wywiadzie. Leczenie zakrzepicy żył głębokich (ZG) i zatorowości płucnej (ZP) oraz profilaktyka nawrotowej ZZG i ZP u dorosłych (patrz Ostrzeżenia specjalne / Środki ostrożności pacjenci z ZP hemodynamicznie niestabilni).

W trosce o pacjenta z migreną!

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

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 od 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 angiotensyn. (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 $\leq 40\%$, a ich stan powinien być ustabilizowany podczas leczenia przeciwlekką 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 inne 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+

XeFo® Rapid: tabl. powł. 8 mg - 10 szt.	Rx	100%	10,69
XeFo® Rapid: tabl. powł. 8 mg - 20 szt.	Rx	100%	15,99
Lornoxicam			Tekuda
Xelevia® 100 mg: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100%	207,74
Siuglaptin			Merck Sharp & Dohme
▼Xeljanz: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.	Rx-z	100%	2907,79
		B ⁽¹⁾	bezpł.
▼Xeljanz: tabl. powł. 10 mg - 56 szt.	Rx-z	100%	6181,92
		B ⁽²⁾	bezpł.

Tofacitinib (1)Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zeszytyniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS). (2) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). **W: Reumatoidalne zapalenie stawów.** Tofacitinib w skojarzeniu z metotreksatem (ang. MTX) jest wskazany w leczeniu aktywnego reumatoidalnego zapalenia stawów (RZS) o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego u dorosłych pacjentów z niewystarczającą odpowiedzią lub z nietolerancją na jeden lub więcej leków przeciwrzeczniczych modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARD). Tofacitinib może być stosowany w monoterapii w przypadku nietolerancji metotreksatu lub jeśli leczenie metotreksatem jest nieodpowiednie. **Łuszczycowe zapalenie stawów.** Tofacitinib w skojarzeniu z MTX jest wskazany w leczeniu aktywnego łuszczycowego zapalenia stawów (LZS) u dorosłych pacjentów, u których wystąpiła lekkiem przeciwrzeczniczym modyfikującym przebieg choroby (ang. DMARD). **Zeszytyniające zapalenie stawów kregosłupa.** Tofacitinib jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z aktywną postacią zeszytyniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZSK), u których odpowiedź na standardowe leczenie była niewystarczająca. **Wrzodzące zapalenie jelita grubego.** Tofacitinib jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z aktywną postacią zeszytyniającego zapalenia jelita grubego (WZJG) o nasileniu od umiarkowanego do ciężkiego u dorosłych pacjentów z niewystarczającą odpowiedzią, utratą odpowiedzi lub nietolerancją leczenia konwencjonalnego lub leczenia biologicznego. **Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów (MIZS).** Tofacitinib jest wskazany do stosowania w leczeniu aktywnej postaci młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów [zapalenia wielostawowego z czynnikiem reumatoidalnym (RF+) lub bez czynnika reumatoidalnego (RF-) i rozszerzającego zapalenie nielicznostawowego] oraz młodzieńczego łuszczycowego zapalenia stawów (LZS) u pacjentów w wieku 2 lat i starszych, u których wystąpiła niewystarczająca odpowiedź na wcześniejsze leczenie DMARD.

Xeloda®: tabl. powł. 500 mg - 120 szt. ◆	Rx-z	100%	X
Capecitabine			Roche
Xenical®: kaps. 120 mg - 42 szt.	Rx	100%	223,68
Xenical®: kaps. 120 mg - 84 szt.	Rx	100%	373,54
Orlistat			Cheplapharm Arzneimittel
▼Xenpozyme: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 4 mg - 1 fioł. 5 ml ◆ NOWOSCI	Rx-z	100%	3402,35
		B ⁽¹⁾	bezpł.
▼Xenpozyme: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 20 mg - 1 fioł. 5 ml ◆ NOWOSCI	Rx-z	100%	17011,73
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Olipudase alfa (1)Program lekowy: leczenie chorych z niedoborem kwaśnej sfinogielinazy (ASMD) typu A/B i B			
W: Produkt jest wskazany do stosowania u dzieci i młodzieży oraz dorosłych jako enzymatyczna terapia zastępcza w leczeniu objawów niedoboru kwaśnej sfinogielinazy (ang. ASMD) typu A/B lub B, niezwiązanych z ośrodkowym układem nerwowym (OUN).			Sanofi B.V.

Xeomin: inj. [prosz. do przyg. roztw.] 100 j, LD50 - 1 fioł. 100 j. (LD50)	Rx	100%	649,11
		B ⁽¹⁾	bezpł.
Botulinum A toxin (1)Program lekowy: leczenie ogniskowych i polowiczowego kurczu twarzy. Program lekowy: leczenie spastyczności kończyny górnej po udarze mózgu z użyciem toksyny botulinowej			
W: Lek jest stosowany u dorosłych do objawowego leczenia: kurczu powiek i połowiczego kurczu twarzy, dystonii sztywnej z przewagą komponenty rotacyjnej (kurczowy kręć szyi), spastyczności kończyny górnej i przewlekłego ślinotoku z powodu zaburzeń neurologicznych.			Merz Pharmaceuticals

Xeplion®: inj. [zaw. o przedł. uwalnianiu] 50 mg - 1 amp.-strzyk. ◆	Rx	100%	1350,65
Xeplion®: inj. [zaw. o przedł. uwalnianiu] 75 mg - 1 amp.-strzyk. ◆	Rx	100%	425,72
		B ⁽¹⁾	60,47
Xeplion®: inj. [zaw. o przedł. uwalnianiu] 100 mg - 1 amp.-strzyk. (+2 igły) ◆	Rx	100%	563,35
		B ⁽¹⁾	76,35
Xeplion®: inj. [zaw. o przedł. uwalnianiu] 150 mg - 1 amp.-strzyk. ◆	Rx	100%	850,83
		B ⁽¹⁾	120,33

Paliperidone (1)Leczenie schizofrenii u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia ryserpynem lub paliperidone, w przypadku nawrotu objawów psychiatrycznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu podtrzymującym schizofrenii u sta-

bilnych dorosłych pacjentów leczonych paliperidone lub ryserpynem. U wybranych dorosłych pacjentów ze schizofrenii, którzy reagowali wcześniej na doustny paliperidone lub ryserpynę, można stosować preparat bez przedniej stabilizacji za pomocą terapii doustnej, jeśli objawy psychiatryczne są łagodne do umiarkowanych i wskazana jest terapia w postaci długodziałających iniekcji.

Xetanor 20 mg: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	16,36
		30% ⁽¹⁾	6,48
		S ⁽²⁾	bezpł.

Paroxetine (1)Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2)Pacjenci 65+ **W:** Leczenie: Ciężkiego epizodu depresyjnego. Zaburzenia obsesyjno-kompulsyjnego. Zaburzenia lękowego z napadami lęku z agorafobią lub bez agorafobii. Zaburzenia lękowego w postaci fobii społecznej. Zaburzenia lękowego uogólnionego. Zaburzenia stresowego pourazowego.

Neuropharm Arzneimittel

Xevobon: tabl. 50 mg+ 12,5 mg - 100 szt. ◆ NOWOSCI	Rx	100%	21,39
		R ⁽¹⁾	4,49
		S ⁽²⁾	bezpł.

Xevobon: tabl. 100 mg+ 25 mg - 100 szt. ◆ NOWOSCI	Rx	100%	40,21
		R ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezpł.

Xevobon: tabl. 200 mg+ 50 mg - 100 szt. ◆ NOWOSCI	Rx	100%	75,87
		R ⁽¹⁾	3,56
		S ⁽²⁾	bezpł.

Ledovopa + Benserazide (1)Choroba i zespół Parkinsona **WP:** Dystonia wrzodząca na lewopodzie inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny (2)Pacjenci 65+ **W:** Dawka 50 mg+ 12,5 mg. Choroba Parkinsona (drżączka porażenna, choroba charakteryzująca się drżeniem, spowolnieniem ruchów oraz sztywnością mięśni). Objawy przypominające objawy choroby Parkinsona, ale będących wynikiem zatrucia, zapalenia mózgu i zmian w mózgu spowodowanych miadźcącą tętnic (zespół parkinsonowski). Wyjątek stanowią objawy przypominające chorobę Parkinsona wywołane przez określone leki (parkinsonizm indukowany leczeniem). **Dawka 100 mg+ 25 mg, 200 mg+ 50 mg.** Choroba Parkinsona (drżączka porażenna, choroba charakteryzująca się drżeniem, spowolnieniem ruchów oraz sztywnością mięśni). Objawy przypominające objawy choroby Parkinsona, ale będących wynikiem zatrucia, zapalenia mózgu i zmian w mózgu spowodowanych miadźcącą tętnic (zespół parkinsonowski). Wyjątek stanowią objawy przypominające chorobę Parkinsona wywołane przez określone leki (parkinsonizm indukowany leczeniem). Zespół niespokojnych nóg o nieznannej przyczynie. Zespół niespokojnych nóg wynikający z niewydolności nerek wymagającej dializy. Uwaga: przed rozpoczęciem leczenia produktem lekarz upewni się, że objawy zespołu niespokojnych nóg nie są wywołane niedoborem żelaza. Jeśli zaistnieje taka sytuacja, należy rozpocząć leczenie polegające na suplementacji żelaza.

Xevobon XR: kaps. o przedł. uwalnianiu, twarde 100 mg+ 25 mg - 100 szt. ◆ NOWOSCI	Rx	100%	40,21
		R ⁽¹⁾	3,20
		S ⁽²⁾	bezpł.

Ledovopa + Benserazide (1)Choroba i zespół Parkinsona **WP:** Dystonia wrzodząca na lewopodzie inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny (2)Pacjenci 65+ **W:** Leczenie choroby Parkinsona u pacjentów otrzymujących wcześniej lewopodę w połączeniu z inhibitorem dekarboksylazy. Leczenie zespołu niespokojnych nóg (ang. RLS) o nieznannej przyczynie oraz leczenie zespołu niespokojnych nóg wynikającej z niewydolności nerek wymagającej dializy u pacjentów otrzymujących wcześniej lewopodę w połączeniu z benserazidem w postaci o natychmiastowym uwalnianiu. Choroba Parkinsona. Brak wystarczającego doświadczenia klinicznego w stosowaniu połączenia lewopody z benserazidem, kaps. o przedł. uwalnianiu u pacjentów nieleczonej wcześniej lewopodą lub w połączeniu z innymi produktami leczniczymi przeciw parkinsonizmowi, lub w długotrwałej terapii. Uwaga: produkt nie jest odpowiedni do leczenia indukowanych lekami objawów motorycznych ze strony układu pozapiramidowego oraz do leczenia choroby Huntingtona. Zespół niespokojnych nóg. Brak wystarczającego doświadczenia klinicznego w stosowaniu połączenia lewopody z benserazidem u pacjentów nieleczonej wcześniej lewopodą w połączeniu z benserazidem w postaci o natychmiastowym uwalnianiu. Uwaga: przed rozpoczęciem leczenia produktem lekarz upewni się, że objawy zespołu niespokojnych nóg nie są wywołane niedoborem żelaza. Jeśli zaistnieje taka sytuacja należy rozpocząć leczenie polegające na suplementacji żelaza.

Xgeva: inj. [roztw.] 120 mg - 1 fioł. 1,7 ml	Rx-z	100%	X
Xgeva: inj. [roztw.] 120 mg - 3 fioł. 1,7 ml	Rx	100%	3762,78
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Denosumab (1)Program lekowy: zapobieganie powikłakom kostnym u dorosłych pacjentów z zaawansowanym procesem nowotworowym obejmującym kości z zastosowaniem denosumabu

W: Zapobieganie powikłakom kostnym (złamania patologiczne, konieczność napromieniowania kości, ucisk rdzenia kręgowego lub konieczność wykonywania zabiegów operacyjnych kości) u dorosłych z zaawansowanym procesem nowotworowym obejmującym kości. Leczenie dorosłych i młodzieży z dojrzałym układem kostnym, u których występuje nieoperacyjny guz olbrzymiomokrwokowy kości lub, u których zabieg chirurgiczny może spowodować ciężkie okaleczenie.

Xifaxan® 400 mg (Alfasigma): tabl. powł. 400 mg - 14 szt.	Rx	100%	84,70
---	----	------	-------

Xifaxan (Alfasigma): tabl. powł. 200 mg - 28 szt.	Rx	100%	84,70
Xifaxan® (Alfasigma): tabl. powł. 200 mg - 14 szt.	Rx	100%	52,90
Xifaxan® (Alfasigma): granulaty do przyg. zaw. 200 mg/ml - 1 but. 60 ml	Rx	100%	56,62

Xiflodrop: krople do oczu [roztw.] 5 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	27,95
--	----	------	-------

Moxifloxacyn			Bausch Health
▼Xigduo: tabl. powł. 5 mg/1000 mg - 60 szt.	Rx	100%	182,18
▼Xigduo: tabl. powł. 5 mg/850 mg - 60 szt.	Rx	100%	175,99

Dapagliflozin + Metformin hydrochloride			Astrazenecca
▼Ximluci: inj. [roztw.] 10 mg/ml - 1 fioł. 0,23 ml + igła z filtrem	Rx-z	100%	1946,16
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Ranibizumab (1)Program lekowy: leczenie nowotworowej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (AMD)			
W: Produkt jest wskazany do stosowania u dorosłych w leczeniu nowotworowej (wysiękowej) postaci zwyrodnienia plamki związanej z wiekiem (ang. AMD); le-			

czeniu zaburzeń widzenia spowodowanych cukrzycowym obrzękiem plamki (ang. DME); leczeniu retinopatii cukrzycowej proliferacyjnej (ang. PDR); leczeniu zaburzeń widzenia spowodowanych obrzękiem plamki wtórnym do niedrożności naczyń żyłnych siatkówki (ang. RVO) tj. zakrzepie żyły siatkówki (ang. CRVO) lub jej galęzi (ang. BRVO); leczeniu zaburzeń widzenia spowodowanych nowotworową iaryzacyjną naczyńiówkową (ang. CNV).

Ximve: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	X
------------------------------------	----	------	---

Ximve: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	12,91
		30% ⁽¹⁾	9,24
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ximve: tabl. powł. 20 mg - 30 szt.	Rx	100%	13,82
		30% ⁽¹⁾	9,89
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ximve: tabl. powł. 40 mg - 30 szt.	Rx	100%	23,53
		30% ⁽¹⁾	15,66
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Simvastatin (1)W: Hipercholesterolemia. Leczenie pierwotnej hipercholesterolemii lub mieszanej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety, kiedy reakcja na dietę lub inne niefarmakologiczne leczenie (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) jest niewystarczająca. Leczenie rodzinnej homocygotycznej hipercholesterolemii jako uzupełnienie diety i innego leczenia obniżającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub jeśli takie leczenie jest niewłaściwe lub niedostępne. Zapobieganie zdarzeniom ze strony układu sercowo-naczyniowego u pacjentów z jawną miadźcącą naczyńi serca lub cukrzycą, z prawidłowym lub podwyższonym stężeniem cholesterolu, jako leczenie wspomagające, mające na celu skorygowanie innych czynników ryzyka lub uzupełnienie innej terapii zapobiegającej chorobom serca. **WP:** Ciężka 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+

▼Xofigo: inj. [roztw.] 1000 kBq/ml - 1 fioł. 6 ml	Rx-z	100%	X
---	------	------	---

Radium (223Ra) dichloride			Boyer
Xolair®: inj. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 150 mg - 1 fioł. + rozp.	Rx	100%	2
		B ⁽¹⁾	137,85

Xolair®: inj. [roztw.] 75 mg - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx	100%	648,08
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Xolair®: inj. [roztw.] 150 mg - 1 amp.-strzyk. 1 ml	Rx	100%	1296,14
		B ⁽²⁾	bezpł.

Omalizumab (1)Program lekowy: leczenie ciężkiej astmy alergiczej (2)Program lekowy: leczenie ciężkiej astmy alergiczej. Program lekowy: leczenie przewlekłej pokrzywki spontanicznej

W: Dawka 75 mg. Astma alergicza. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych, młodzieży i dzieci (w wieku od 6 do <12lat). Leczenie produktem leczniczym należy rozważać jedynie pacjentów z astmą wywołaną za pośrednictwem IgE (immunoglobulina E). Dorosli i młodzieży (w wieku 12 lat i starsi). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu wspomagającym, w celu poprawy kontroli astmy u pacjentów z ciężką, przewlekłą astmą alergiczną, u których stwierdzono dodatni wynik testu skórkiego lub reaktywność *in vitro* na całoroczne alergen w ziewne oraz u których stwierdzono zmniejszoną czynność płuc (FEV1<80%), jak również częste objawy choroby występujące w ciągu dnia lub będące przyczyną przebudzeń w nocy oraz u których wielokrotnie udokumentowano ciężkie zaostrzenia astmy występujące pomimo przyjmowania dużych dawek korykosteroidów wziętych w skojarzeniu z długodziałającym, wziętym agonistą receptorów β -2. Dzieci (w wieku od 6 do <12lat). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu wspomagającym, w celu poprawy kontroli astmy u pacjentów z ciężką, przewlekłą astmą alergiczną, u których stwierdzono dodatni wynik testu skórkiego lub reaktywność *in vitro* na całoroczne alergen w ziewne, częste objawy choroby występujące w ciągu dnia lub będące przyczyną przebudzeń w nocy oraz u których występują liczne ciężkie zaostrzenia astmy pomimo przyjmowania dużych dawek korykosteroidów wziętych w skojarzeniu z długodziałającym, wziętym agonistą receptorów β -2. Dawka 150 mg. Astma alergicza. Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania u dorosłych, młodzieży i dzieci (w wieku od 6 do <12lat). Leczenie produktem leczniczym należy rozważać jedynie pacjentów z astmą wywołaną za pośrednictwem IgE (immunoglobulina E). Dorosli i młodzieży (w wieku 12 lat i starsi). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu wspomagającym, w celu poprawy kontroli astmy u pacjentów z ciężką, przewlekłą astmą alergiczną, u których stwierdzono dodatni wynik testu skórkiego lub reaktywność *in vitro* na całoroczne alergen w ziewne oraz u których stwierdzono zmniejszoną czynność płuc (FEV1<80%), jak również częste objawy choroby występujące w ciągu dnia lub będące przyczyną przebudzeń w nocy oraz u których wielokrotnie udokumentowano ciężkie zaostrzenia astmy występujące pomimo przyjmowania dużych dawek korykosteroidów wziętych w skojarzeniu z długodziałającym, wziętym agonistą receptorów β -2. Dzieci (w wieku od 6 do <12lat). Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu wspomagającym, w celu poprawy kontroli astmy u pacjentów z ciężką, przewlekłą astmą alergiczną, u których stwierdzono dodatni wynik testu skórkiego lub reaktywność *in vitro* na całoroczne alergen w ziewne, częste objawy choroby występujące w ciągu dnia lub będące przyczyną przebudzeń w nocy oraz u których występują liczne ciężkie zaostrzenia astmy pomimo przyjmowania dużych dawek korykosteroidów wziętych w skojarzeniu z długodziałającym, wziętym agonistą receptorów β -2. Przewlekła pokrzywka spontaniczna. Produkt leczniczy jest wskazany w wspomagającym leczeniu przewlekłej pokrzywki spontanicznej u dorosłych pacjentów i młodzieży (w wieku 12 lat i starszych), u których nie stwierdzono wystarczającej odpowiedzi na leczenie przeciwhistaminowe H.

Xorimax 250 - (IR): tabl. draż. 250 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X
--	----	------	---

Cefuroxime			Inpharm
Xorimax 500 - (IR): tabl. draż. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X

Xorimax® 250: tabl. draż. 250 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	20,42
		50% ⁽¹⁾	11,46
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.



ZOLPIC Daj owcom odpocząć.

zolpidem



Xorimax® 250: tabl. draż. 250 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	26,22
		50% ⁽¹⁾	13,67
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Xorimax® 500: tabl. draż. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	38,51
		50% ⁽¹⁾	20,59
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
Xorimax® 500: tabl. draż. 500 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	49,27
		50% ⁽¹⁾	24,64
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Cefuroxim (1)W: Produkt wskazany jest w leczeniu wymienionych niżej zakażeń u dorosłych i u dzieci powyżej 3 m-cy: ostre paciorkowcowe zapalenie migdałków i zapalenie gardła; ostre bakteryjne zapalenie zatok; ostre zapalenie ucha środkowego; zaostrezenie przewlekłego zapalenia oskrzeli; zapalenie pęcherza moczowego; odmienniczkowe zapalenie nerek; niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich; wczesna postać choroby z Lyme (boreliozy). Należy uwzględnić krajowe zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Xorimax® 500 - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	35,52
		50% ⁽¹⁾	17,76
		DZ ⁽²⁾	bezpł.

Cefuroxim (1)W: Produkt wskazany jest w leczeniu wymienionych niżej zakażeń u dorosłych i u dzieci powyżej 3 m-cy: ostre paciorkowcowe zapalenie migdałków i zapalenie gardła; ostre bakteryjne zapalenie zatok; ostre zapalenie ucha środkowego; zaostrezenie przewlekłego zapalenia oskrzeli; zapalenie pęcherza moczowego; odmienniczkowe zapalenie nerek; niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich; wczesna postać choroby z Lyme (boreliozy). Należy uwzględnić krajowe zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

▼Xospata: tabl. powł. 40 mg - 84 szt.	Rx-z	100%	93007,99
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Gilterinib fumarate (1)Program lekowy: leczenie chorych na ostrą białaczkę szpikową. **W:** Produkt jest wskazany w monoterapii nawrotowej lub opornej na leczenie ostrej białaczki szpikowej (ang. AML) z mutacją FLT3 u dorosłych pacjentów.

XP Analog LCP: prosz. do przyg. zaw. odżywczej 1950 kJ/100 g - 1 op. 400 g	Ż	100%	154,44
		R ⁽¹⁾	3,20

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1)Fenylketonuria
W: Do postępowania dietetycznego w potwierdzonej fenylketonurii u niemowląt od urodzenia do ukończenia 1. roku życia oraz u dzieci w wieku do 3 lat jako uzupełnienie diety.

XP Maxamum: prosz. do przyg. zaw. odżywczej [smak pomarańczowy] 1260 kJ/100 g - 30 sasz. 50 g (1500 g)	Ż	100%	967,45
		R ⁽¹⁾	3,20

Dieta eliminacyjna w fenylketonurii (1)Fenylketonuria
W: Do postępowania dietetycznego w fenylketonurii u dzieci w wieku powyżej 8 lat i dorosłych, w tym kobiet ciężarnych.

X-Systo: tabl. powł. 400 mg - 9 szt.	Rx	100%	50,00
--------------------------------------	----	------	-------

Pivmecicilin hydrochloride

▼XTandi: kaps. miękkie 40 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	14094,78
---	----	------	----------

▼XTandi: tabl. powł. 40 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	10571,08
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Enzalutamide (1)Program lekowy: leczenie opornego na kastrację raka gruczołu krokowego

W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu opornego na kastrację raka gruczołu krokowego z przerzutami u dorosłych mężczyzn, u których nie występują objawy lub występują łagodne objawy po niepowodzeniu leczenia deprywacją androgenów, i u których chemioterapia nie jest jeszcze klinicznie wskazana; leczeniu opornego na kastrację raka gruczołu krokowego z przerzutami u dorosłych mężczyzn, u których podczas lub po zakończeniu leczenia docelaksem nastąpiła progresja choroby.

▼Xydalba: inf. [prosz. do przyg. konc. do przyg. roztw.] 500 mg - 1 fiol. ◆	Rx	100%	3749,00
---	----	------	---------

Dalbavancin

Xylodex 0,05% regeneracja: spray do nosa (0,05 mg+ 5,0 mg/dawkę - 1 but. 10 ml)	OTC	100%	22,62
---	-----	------	-------

Xylodex 0,1% regeneracja: spray do nosa (0,1 mg+ 5,0 mg/dawkę - 1 but. 10 ml)	OTC	100%	23,04
---	-----	------	-------

Xylometazoline hydrochloride + Dexpanthenol

Xylodent: inj. [roztw.] (20 mg+ 10 µg/ml) - 50 wkł. 1,8 ml ◆	Rx	100%	102,43
--	----	------	--------

Xylodent: inj. [roztw.] (20 mg+ 12,5 µg/ml) - 50 wkł. 1,8 ml ◆	Rx	100%	102,43
--	----	------	--------

Xylodent: inj. [roztw.] (20 mg+ 20 µg/ml) - 50 wkł. 1,8 ml ◆	Rx	100%	102,43
--	----	------	--------

Epinephrine + Lidocaine hydrochloride

Xylogel 0,1%: żel do nosa 1 mg/ml - 1 but. 10 g (z pompką dozującą)	OTC	100%	21,12
---	-----	------	-------

Xylogel dla dzieci: żel do nosa 0,5 mg/ml - 1 but. 10 g (z pompką dozującą)	OTC	100%	24,09
---	-----	------	-------

Xylometazoline hydrochloride

XyloGel Hydro: żel do nosa - 1 atomizer 10 ml	WMo	100%	15,76
---	-----	------	-------

Prep. żoż.

Xylometazolin WZF 0,05%: krople do nosa [roztw.] 0,5 mg/ml - 1 op. 10 ml	OTC	100%	10,58
--	-----	------	-------

Xylometazolin WZF 0,1%: krople do nosa [roztw.] 1 mg/ml - 1 but. 10 ml	OTC	100%	9,08
--	-----	------	------

Xylometazoline hydrochloride

Xyvelam: tabl. powł. 250 mg - 10 szt.	Rx	100%	35,00
---------------------------------------	----	------	-------

Xyvelam: tabl. powł. 500 mg - 7 szt.	Rx	100%	35,00
--------------------------------------	----	------	-------

Levofloxacin

Xyzal®: roztw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 200 ml ◆	Rx	100%	26,00
		30% ⁽¹⁾	10,05
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Xyzal®: tabl. powł. 5 mg - 7 szt. ◆	Rx	100%	9,31
-------------------------------------	----	------	------

Xyzal®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	31,87
--------------------------------------	----	------	-------

Levocetirizine dihydrochloride (1)W: Tabl. powł. Objawowe leczenie alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa) i pokrzywki u dorosłych i dzieci w wieku od 6 lat. **Roztw. doust.** Roztw. doust. jest wskazany w objawowym leczeniu alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa) i pokrzywki u dorosłych i dzieci w wieku od 2 lat. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quincke - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Xyzal® - (IR): roztw. doust. 0,5 mg/ml - 1 but. 200 ml ◆	Rx	100%	23,04
		30% ⁽¹⁾	7,09
		DZ ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Levocetirizine dihydrochloride (1)W: Roztwór doustny jest wskazany w objawowym leczeniu alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa) i pokrzywki u dorosłych i dzieci w wieku od 2 lat. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quincke - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+

Yanimo® Resimat®: roztw. do inhal. 2,5/2,5 µg/dawkę - 1 wkł. (30 dawkę + inhal. Resimat)	Rx	100%	X
--	----	------	---

Tiotropium + Olodaterol	Boehringer Ingelheim
-------------------------	----------------------

Yarisen: tabl. powł. 35 mg - 4 szt.	Rx	100%	18,00
-------------------------------------	----	------	-------

Risedronate sodium	Valentis
--------------------	----------

Yasminelle®: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 21 szt.	Rx	100%	42,00
--	----	------	-------

Ethinylestradiol + Drospirenone

Yasmin®: tabl. powł. 0,03 mg+ 3 mg - 21 szt.	Rx	100%	42,00
--	----	------	-------

Ethinylestradiol + Drospirenone

Yasnal®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	25,41
		30% ⁽¹⁾	12,26
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Yasnal®: tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	39,29
		30% ⁽¹⁾	12,99
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Yasnal® Q-Tab: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	25,41
		30% ⁽¹⁾	12,26
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Yasnal® Q-Tab: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	39,29
		30% ⁽¹⁾	12,99
		S ⁽²⁾	bezpł.
		S ⁽³⁾	bezpł.

Donepezil hydrochloride (1)Choroba Alzheimera WP: Otepłnienie z ciałami Lewy'ego, otepłnienie w przebiegu choroby Parkinsona (2)Pacjenci 65+

W: Preparat jest wskazany w leczeniu łagodnej i średnio ciężkiej postaci otępienia w chorobie Alzheimera.

Yaz®: tabl. powł. 0,02 mg+ 3 mg - 24 szt.+ 4 szt.	Rx	100%	42,00
---	----	------	-------

Ethinylestradiol + Drospirenone

▼Yellow: krople do oczu [roztw.] 0,9 mg/ml - 1 but. 5 ml ◆	Rx	100%	32,60
--	----	------	-------

Bromfenac

Yellow - (IR): krople do oczu [roztw.] 0,9 mg/ml - 1 but. 5 ml	Rx	100%	27,99
--	----	------	-------

Bromfenac

▼Yervoy: inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 10 ml ◆	Rx-z	100%	14440,28
--	------	------	----------

▼Yervoy: inf. [konc. do przyg. roztw.] 5 mg/ml - 1 fiol. 40 ml ◆	Rx-z	100%	56651,61
--	------	------	----------

Ipilimumab (1)Program lekowy: leczenie czerniaka skóry lub błon śluzowych ipilimumabem. Program lekowy: leczenie niedrobnonokowego raka płuca. Program lekowy: leczenie raka nerki. Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka jelita grubego. Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka żołądka

W: Czerniak. Produkt leczniczy w monoterapii jest wskazany w leczeniu zaawansowanego czerniaka (nieoperacyjnego lub z przerzutami) u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i powyżej. Produkt leczniczy w skojarzeniu z niwolumabem jest wskazany do leczenia zaawansowanego czerniaka (nieoperacyjnego lub z przerzutami) u dorosłych. W porównaniu do niwolumabu w monoterapii dłuższy czas przeżycia bez progresji choroby (PFS) i przeżycia całkowitego (OS) dla niwolumabu w skojarzeniu z ipilimumabem został stwierdzony tylko u pacjentów z małą ekspresją PD-L1 na komórkach guza. **Rak nerwowokomórkowy (RCC).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z niwolumabem jest wskazany do leczenia pierwszej linii zaawansowanego raka nerwowokomórkowego, u dorosłych pacjentów z pośrednim lub niekorzystnym rokowaniem. **Niedrobnonokowy rak płuca (NDRP).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z niwolumabem i 2 cykami chemioterapii opartej na pochodnych platyny jest wskazany do leczenia pierwszej linii niedrobnonokowego raka płuca z przerzutami u dorosłych, u których w tkance nowotworowej nie występują mutacje aktywujące w genie EGFR lub translokacje w genie ALK. **Złotyświat międzybłoniak opłucnej (ang. malignant pleural mesothelioma, MPM).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z niwolumabem jest wskazany do leczenia pierwszej linii nieoperacyjnego złotyświatowego międzybłoniaka opłucnej, u dorosłych pacjentów. **Rak jelita grubego w tym odbytnicy (ang. colorectal cancer, CRC) z zaburzeniami mechanizmów naprawy nieprawidłowo sparowanych nukleotydów DNA (ang. mismatch repair deficient, dMMR) lub z wysoką niestabinością mikrosatelitarną (ang. microsatellite instability high, MSI-H).** Produkt leczniczy w skojarzeniu z niwolumabem jest wskazany w leczeniu raka jelita grubego w tym odbytnicy u dorosłych pacjentów z

zaburzeniami mechanizmów naprawy nieprawidłowo sparowanych nukleotydów DNA lub z wysoką niestabinością mikrosatelitarną, po wcześniejszej chemioterapii skojarzonej opartej na fluoropirymidynie.

▼Yescarta: inf. [dyspersja] 0,4-2 x 10 ⁸ komórek - 1 wor. 68 ml ◆	Rx-z	100%	140982,552
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Axicabtagene ciloleucel (1)Program lekowy: leczenie chłoniaków złośliwych

W: Produkt jest wskazany w leczeniu nawrotowego lub opornego na leczenie chłoniaka rozlanego z dużych komórek B (ang. DLBCL) i pierwotnego chłoniaka śródprębia z dużych komórek B (ang. PMBCL) u dorosłych pacjentów, którzy uprzednio otrzymali co najmniej dwie linie leczenia systemowego.

Ylpio: tabl. 80/2,5 mg - 30 szt.	Rx	100%	30,23
		30% ⁽¹⁾	14,18
		S ⁽²⁾	bezpł.

Indapamide + Telmisartan (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu zastępczym nadciśnienia tętniczego samodzielnego u dorosłych pacjentów, u których ciśnienie tętnicze jest odpowiednio kontrolowane podczas jednoczesnego stosowania telmisartanu i indapamidu w takich samych dawkach, jak w produkcie złożonym.

WP: Nadciśnienie tętnicze u osób dorosłych, w przypadkach innych niż określono w ChPL (2)Pacjenci 65+

▼Yondelis: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 0,25 mg - 1 fiol.	Rx-z	100%	1879,55
		B ⁽¹⁾	bezpł.

▼Yondelis: inf. [prosz. do przyg. roztw.] 1 mg - 1 fiol.	Rx-z	100%	7249,22
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Trabectedin (1)Program lekowy: leczenie mięsaka tkanki miękkich

W: Produkt leczniczy jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z zaawansowanym mięsakiem tkanki miękkich po niepowodzeniu leczenia antacyklonami i ifosamidem lub u pacjentów nie kwalifikujących się do leczenia tymi lekami. Dane dotyczące skuteczności opierają się głównie na wynikach uzyskanych u pacjentów z tłuszczakomięsakami i mięsakami gładkokomórkowymi. Produkt leczniczy w skojarzeniu z peglowanym liposomalnym dokсорubicyną (PLD) jest wskazany w leczeniu pacjentów z wznowną raką jajnika wrażliwą na związek platyny.

Yuflyma: inj. [roztw.] 40 mg - 1 wstrzykn. 0,4 ml + 2 gaziki z alkoholem ◆	Rx-z	100%	685,74
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Yuflyma: inj. [roztw.] 40 mg - 2 wstrzykn. 0,4 ml + 2 gaziki z alkoholem ◆	Rx-z	100%	1099,01
		B ⁽¹⁾	bezpł.

Adalimumab (1)Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (ChLC). Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plakowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZKSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS) (2)Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (ChLC). Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plakowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kregosłupa (ZZKSK). Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym. Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS). Program lekowy: leczenie zapalenia błony naczyniowej oka (ZBN) - część pośrednia. odcinek tylny lub cała błona naczyniowa

W: Reumatoidalne zapalenie stawów (RZS). Produkt w skojarzeniu z metotreksatem, jest wskazany w: leczeniu umiarkowanego do ciężkiego, aktywnego reumatoidalnego zapalenia stawów u dorosłych pacjentów, w przypadku gdy odpowiedź na leki przeciwreumatyczne modyfikujące przebieg choroby, w tym metotreksat, była niewystarczająca; leczeniu ciężkiego, aktywnego i postępującego reumatoidalnego zapalenia stawów u dorosłych, którzy nie byli wcześniej leczeni metotreksatem. Produkt może być podawany w monoterapii w przypadku nietolerancji metotreksatu lub gdy dalsze leczenie metotreksatem jest nieodpowiednie. Wykazano, że adalimumab zmniejsza częstość występowania progresji uszkodzenia stawów mierzone w badaniu rentgenowskim i poprawia sprawność fizyczną, gdy jest podawany w skojarzeniu z metotreksatem. **Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów.** Wlewiostawowe młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów. Produkt w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w leczeniu czynnego wlewiostawowego młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów, u pacjentów w wieku od 2 lat, gdy odpowiedź na jeden lub więcej leków modyfikujących przebieg choroby (ang. DMARDs) okazała się niewystarczająca. Produkt można stosować w monoterapii, jeśli metotreksat jest źle tolerowany lub gdy dalsze leczenie metotreksatem jest niewskazane (skuteczność stosowania w monoterapii, patrz ChPL). Adalimumab nie badano u pacjentów poniżej 2 lat. **Zapalenie stawów z towarzyszącym zapaleniem przyczepów ścięgnowych.** Produkt jest wskazany w leczeniu czynnej postaci zapalenia stawów z towarzyszącym zapaleniem przyczepów ścięgnowych u pacjentów w wieku 6 lat i starszych, którzy wykazali niewystarczającą odpowiedź na standardowe leczenie lub gdy nie było ono tolerowane. **Osiowa spondyloartropatia.** Zesztywniające zapalenie stawów kregosłupa (ZZSK). Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych z ciężkim czynnym zesztywniającym zapaleniem stawów kregosłupa, gdy odpowiedź na standardowe leczenie jest niezadowalająca. **Osiowa spondyloartropatia bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK.** Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z ciężką osiową spondyloartropatią bez zmian radiograficznych charakterystycznych dla ZZSK, ale z objektywnymi objawami przedmiotowymi zapalenia w postaci zwiększonego śluzienia białka C-reaktywnego lub potwierdzonymi badaniami metodą rezonansu magnetycznego, którzy wykazali niewystarczającą odpowiedź na NLPZ lub ich nie tolerują. **Łuszczycowe zapalenie stawów (LZS).** Produkt jest wskazany w leczeniu czynnego i postępującego łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych, gdy odpowiedź na uprzednio stosowane leki modyfikujące przebieg choroby, okazała się niewystarczająca. Wykazano, że adalimumab zmniejsza szybkość postępu uszkodzenia stawów obwodowych mierzoną radiologicznie u pacjentów z wlewiostawowymi symetrycznymi podtypami choroby oraz powoduje poprawę sprawności fizycznej. **Łuszczycyca.** Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej przewlekłej łuszczycy plakowatej u osób dorosłych, które kwalifikują się do leczenia ogólnego. **Łuszczycyca z wyzynałą (plackowatą) u dzieci i młodzieży.** Produkt jest wskazany w leczeniu ciężkiej przewlekłej łuszczycy z wyzynałą (plackowatej) u dzieci i młodzieży w wieku od 4 lat, które wykazały niewystarczającą odpowiedź na leczenie miejscowe i fototerapie lub nie kwalifikują się do takiego leczenia. **Ropne zapalenie apokrynowych gruczołów potowych (HS).** Produkt jest wskazany w leczeniu czynnego ropnego zapalenia apokrynowych gruczołów potowych (trądzik odwrócony, acne inversa) o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u młodzieży w wieku od 12 lat z niewystarczającą odpowiedzią na konwencjonalne leczenie układów HS. **Choroba Leśniowskiego-Crohna.** Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci choroby Leśniowskiego-Crohna u dorosłych pacjentów, którzy wykazali niewystarczającą odpowiedź na leczenie pomimo otrzymania pełnego i odpowiedniego cyklu leczenia lekami z grupy kortykosteroidów i/lub lekami immunomodulującymi, lub u których występowała nietolerancja lub przeciwwskazania do stosowania takich rodzajów leczenia. **Choroba Leśniowskiego-Crohna u dzieci i młodzieży.** Pro-

ADRENALINA WZF

Adrenalinum
Zawsze pod ręką!

Refundacja

od lipca 2015
Poziomo odpłatności 50%

ADR-WZF/131/06-2015

dukt jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej, czynnej postaci choroby Leśniowskiego-Crohna u dzieci i młodzieży (w wieku od 6 lat), które wykazały niewystarczającą odpowiedź na standardowe leczenie, w tym leczenie żywieniowe jako terapię pierwotną i lek z grupy kortykosteroidów i/lub lek immunomodulujący, lub u których występowała nietolerancja lub przeciwwskazania do stosowania takich rodzajów leczenia. **Wrzodzące zapalenie jelita grubego (WZJG).** Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego czynnego wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, którzy nie wykazali wystarczającej odpowiedzi na standardowe leczenie, w tym kortykosteroidy i 6-merkaptopurynę (6-MP) lub azatioprynę (AZA), lub wtedy gdy nie tolerują takiego leczenia lub jest ono przeciwwskazane ze względów medycznych. **Wrzodzące zapalenie jelita grubego u dzieci i młodzieży.** Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego czynnego wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dzieci i młodzieży (w wieku od 6 lat), które wykazały niewystarczającą odpowiedź na standardowe leczenie, w tym kortykosteroidy i/lub 6-merkaptopurynę (6-MP) lub azatioprynę (AZA), lub wtedy gdy nie tolerują takiego rodzaju leczenia lub jest ono przeciwwskazane ze względów medycznych. **Zapalenie błony naczyniowej oka.** Produkt jest wskazany w leczeniu nieinfekcyjnego zapalenia błony naczyniowej oka części pośredniej, odnoka tylnego i całej błony naczyniowej u dorosłych pacjentów z niewystarczającą odpowiedzią na leczenie kortykosteroidami, u pacjentów u których konieczne jest zmniejszenie dawki kortykosteroidów lub leczenie kortykosteroidami jest niewłaściwe. **Zapalenie błony naczyniowej oka u dzieci i młodzieży.** Produkt jest wskazany w leczeniu przewlekłego nieinfekcyjnego zapalenia przedniego odnoka błony naczyniowej oka u pacjentów w wieku od 2 lat, którzy wykazywali niewystarczającą odpowiedź na standardowe leczenie lub gdy jest ono nietolerowane lub, u których leczenie konwencjonalne jest niewłaściwe.

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

Yuflyma: inj. [roztw.] 80 mg - 1 wstrzyknięcie, 0,8 ml + 2 gaziaki
Rx z 100% 1099,01
g⁽¹⁾ bezpł.

Adalimumab (1) Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (chLC), Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plakowatej, Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świądzeniobiorców z ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kręgosłupa (ZZKSK), Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym, Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS), Program lekowy: leczenie zapalenia błony naczyniowej oka (ZBN) - część pośrednia, odnoka tylny lub cała błona naczyniowa

W: Reumatoidalne zapalenie stawów (RZS). Produkt w skojarzeniu z metotreksatem, jest wskazany w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego, aktywnego reumatoidalnego zapalenia stawów u dorosłych pacjentów, w przypadku gdy odpowiedź na leki przeciwreumatyczne modyfikujące przebieg choroby, w tym metotreksat, była niewystarczająca; leczeniu ciężkiego, aktywnego i postępującego reumatoidalnego zapalenia stawów u dorosłych, którzy nie byli wcześniej leczeni metotreksatem. Produkt może być podawany w monoterapii w przypadku nietolerancji metotreksatu lub gdy dalsze leczenie metotreksatem jest nieodpowiednie. Wykazano, że adalimumab zmniejsza częstość występowania progresji uszkodzenia stawów mierzone w badaniu rentgenowskim i poprawia sprawność fizyczną, gdy jest podawany w skojarzeniu z metotreksatem. **Łuszczycyca.** Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanego do ciężkiej przewlekłej łuszczycy plakowatej u osób dorosłych, które kwalifikują się do leczenia ogólnego. **Rogne.** Zapalenie apokrymowych gruczołów potowych (HS). Produkt jest wskazany w leczeniu czynnego ropnego zapalenia apokrymowych gruczołów potowych (trądzik odwrócony, *acne inversa*) o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego u młodzieży w wieku od 12 lat z niewystarczającą odpowiedzią na konwencjonalne leczenie układów HS. **Choroba Leśniowskiego-Crohna.** Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanego do ciężkiej czynnej postaci choroby Leśniowskiego-Crohna u dorosłych pacjentów, którzy wykazali niewystarczającą odpowiedź na leczenie pomimo otrzymania pełnego i odpowiedniego cyklu leczenia lekami z grupy kortykosteroidów i/lub lekiem immunomodulującym, lub u których występowała nietolerancja lub przeciwwskazania do stosowania takich rodzajów leczenia. **Choroba Leśniowskiego-Crohna u dzieci i młodzieży.** Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanego do ciężkiej, czynnej postaci choroby Leśniowskiego-Crohna u dzieci i młodzieży (w wieku od 6 lat), które wykazały niewystarczającą odpowiedź na standardowe leczenie, w tym leczenie żywieniowe jako terapię pierwotną i lek z grupy kortykosteroidów i/lub lek immunomodulujący, lub u których występowała nietolerancja lub przeciwwskazania do stosowania takich rodzajów leczenia. **Wrzodzące zapalenie jelita grubego (WZJG).** Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego czynnego wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, którzy nie wykazali wystarczającej odpowiedzi na standardowe leczenie, w tym kortykosteroidy i 6-merkaptopurynę (6-MP) lub azatioprynę (AZA), lub wtedy gdy nie tolerują takiego rodzaju leczenia lub jest ono przeciwwskazane ze względów medycznych. **Wrzodzące zapalenie jelita grubego u dzieci i młodzieży.** Produkt jest wskazany w leczeniu umiarkowanego do ciężkiego czynnego wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dzieci i młodzieży (w wieku od 6 lat), które wykazały niewystarczającą odpowiedź na standardowe leczenie, w tym kortykosteroidy i/lub 6-merkaptopurynę (6-MP) lub azatioprynę (AZA), lub wtedy gdy nie tolerują takiego rodzaju leczenia lub jest ono przeciwwskazane ze względów medycznych. **Zapalenie błony naczyniowej oka.** Produkt jest wskazany w leczeniu przewlekłego nieinfekcyjnego zapalenia przedniego odnoka błony naczyniowej oka u pacjentów w wieku od 2 lat, którzy wykazywali niewystarczającą odpowiedź na standardowe leczenie lub gdy jest ono nietolerowane lub, u których leczenie konwencjonalne jest niewłaściwe.

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

Zafrilla: tabl. 2 mg - 28 szt.

Dienogest (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Endometriozza
W: Leczenie endometriozy.

Gedeon Richter

Zahron: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.

Zahron: tabl. powł. 5 mg - 56 szt.

Zahron: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.

Zahron: tabl. powł. 10 mg - 56 szt.

Zahron: tabl. powł. 15 mg - 28 szt.

Zahron: tabl. powł. 15 mg - 56 szt.

Zahron: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.

Zahron: tabl. powł. 20 mg - 56 szt.

Zahron: tabl. powł. 30 mg - 28 szt.

Zahron: tabl. powł. 30 mg - 56 szt.

Zahron: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.

Zahron: tabl. powł. 40 mg - 56 szt.

Rosuvastatin (1) W: Dawka 5 mg, 10 mg, 20 mg, 40 mg. Leczenie hipercholesterolemii. Pierwotna hipercholesterolemia (typu IIa) lub mieszana dyslipidemia (typu IIb) jako leczenie dodatkowe do diety, gdy stosowanie diety i innych nefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) jest niewystarczające. Rodzinna homozygotyczna hipercholesterolemia jako leczenie dodatkowe do diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. aferza LDL), lub jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia po raz pierwszy, razem z działaniami mającymi na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. **Dawka 15 mg, 30 mg.** Leczenie hipercholesterolemii. U dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych z pierwotną hipercholesterolemią (typu IIa), w tym z rodzinną heterozygotyczną hipercholesterolemią lub mieszaną dyslipidemią (typu IIb), jako uzupełnienie diety, gdy stosowanie diety i innych nefarmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) jest niewystarczające. Rodzinna homozygotyczna hipercholesterolemia, jako uzupełnienie diety i innych sposobów leczenia obniżającego stężenie lipidów (np. aferza LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są niewłaściwe. **Zapobieganie zdarzeniom sercowo-naczyniowym.** Zapobieganie poważnym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów, u których ryzyko wystąpienia takiego zdarzenia po raz pierwszy uznano za wysokie, razem z działaniami mającymi na celu ograniczenie pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Zalanzo®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt.

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-Elisona. **WP:** Zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 r. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Exeltis Poland Sp. z o.o.

Zalasta®: tabl. 5 mg - 70 szt. ◆

Zalasta®: tabl. 5 mg - 28 szt. ◆

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

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

Zalasta®: tabl. 10 mg - 70 szt. ◆

Zalasta®: tabl. 10 mg - 28 szt. ◆

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

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

Zalasta®: tabl. 15 mg - 28 szt. ◆

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

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

Zalasta®: tabl. 20 mg - 28 szt. ◆

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

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

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 56 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 56 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 56 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 56 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 56 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 56 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 56 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 56 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 56 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 56 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 28 szt.

Zalasta®: kaps. dojelitowe, twarde 30 mg - 56 szt.

Zalanzo®: kaps. dojelitowe, twarde 15 mg - 28 szt.

Zafron®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 12 µg/dawkę - 60 szt.

Zafron®: prosz. do inhal. [kaps. twarde] 12 µg/dawkę - 120 szt.

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

W: Zapobieganie i leczenie zwiężenia oskrzeli u pacjentów z astmą oskrzelową, jako uzupełnienie terapii kortykosteroidami podawanymi w ziewnie. Zapobieganie skurczowi oskrzeli wywołanemu przez alergie żywienne. Zapobieganie w wysięk fizyczny. Zapobieganie i leczenie zwiężenia oskrzeli u pacjentów z odwracalną lub nieodwracalną przewlekłą obturacyjną chorobą płuc (POChP), w tym z przewlekłym zapaleniem oskrzeli i rozemną płuc. Wykazano, że preparat poprawia jakość życia u pacjentów z POChP.

Adamed



Zalasta® - (IR): tabl. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.	100% 35,27	
	Zalasta® - (IR): tabl. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.	100% 65,24

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

Zalasta® - (IR): tabl. powł. 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.	100% 35,25	
	Zalasta® - (IR): tabl. powł. 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.	100% 76,23

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

Zaldiar®: tabl. powł. 37,5/325 mg - 10 szt. ◆	Rx	100% 9,85
Zaldiar®: tabl. powł. 37,5/325 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 18,89
Zaldiar®: tabl. powł. 37,5/325 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 26,71
Zaldiar®: tabl. powł. 37,5/325 mg - 50 szt. ◆	Rx	100% 37,15
Zaldiar®: tabl. powł. 37,5/325 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 40,08

Tramadol hydrochloride + Paracetamol STADA Poland Sp. z o.o.

Zaldiar® Effervescent: tabl. mus. 37,5/325 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% 18,89
Zaldiar® Effervescent: tabl. mus. 37,5/325 mg - 20 szt. ◆	Rx	100% X
Zaldiar® Effervescent: tabl. mus. 37,5/325 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 26,71
Zaldiar® Effervescent: tabl. mus. 37,5/325 mg - 50 szt. ◆	Rx	100% 37,15

Tramadol hydrochloride + Paracetamol STADA Poland Sp. z o.o.

▼ Zaltrap: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fiol. 4 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ 1109,14
▼ Zaltrap: inf. [konc. do przyg. roztw.] 25 mg/ml - 1 fiol. 8 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ 2218,28

Aflibercept (1) Program lekowy: leczenie zaawansowanego raka jelita grubego
W: Preparat jest wskazany do stosowania w skojarzeniu z irynotekanem/5-FU/kwasem foliowym (schemat chemioterapii FOLFIRI) u dorosłych pacjentów z rakiem jelita grubego i odbytnicy w przerzutami (ang. MCRC), w przypadku oporności lub progresji choroby po uprzednim zastosowaniu schematu zawierającego oksaliplatinę. **Sanofi Winthrop Industrie**

Zamur 250: tabl. powł. 250 mg - 10 szt. ◆	Rx	100% 50% ⁽¹⁾ 10,91 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	100% 19,87	
	Zamur 250: tabl. powł. 250 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% 50% ⁽¹⁾ 14,69 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	100% 27,24
		Zamur 500: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100% 50% ⁽¹⁾ 19,56 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.

Zamur 500: tabl. powł. 500 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% 50% ⁽¹⁾ 26,01 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	100% 51,10	
	Zamur 500: tabl. powł. 500 mg - 14 szt. ◆	Rx	100% 50% ⁽¹⁾ 26,01 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	100% 51,10

Cefuroxime (1) W: Lek jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u dorosłych i dzieci w wieku od 3 m-cy. Ostre paciorkowcowe zapalenie gardła i migdałków. Bakteryjne zapalenie zatok przynosowych. Ostre zapalenie ucha środkowego. Zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli. Zapalenie pęcherza moczowego. Odmiedniczkowe zapalenie nerek. Niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich. Leczenie wczesnej postaci choroby z Lyme (boreliozy). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ **Teve B.V.**

Zamur 500 - (IR): tabl. powł. 500 mg - 8 szt. ◆	Rx	100% 50% ⁽¹⁾ 13,95 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	100% 27,90
---	----	---	---------------

Zamur 500 - (IR): tabl. powł. 500 mg - 16 szt. ◆	Rx	100% 50% ⁽¹⁾ 26,07 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	100% 52,14
--	----	---	---------------

Cefuroxime (1) W: Lek jest wskazany w leczeniu wymienionych poniżej zakażeń u dorosłych i dzieci w wieku od 3 m-cy. Ostre paciorkowcowe zapalenie gardła i migdałków. Bakteryjne zapalenie zatok przynosowych. Ostre zapalenie ucha środkowego. Zaostrzenie przewlekłego zapalenia oskrzeli. Zapalenie pęcherza moczowego. Odmiedniczkowe zapalenie nerek. Niepowikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich. Leczenie wczesnej postaci choroby z Lyme (boreliozy). Należy wziąć pod uwagę oficjalne zalecenia dotyczące właściwego stosowania leków przeciwbakteryjnych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ **Inpharm**

Zanacodar: tabl. 40 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 5,28 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	100% 12,77	
	Zanacodar: tabl. 80 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 9,61 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	100% 24,59

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+ **PharmSwiss**

Zanacodar Combi: tabl. 40/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 8,55 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 16,04	
	Zanacodar Combi: tabl. 40/12,5 mg - 56 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 9,25 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 24,23
		Zanacodar Combi: tabl. 80/25 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 16,14 S ⁽²⁾ bezpł.

Zanacodar Combi: tabl. 80/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 16,14 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 31,12	
	Zanacodar Combi: tabl. 80/25 mg - 56 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 15,94 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 31,12
		Zanacodar Combi: tabl. 80/12,5 mg - 56 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 15,94 S ⁽²⁾ bezpł.

Telmisartan + Hydrochlorothiazide (1) W: Leczenie samoistnego nadciśnienia tętniczego. Dawka 40 mg/12,5 mg. Złożony produkt leczniczy (zawierający 40 mg telmisartanu i 12,5 mg hydrochlorotiazidu) jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w sposób wystarczający po zastosowaniu samego telmisartanu. Dawka 80 mg/12,5 mg. Złożony produkt leczniczy (zawierający 80 mg telmisartanu i 12,5 mg hydrochlorotiazidu) jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w sposób wystarczający po zastosowaniu samego telmisartanu. Dawka 80 mg/25 mg. Złożony produkt leczniczy (zawierający 80 mg telmisartanu i 25 mg hydrochlorotiazidu) jest wskazany do stosowania u osób dorosłych, u których ciśnienie tętnicze nie jest kontrolowane w sposób wystarczający po zastosowaniu produktu, zawierającego telmisartan w dawce 80 mg i hydrochlorotiazyd w dawce 12,5 mg u osób 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+ **PharmSwiss**

Zaranta: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% 14,20	
	Zaranta: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100% 20,89
		Zaranta: tabl. powł. 15 mg - 56 szt.	Rx

Zaranta: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 3,62 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	100% 9,13	
	Zaranta: tabl. powł. 15 mg - 56 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 7,55 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	100% 24,07
		Zaranta: tabl. powł. 15 mg - 90 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 11,05 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.

Zaranta: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 6,33 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	100% 17,35	
	Zaranta: tabl. powł. 30 mg - 56 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 13,54 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	100% 45,14
		Zaranta: tabl. powł. 30 mg - 90 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 20,81 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.

Zaranta: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 9,32 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	100% 31,06
--------------------------------------	----	--	---------------

Rosuvastatin (1) W: Pierwotna hipercholesterolemia u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku 6 lat i starszych (typu IIa, w tym heterozygotyczna hipercholesterolemia rodzinna) lub mieszaną dyslipidemia (typu IIb) jako leczenie dodatkowe do diety, gdy stosowanie diety i innych niel farmakologicznych sposobów leczenia (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie mc.) jest niewystarczające. Rodzinna homozygotyczna hipercholesterolemia jako leczenie dodatkowe do diety i innych sposobów leczenia zmniejszającego stężenie lipidów (np. aferaza LDL) lub jeśli inne sposoby leczenia są nieważące. Zapobieganie dużym zdarzeniom sercowo-naczyniowym u pacjentów z wysokim ryzykiem wystąpienia takiego zdarzenia po raz 1-szy, jako dodatek do działań mających na celu redukcję pozostałych czynników ryzyka. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+ **Gedeon Richter**

Zarzio: inf./inj. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100% g ⁽¹⁾ 86,21 B ⁽²⁾ bezpł.	100% 232,61	
	Zarzio: inf./inj. [roztw.] 30 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100% g ⁽¹⁾ 9,50 B ⁽²⁾ bezpł. DZ ⁽³⁾ bezpł. S ⁽⁴⁾ bezpł.	100% 9,50
		Zarzio: inf./inj. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 1 amp.-strzyk. 0,5 ml	Rx-z	100% g ⁽¹⁾ 122,45 B ⁽²⁾ bezpł.
Zarzio: inf./inj. [roztw.] 48 mln j.m./0,5 ml - 5 amp.-strzyk. 0,5 ml			Rx-z	100% g ⁽¹⁾ 3,20 B ⁽²⁾ bezpł. DZ ⁽³⁾ bezpł. S ⁽⁴⁾ bezpł.

Filgrastim (1) Chemioterapia ICD-10: C.0.06. (2) W: Skrócenie czasu trwania neutropenii i zmniejszenie częstości występowania gorączki neutropenicznej u pacjentów otrzymujących chemioterapie lekami cytotoksycznymi z powodu stwierdzonego nowotworu złośliwego (z wyjątkiem przewlekłej białaczki szpikowej i zespołów mielodysplastycznych) oraz skrócenie czasu trwania neutropenii u pacjentów poddanych leczeniu mieloablastycznemu przed przeszczepieniem szpiku, u których występuje zwiększone ryzyko przedłużonej ciężkiej neutropenii. Bezpieczeństwo i skuteczność stosowania filgrastydu są podobne u dorosłych i dzieci otrzymujących chemioterapie lekami cytotoksycznymi. Mobilizacja komórek progenitorowych krwi obwodowej (ang. PBPC). U dzieci i dorosłych z ciężką wrodzoną, cykliczną lub idiopatyczną neutropenią z bezwzględną liczbą neutrofilów (ANC) ≤ 0,5x10⁹/l oraz ciężkimi lub nawracającymi zakażeniami w wywiadzie, długotrwale podawanie filgrastydu jest wskazane w celu zwiększenia liczby neutrofilów oraz zmniejszenia częstości i czasu trwania objawów związanych z zakażeniami. Leczenie przewlekłej neutropenii (ANC ≤ 1,0x10⁹/l) u pacjentów z zaawansowanym zakażeniem wirusem HIV w celu zmniejszenia ryzyka zakażeń bakteryjnych, gdy nie można zastosować innych metod leczenia neutropenii. **WP:** Gorączka neutropeniczna (zakażenie w przebiegu neutropenii) - w przypadkach innych niż określone w ChPL; anemia aplastyczna; neutropenia wrodzona - w przypadkach innych niż określone w ChPL; neutropenia nabyta - w przypadkach innych niż określone w ChPL (3) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (4) Pacjenci 65+ **Sandoz GmbH**

Zasterid®: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 5,96 S ⁽²⁾ bezpł.	100% 27,70
---------------------------------------	----	--	---------------

Finasteride (1) Przerost gruczołu krokowego (2) Pacjenci 65+
W: Lek jest wskazany w leczeniu łagodnego rozrostu gruczołu krokowego, w celu: złagodzenia objawów, zmniejszenia ryzyka wystąpienia ostrego zatrzymania moczu, zmniejszenia ryzyka konieczności przeprowadzenia leczenia operacyjnego, w tym przezeczkowej resekcji gruczołu krokowego (TURP) i prostatektomii. Lek powoduje zmniejszenie powiększonego gruczołu krokowego, usprawnia przepływ moczu oraz zmniejsza objawy związane z rozrostem gruczołu krokowego. Produkt leczniczy należy stosować u mężczyzn z powiększonym gruczołem krokowym. **Gedeon Richter**

Zavedos®: inj. [llof. do przyg. roztw.] 5 mg - 1 fiol. 5 ml	Lz	100% X	
	Zavedos®: inj. [llof. do przyg. roztw.] 10 mg - 1 fiol. 10 ml	Lz	100% X
		Zavedos®: inj. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 5 ml	Lz
Zavedos®: inj. [roztw.] 1 mg/ml - 1 fiol. 10 ml			Lz

Idarubicin hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.30.
W: Idarubicyn chlorowodorek jest produktem antymityotycznym i cytotoksycznym, powszechnie stosowanym w chemioterapii w połączeniu z innymi substancjami cytotoksycznymi. Idarubicyn chlorowodorek jest wskazana w leczeniu niżej wymienionych nowotworów. **Dorośli.** Ostra białaczka nielimfoblastyczna [ANLL, określana również jako ostra białaczka szpikowa (AML)] - w celu indukacji remisji, zarówno jako produkt leczniczy pierwszego rzutu, jak i u pacjentów z nawrotami choroby lub nieodpowiadających na terapię. Ostra białaczka limfoblastyczna (ALL) - jako produkt leczniczy drugiego rzutu. **Dzieci.** Ostra białaczka szpikowa (AML) - w połączeniu z cytarabiną jako produkt leczniczy pierwszego rzutu w celu indukacji remisji. Ostra białaczka limfoblastyczna (ALL) - jako produkt leczniczy drugiego rzutu. **Pfizer**

Zeffix®: roztw. doust. 5 mg/ml - 1 but. 240 ml	Rx	100% 279,42	
	Zeffix®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt.	Rx	100% g ⁽¹⁾ 113,95

Lamivudine (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu B
W: Leczenie dorosłych pacjentów z wirusowym, przewlekłym zapaleniem wątroby typu B. Zapalenie wątroby typu B powinno być udokumentowane dowodami replikacji wirusa i obrazem histologicznym aktywnego zapalenia wątroby i/lub włóknienia. Preparat jest wskazany również u dorosłych pacjentów z niewywołanym zapaleniem wątroby typu B. **GlaxoSmithKline (Ireland) Limited**

▼ Zejula: kaps. twarde 100 mg - 56 szt.	Rx-z	100% g ⁽¹⁾ 20154,20	
	▼ Zejula: kaps. twarde 100 mg - 84 szt.	Rx-z	100% g ⁽¹⁾ 30231,31

Niraparib (1) Program lekowy: leczenie chorych na zaawansowanego raka jajnika
W: Produkt leczniczy jest przeznaczony do stosowania w monoterapii podtrzymującej u dorosłych pacjentek z zaawansowanym (w stopniu III lub IV według klasyfikacji

kacji FIGO), niskoroznicowanym rakiem jajnika (ang. high grade), jajowodu lub pierwotnym rakiem otrzewnej, u których uzyskano częściową lub pełną odpowiedź po ukończeniu chemioterapii pierwszego rzutu opartej na pochodnych platyny; w monoterapii podtrzymującej u dorosłych pacjentek z platinumopornym, nawrotnym, niskoroznicowanym srorowiczym rakiem jajnika (ang. high grade), jajowodu lub pierwotnym rakiem otrzewnej, u których uzyskano częściową lub pełną odpowiedź na chemioterapię pochodnymi platyny.

▼Zelboraf: tabl. powł. 240 mg - 56 szt. ◆

Vemurafenib (1) Program lekowy: leczenie czerniaka skóry lub błon śluzowych iglimumabem
W: Wemurafenib jest wskazany w monoterapii dorosłych chorych na nerekacyjnego lub z przerzutami czerniaka, wykazującego mutację BRAF V600.

Zelefion: tabl. powł. 250 mg - 14 szt.

Zelefion: tabl. powł. 250 mg - 28 szt.

Terbinafine (1)W: Grzybicze zakażenia skóry, takie jak: grzybica tולויה, grzybica pachwin, grzybica stóp, grzybica skóry owłosionej głowy, grzybica paznokci wywołana przez dermatofity. W przypadku grzybicy tולויה, pachwin, stóp leczenie do-odne terbinafiną zależy od umiejscowienia, ciężkości i rozległości zakażenia. W przeciwieństwie do produktów terbinafiny do stosowania miejscowego na skórę, tabletki doustne nie są skuteczne w leczeniu łupieżu pstrego i zakażeń drożdżakowych. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Zenaro: tabl. powł. 5 mg - 28 szt.

Levocetirizine dihydrochloride (1)W: Objawowe leczenie alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa (w tym przewlekłego alergicznego zapalenia błony śluzowej nosa) i pokrzywki u dorosłych i dzieci w wieku od 6 lat. WP: Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quincke'go - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Zennem: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆

Zennem: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆

Zennem: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 56 szt. ◆

Memantine hydrochloride

Zenofor: tabl. powł. 500 mg - 30 szt.

Zenofor: tabl. powł. 500 mg - 60 szt.

Zenofor: tabl. powł. 500 mg - 90 szt.

Zenofor: tabl. powł. 500 mg - 120 szt.

Zenofor: tabl. powł. 850 mg - 30 szt.

Zenofor: tabl. powł. 850 mg - 60 szt.

Zenofor: tabl. powł. 850 mg - 90 szt.

Zenofor: tabl. powł. 850 mg - 120 szt.

Zenofor: tabl. powł. 1000 mg - 30 szt.

Zenofor: tabl. powł. 1000 mg - 60 szt.

Zenofor: tabl. powł. 1000 mg - 90 szt.

Zenofor: tabl. powł. 1000 mg - 120 szt.

Zenofor: tabl. powł. 1000 mg - 150 szt.

Zenofor: tabl. powł. 1000 mg - 180 szt.

Zenofor: tabl. powł. 1000 mg - 210 szt.

Zenofor: tabl. powł. 1000 mg - 240 szt.

Zenofor: tabl. powł. 1000 mg - 120 szt.

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie cukrzycy typu 2, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą ściśle przestrzeganej diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać prawidłowego stężenia glukozy we krwi. U dorosłych produkt można stosować w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub insuliną. U dzieci od 10 lat i młodzieży produkt może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z insuliną. U dorosłych pacjentów z cukrzycą typu 2 i nadwagą leczonych metforminą, stosowaną jako lek pierwszego rzutu w razie nieskuteczności diety, wykazano zmniejszenie powikłań cukrzycy.

Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 30 szt.

Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 500 mg - 60 szt.

Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 30 szt.

Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 750 mg - 60 szt.

Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 30 szt.

Zenofor SR: tabl. o przedl. uwalnianiu 1000 mg - 60 szt.

Metformin hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Cukrzyca WP: Zespoły insulinoooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy (3) Pacjenci 65+

W: Leczenie cukrzycy typu 2 u dorosłych, zwłaszcza u pacjentów z nadwagą, gdy za pomocą diety i ćwiczeń fizycznych nie można uzyskać odpowiedniej kontroli glikemii. Lek może być stosowany w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi doustnymi lekami przeciwcukrzycowymi lub z insuliną.

Zentel - (IR): tabl. do rozgr. i żucia 400 mg - 1 szt.

Albendazole

Zentel®: tabl. do rozgr. i żucia 400 mg - 1 szt.

Zentel®: zaw. doust. 100 mg/5 ml - 1 but. 20 ml

Albendazole

▼Zepatier: tabl. powł. 50 mg+ 100 mg - 28 szt.

Elbasvir + Grazoprevir (1) Program lekowy: leczenie przewlekłego WZW typu C terapia bezinterferonowa

W: Produkt leczniczy jest wskazany do stosowania w leczeniu przewlekłego wirusowego zapalenia wątroby typu C (przewlekłego WZW C) u dorosłych. Swoista genotypowo aktywność wirusa zapalenia wątroby typu C (ang. HCV, hepatitis C virus).

▼Zeposia: kaps. twarde 0,23 mg+ 0,46 mg - 7 szt.

▼Zeposia: kaps. twarde 0,92 mg - 28 szt.

Ozanimod (1) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie stwardnienia rozsianego

W: Stwardnienie rozsiane. Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z rzutowo-remisyjną postacią stwardnienia rozsianego (ang. RMS) w okresie aktywności choroby, co określono na podstawie cech klinicznych lub stwierdzono w badaniach obrazowych. Wrzodzące zapalenie jelita grubego. Produkt jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z czynnym wrzodzącym zapaleniem jelita grubego o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego, u których wystąpiła niewystarczająca odpowiedź, utrata odpowiedzi lub nietolerancja leczenia konwencjonalnego lub biologicznego.

▼Zerba: inf./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 1 g+ 0,5 g - 10 fioł. ◆

Tazobactam + Ceftolozane

▼Zercepac: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 150 mg - 1 fioł. 20 ml ◆

Zercepac: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 420 mg - 1 fioł. 50 ml ◆

Trastuzumab (1) Chemioterapia ICD-10: C.86a.; C.86.b.; C.86.c.

W: Rak piersi. Rak piersi z przerzutami. Lek jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim rakiem piersi z przerzutami: w monoterapii do leczenia tych pacjentów, którzy otrzymali dotychczas co najmniej dwa schematy chemioterapii z powodu choroby nowotworowej z przerzutami. Upřednio stosowane schematy chemioterapii muszą zawierać przynajmniej antracykliny i taksony, o ile nie było przeciwwskazań do tego typu leczenia. U pacjentów z dodatnim wynikiem badania na obecność receptorów hormonalnych, u których nie powiodła się hormonoterapia, o ile nie było przeciwwskazań do tego typu leczenia. W skojarzeniu z paklitaksellem do leczenia tych pacjentów, którzy nie otrzymywali dotychczas chemioterapii z powodu choroby nowotworowej z przerzutami i dla których antracykliny są nieskuszne. W skojarzeniu z docetaxelem do leczenia tych pacjentów, którzy nie otrzymywali do-

tychczas chemioterapii z powodu choroby nowotworowej z przerzutami. W skojarzeniu z inhibitorem aromatazy do leczenia pacjentek po menopauzie, z dodatnim wynikiem badania na obecność receptorów hormonalnych, u których doszło do rozwoju choroby nowotworowej z przerzutami, nieleczonych wcześniej trastuzumabem. Wczesne stadium raka piersi. Produkt jest wskazany do leczenia dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim rakiem piersi we wczesnym stadium; po operacji, chemioterapii (neoadjuwantowej lub adjuwantowej) oraz radioterapii (jeżeli jest stosowana); po chemioterapii adjuwantowej z dokсорubicyną i cyklofosfamidem, w skojarzeniu z paklitaksellem lub docetaxelem. W skojarzeniu z chemioterapią adjuwantową z użyciem docetaxelu i karboplatyny. W skojarzeniu z neoadjuwantową chemioterapią i następnie w terapii adjuwantowej opartej o lek miejscowo zaawansowanym (w tym zapalnym) rak piersi lub w przypadku guza > 2 cm średnicy. Lek powinien być stosowany wyłącznie u pacjentów z przerzutami lub wczesnym rakiem piersi, u których stwierdzono, za pomocą odpowiednio walidowanych testów, w komórkach guza, albo nadekspresję receptora HER2 albo amplifikację genu HER2. Rak żołądka z przerzutami. Lek w skojarzeniu z kapecytabina lub 5-FU i cis-platyną jest wskazany w leczeniu dorosłych pacjentów z HER2-dodatnim gruczolakorakiem żołądka z przerzutami lub połączenia żołądkowo-przełykowego, których nie poddawano wcześniej terapii przeciwnowotworowej z powodu choroby rozlanej. Lek powinien być stosowany wyłącznie u pacjentów z rakiem żołądka z przerzutami, u których stwierdzono w komórkach guza nadekspresję HER2, określaną jako IHC2+ i potwierdzoną wynikami SISH lub FISH lub przez wynik IHC3+. W diagnostyce guza powinny być zastosowane odpowiednie izwalidowane metody oceny.

Zerlinda: inf. [roztw.] 4 mg/100 ml - 1 wor. 100 ml

Zoledronic acid (1)W: Zapobieganie powikłaniem kostnym (zlamania patologiczne, zlamanie kompresyjne kręgow, napromienianie lub operacje kości, lub hiperkalcaemia wywołana chorobą nowotworową) u dorosłych pacjentów z zaawansowanym procesem nowotworowym z zajęciem kości. Leczenie hiperkalcaemii wywołanej chorobą nowotworową (ang. TlH) u dorosłych pacjentów. (2) Pacjenci 65+

▼Zessly: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 100 mg - 1 fioł.

Infliximab (1) Program lekowy: indukcja remisji wrzodzącego zapalenia jelita grubego (WZJG). Program lekowy: leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (chC). Program lekowy: leczenie ciężkich postaci łuszczycy plakowatej. Program lekowy: leczenie inhibitorami TNF-alfa świadczeniobiorców - ciężką, aktywną postacią zesztywniającego zapalenia stawów kregostupa (ZZSK), Program lekowy: leczenie reumatoidalnego zapalenia stawów i młodzieńczego idiopatycznego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym, Program lekowy: leczenie łuszczycowego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym (LZS)

W: Reumatoidalne zapalenie stawów (RZS). Produkt leczniczy w skojarzeniu z metotreksatem jest wskazany w ograniczaniu objawów podmiotowych i przedmiotowych oraz poprawy sprawności fizycznej u dorosłych pacjentów z aktywną postacią choroby niedostatecznie reagujących na leczenie przeciwrheumatycznymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs), w tym metotreksatem; dorosłych pacjentów z ciężką, czynną i postępującą postacią choroby, którzy wcześniej nie byli i leczeni metotreksatem lub innymi lekami modyfikującymi przebieg choroby (DMARDs). W tych grupach pacjentów, badania radiologiczne wykazywały zmniejszenie postępu uszkodzenia stawów. Choroba Crohna u dorosłych. Produkt leczniczy jest wskazany w: leczeniu umiarkowanej do ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dorosłych pacjentów, którzy nie odpowiedzieli na pełny i właściwy schemat leczenia kortykosteroidami i/lub środkami immunosupresyjnymi lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia; leczenie czynnej postaci choroby Crohna z przetokami u dorosłych pacjentów, którzy nie reagovali na prawidłowo prowadzone standardowe leczenie (w tym antybiotyki, drenaż i leczenie immunosupresyjne). Choroba Crohna u dzieci. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci choroby Crohna u dzieci i młodzieży 6-17 lat, które nie zareagowały na konwencjonalne leczenie, w tym leczenie kortykosteroidami, leczenie immunomodulacyjne i podstawowe leczenie dietetyczne, lub u których występowała nietolerancja czy też przeciwwskazania do takich sposobów leczenia. Infliksymab badano wyłącznie w skojarzeniu ze standardowym leczeniem immunosupresyjnym. Wrzodzące zapalenie jelita grubego. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej lub ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dorosłych pacjentów, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-merkaptopuryną (6-MP) lub azatiopryną (AZA), lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Wrzodzące zapalenie jelita grubego u dzieci i młodzieży. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej czynnej postaci wrzodzącego zapalenia jelita grubego u dzieci i młodzieży 6-17 lat, którzy niedostatecznie reagują na leczenie standardowe, w tym leczenie kortykosteroidami i 6-MP lub AZA, lub leczenie było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. Zesztywniające zapalenie stawów kregostupa. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu ciężkiej, czynnej postaci zesztywniającego zapalenia stawów kregostupa u dorosłych pacjentów, którzy niewystarczająco zareagowali na konwencjonalne leczenie. Łuszczycowe zapalenie stawów. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu aktywnej i postępującej postaci łuszczycowego zapalenia stawów u dorosłych, kiedy odpowiedź na poprzednie leczenie lekami przeciwrheumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (DMARDs) była niewystarczająca. Produkt leczniczy należy podawać w skojarzeniu z metotreksatem; lub sam u pacjentów, u których leczenie metotreksatem było źle tolerowane, lub były przeciwwskazania do takiego leczenia. W badaniach radiologicznych, u pacjentów z wielostawową symetryczną postacią łuszczycowego zapalenia stawów wykazano, że leczenie infliksymabem poprawia aktywność fizyczną oraz zmniejsza szybkość postępu uszkodzeń stawów obwodowych. Łuszczycy. Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu umiarkowanej do ciężkiej łuszczycy plakowatej u dorosłych pacjentów, którzy przestali reagować na leczenie, mają przeciwwskazania lub nie tolerują innych schematów leczenia ogólnego w tym leczenia cyklosporyną, metotreksatem lub PUVA.

Zetuvit Plus: opatrunek z superabsorbentem 10x10 cm - 1 szt.

Zetuvit Plus: opatrunek z superabsorbentem 10x20 cm - 1 szt.

Zetuvit Plus: opatrunek z superabsorbentem 20x40 cm - 1 szt.

Emplastr microfibrillar cellulose (1) Przewłokte owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa

Zetuvit Plus: opatrunek z superabsorbentem 10x10 cm - 1 szt.

Zetuvit Plus: opatrunek z superabsorbentem 10x20 cm - 1 szt.

Zetuvit Plus: opatrunek z superabsorbentem 20x40 cm - 1 szt.

Emplastr microfibrillar cellulose (1) Przewłokte owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa

Zetuvit Plus: opatrunek z superabsorbentem 10x10 cm - 1 szt.

Zetuvit Plus: opatrunek z superabsorbentem 10x20 cm - 1 szt.

Zetuvit Plus: opatrunek z superabsorbentem 20x40 cm - 1 szt.

Emplastr microfibrillar cellulose (1) Przewłokte owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa

Zetuvit Plus: opatrunek z superabsorbentem 10x10 cm - 1 szt.

Zetuvit Plus: opatrunek z superabsorbentem 10x20 cm - 1 szt.

Zetuvit Plus: opatrunek z superabsorbentem 20x40 cm - 1 szt.

Emplastr microfibrillar cellulose (1) Przewłokte owróżdzenia (2) Epidermolysis bullosa



Zetuvit Plus Silicone: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 10x20 cm - 1 szt.	WM	100%	25,68	Ziel. Apt. Szałwia fix: ziola do zaparzania 1,2 g - 30 toreb.	OTC	100%	7,78	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	35,20
Zetuvit Plus Silicone: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM	100%	20,36	Ziel. Apt. Świetlik fix: ziola do zaparzania 30 toreb. 2 g	OTC	100%	17,00	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 14 szt. ◆	Rx	100%	17,60
Zetuvit Plus Silicone: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową 20x25 cm - 1 szt.	WM	100%	58,87	Zielnik Świata Mniszek lekarski: ziola do zaparzania 20 sasz.	SD	100%	8,85	Zinnat®: granulaty do przyg. zaw. 125 mg/5 ml - 1 but. 50 ml ◆	Rx	100%	20,82
Emplastr microfibricum cellulosae (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	B ⁽²⁾	bezpł.	17,66	Zielnik Świata Yerba Mate: ziola do zaparzania 20 sasz.	SD	100%	11,41	Zinnat®: granulaty do przyg. zaw. 125 mg/5 ml - 1 but. 100 ml ◆	Rx	100%	19,49
Zetuvit Plus Silicone Border: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową [samoprzylepny] 12,5x12,5 cm - 1 szt.	WM	100%	20,36	Yerba mate extract				Zinnat®: granulaty do przyg. zaw. 250 mg/5 ml - 1 but. 50 ml ◆	Rx	100%	20,65
Zetuvit Plus Silicone Border: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową [samoprzylepny] 17,5x17,5 cm - 1 szt.	WM	100%	37,62	▼Ziextenzo: inj. [roztw.] 6 mg/0,6 ml - 1 amp.-strzyk.	Rx-z	100%	1946,16	Zinnat®: tabl. powł. 125 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	15,01
Zetuvit Plus Silicone Border: opatrunek z superabsorbentem i silikonową warstwą kontaktową [samoprzylepny] 20x25 cm - 1 szt.	WM	100%	60,57	Pegfilgrastim (1)Chemioterapia ICD-10: C.0.10.				Zinnat®: tabl. powł. 125 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	10,53
Emplastr microfibricum cellulosae (1)Przewlekle owrzodzenia (2)Epidermolysis bullosa	B ⁽²⁾	bezpł.	11,29	W: Skrócenie czasu trwania neutropenii i zmniejszenie częstości występowania gorączki neutropenicznej u dorosłych pacjentów leczonych chemioterapią cytotoksyczną z powodu złośliwej choroby nowotworowej (z wyjątkiem przewlekłej białaczki szpikowej i zespołu mielodysplastycznego).				Zinnat®: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	11,48
Zevesin: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	20,39	Zilibra: tabl. powł. 150 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	120,78	Zinnat®: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	19,56
Zevesin: tabl. powł. 5 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	54,64	Zilibra: tabl. powł. 200 mg - 56 szt. ◆	Rx	100%	158,21	Zinnat®: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	21,10
Zevesin: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	13,96	Lacosamide				Zinnat®: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	24,44
Zevesin: tabl. powł. 10 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	103,30	Zinacef®: inf. doz./inj. [prosz. do przyg. roztw.] 1,5 g - 1 fiol. prosz.	Rx	100%	16,70	Zinnat®: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	26,01
Solifenacin succinate (1)Zespół pęcherza nadreaktywnego (2)Pacjenci 65+				Zinacef®: inj. dom./doz. [prosz. do przyg. zaw.] 750 mg - 10 fiol.	Rx	100%	X	Zinnat®: tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	34,01
W: Leczenie objawowe naglącego nietrzymania moczu i/lub częstomoczu oraz parcia naglącego, które mogą występować u pacjentów z zespołem pęcherza nadreaktywnego.				Zinacef®: inj. dom./doz. [prosz. do przyg. zaw.] 1,5 g - 10 fiol. prosz.	Rx	100%	113,61	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,01
Ziagen®: tabl. powł. 300 mg - 60 szt.	Rx-z	100%	1379,87	Cefuroxime				Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Abacavir	Viiv Healthcare			Zincteral®: tabl. powł. 45 mg - 50 szt. ◆	Rx	100%	9,97	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Ziagen®: roztw. doust. 20 mg/ml - 1 but. 240 ml	Rx-z	100%	X	Zinc sulphate				Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Abacavir	Viiv Healthcare			Zinergy®: prosz. i rozp. do przyg. roztw. do stos. na skórę (40 mg+ 12 mg/ml - 1 op. 30 ml	Rx	100%	48,86	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Zibor: inj. [roztw.] 10000 j.m. aXa/0,4 ml - 2 amp.-strzyk. 0,4ml	Rx	100%	6,17	Erythromycin + Zinc acetate				Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Zibor: inj. [roztw.] 10000 j.m. aXa/0,4 ml - 10 amp.-strzyk. 0,4 ml	Rx	100%	11,03	Zinforo: inf. [prosz. do przyg. konc. roztw.] 600 mg - 10 fiol.	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Zibor: inj. [roztw.] 10000 j.m. aXa/0,4 ml - 100 amp.-strzyk. 0,4 ml	Rx	100%	7,50	Ceftaroline fosamil				Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Bemiparin sodium	Rovi Pharma			Zinnat - (IR): tabl. powł. 250 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Ziel. Apt. Bratek fix: ziola do zaparzania 2 g - 30 toreb	OTC	100%	8,01	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Viola tricolor herb	Polpharma			Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Ziel. Apt. Czyszek fix: ziola do zaparzania 20 sasz. 2 g	SD	100%	8,74	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Cistus	Polpharma			Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Ziel. Apt. Koper włoski fix: ziola do zaparzania 30 sasz. 2 g	OTC	100%	8,14	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Foeniculum extract	Polpharma			Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Ziel. Apt. Krwawnik fix: ziola do zaparzania 1,8 g - 30 toreb.	OTC	100%	8,91	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Millefolium extract	Polpharma			Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Ziel. Apt. Kwiat głogu fix: ziola do zaparzania 2 g - 30 toreb.	OTC	100%	8,10	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Hawthorn	Polpharma			Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Ziel. Apt. Lipa fix: ziola do zaparzania - 30 sasz. 1,5 g	OTC	100%	9,51	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Linden inflorescence	Polpharma			Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Ziel. Apt. Melisa fix: ziola do zaparzania 2 g - 30 sasz.	OTC	100%	7,94	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Melissa leaf	Polpharma			Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Ziel. Apt. Mięta Fix: ziola do zaparzania 2 g - 30 toreb.	OTC	100%	7,05	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Mint extract	Polpharma			Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Ziel. Apt. Nagietek fix: ziola do zaparzania 1 g - 30 sasz. 1 g	OTC	100%	9,29	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Calendula extract	Polpharma			Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Ziel. Apt. Pokrzywa fix: ziola do zaparzania 1,5 g - 30 sasz.	OTC	100%	7,44	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Urtica dioica	Polpharma			Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Ziel. Apt. Rumianek Fix: ziola do zaparzania 1,5 g - 30 sasz. 1,5 g	OTC	100%	7,19	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Chamomile	Polpharma			Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Ziel. Apt. Senes fix: ziola do zaparzania 1 g - 30 toreb.	OTC	100%	8,33	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Prep. złoż.	Polpharma			Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Ziel. Apt. Skrzyp Fix: ziola do zaparzania 1,8 g - 30 sasz.	OTC	100%	6,94	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31
Horsetail herb	Polpharma			Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	X	Zinnat - (IR): tabl. powł. 500 mg - 10 szt. ◆	Rx	100%	17,31



Skuteczny przepływ

pentoxifyline
polfilin
prolongatum

400 mg x 20 tabl. ♥ 400 mg x 60 tabl.

Zocor® 10: tabl. powł. 10 mg - 28 szt.	Rx	100%	7,00
		DZ ⁽¹⁾	5,17
		S ⁽³⁾	bezpł.
Zocor® 20: tabl. powł. 20 mg - 28 szt.	Rx	100%	13,22
		DZ ⁽¹⁾	9,55
		S ⁽³⁾	bezpł.
Zocor® 40: tabl. powł. 40 mg - 28 szt.	Rx	100%	25,52
		DZ ⁽¹⁾	18,18
		S ⁽³⁾	bezpł.

Simvastatin (1)W: Hipercholesterolemia. Leczenie pierwotnej hipercholesterolemii lub mieszanej dyslipidemii, jako uzupełnienie diety, kiedy reakcja na dietę lub inne nefarmakologiczne leczenie (np. ćwiczenia fizyczne, zmniejszenie masy ciała) jest niewystarczające. Leczenie rodzinnej homocygotycznej hipercholesterolemii jako uzupełnienie diety i innego leczenia obniżającego stężenie lipidów (np. afereza LDL) lub jeśli takie leczenie jest niewłaściwe lub niedostępne. Zapobieganie zdarzeniom ze strony układu sercowo-naczyniowego. Zmniejszenie zachorowań i umieralności na choroby układu sercowo-naczyniowego u pacjentów z jawną miażdżycą naczyń serca lub cukrzycą, z prawidłowym lub podwyższonym stężeniem cholesterolu, jako leczenie wspomagające, mające na celu skorygowanie innych czynników ryzyka lub uzupełnienie innej terapii zapobiegającej chorobom serca. **WP:** Ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 rż. (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo-naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia nefarmakologicznego) w przebiegu: niewydolności nerek lub zespołu nerczycowego, lub cukrzycy typu 1 (z towarzyszącą mikroalbuminurią lub niewydolnością nerek), lub otrzymujących terapię antyretrowirusową, lub po przeszczepianiu narządów (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+

Zodgane: aerozol do nosa [zaw.] 50 µg/dawkę - 1 but. 140 dawek	Rx	100%	11,88
Mometasono furoate			Zentiva
▼Zoely: tabl. powł. 2,5 mg+ 1,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	56,16
▼Zoely: tabl. powł. 2,5 mg+ 1,5 mg - 84 szt.	Rx	100%	X
Nomegestrol + Estradiol			Theramex Ireland Limited
Zofenil® 7,5: tabl. powł. 7,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	18,24
Zofenil® 30: tabl. powł. 30 mg - 28 szt.	Rx	100%	24,05
Zofenopril			Berlin-Chemie/Menarini
Zofenil® Plus: tabl. powł. 30 mg/12,5 mg - 28 szt.	Rx	100%	26,10
Zofenopril + Hydrochlorotiazide			Menarini International

Zofran®: tabl. powł. 4 mg - 10 szt.	Rx	100%	32,63
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	16,20
		S ⁽³⁾	bezpł.
Zofran®: tabl. powł. 8 mg - 10 szt.	Rx	100%	52,54
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	17,06
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ondansetron hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.0.09. (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Nowotwory złośliwe (4) Pacjenci 65+ **W:** Dorosli. Zapobieganie i hamowanie nudności oraz wymiotów wywołanych chemioterapią i radioterapią nowotworów. Zapobieganie nudnościom i wymiotom okresu pooperacyjnego. Dzieci i młodzież. Stosowanie ondansetronu jest wskazane w celu zapobiegania i hamowania nudności oraz wymiotów wywołanych chemioterapią nowotworów u dzieci w wieku ≥6 m-cy. Nie przeprowadzono badań dotyczących stosowania ondansetronu doustnie w zapobieganiu i leczeniu pooperacyjnych nudności i wymiotów; zaleca się stosowanie w tym wskazaniu ondansetronu w powolnym wstrzyknięciu dożylnym.

Zofran® Zydys: liof. doustny 8 mg - 10 szt.	Rx	100%	57,48
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	15,34
		S ⁽³⁾	bezpł.

Ondansetron hydrochloride (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Nowotwory złośliwe (3) Pacjenci 65+ **W:** Dorosli. Zapobieganie i hamowanie nudności oraz wymiotów wywołanych chemioterapią i radioterapią nowotworów. Zapobieganie nudnościom i wymiotom okresu pooperacyjnego. Dzieci i młodzież. Stosowanie ondansetronu jest wskazane w celu zapobiegania i hamowania nudności oraz wymiotów wywołanych chemioterapią nowotworów u dzieci w wieku ≥6 m-cy. Nie przeprowadzono badań dotyczących stosowania ondansetronu doustnie w zapobieganiu i leczeniu pooperacyjnych nudności i wymiotów; zaleca się stosowanie w tym wskazaniu ondansetronu w powolnym wstrzyknięciu dożylnym.

Zoladex®: implant podskórny 3,6 mg - 1 strzyk.-aplik.	Rx	100%	238,80
		R ⁽¹⁾	66,05
		S ⁽²⁾	bezpł.
Zoladex® LA : implant podskórny 10,8 mg - 1 strzyk.-aplik.	Rx	100%	723,07
		R ⁽²⁾	204,18
		S ⁽²⁾	bezpł.

Goserelin (1) Rak piersi i rak trzonu macicy. Rak prostaty **WP:** Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu (2) Pacjenci 65+ (3) Rak prostaty **WP:** Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu **W:** Dawka 3,6 mg. Leczenie raka gruczołu krokowego w następujących przypadkach: leczenie raka gruczołu krokowego z przerzutami, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę przeżycia porównywalną z chirurgiczną kastracją; leczenie miejscowo zaawansowanego raka gruczołu krokowego, jako metoda alternatywna do chirurgicznej kastracji, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę przeżycia porównywalną z antyandrogenami; leczenie uzupełniające po radioterapii u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku nawrotu, gdzie zastoso-

wanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżycia bez objawów choroby i przeżycia całkowitego; leczenie neoadjuwantowe przed rozpoczęciem radioterapii u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku nawrotu, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżycia bez objawów choroby; leczenie uzupełniające po radykalnej prostatektomii u pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku postępu choroby, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżycia bez objawów choroby. Leczenie raka sutka u kobiet w okresie przed- i okołomenopauzalnym, u których właściwe jest leczenie hormonalne. Leczenie endometriozy, produkt łagodzi objawy choroby, w tym ból, oraz zmniejsza wielkość i liczbę zmian endometrialnych. Produkt jest wskazany do wstępnego ścięcia endometrium przed planowanym zabiegiem ablacji lub resekcji endometrium. Włókniaki macicy: w połączeniu z preparatami żelaza przed zabiegiem operacyjnym prowadzi do poprawy parametrów hematologicznych. Rozród wspomaganie: produkt jest podawany w celu zahamowania czynności przysadki w przygotowaniu do superowulacji. Dawka 10,8 mg. Produkt jest wskazany w: leczeniu raka gruczołu krokowego z przerzutami, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę przeżycia porównywalną z chirurgiczną kastracją; leczeniu miejscowo zaawansowanego raka gruczołu krokowego, jako metoda alternatywna do chirurgicznej kastracji, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę przeżycia porównywalną z antyandrogenami; leczeniu uzupełniającym po radioterapii u pacjentów z ograniczonym do narządu lub miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku nawrotu, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżycia bez objawów choroby; leczeniu uzupełniającym po radykalnej prostatektomii u pacjentów z miejscowo zaawansowanym rakiem gruczołu krokowego o wysokim ryzyku postępu choroby, gdzie zastosowanie produktu wykazało poprawę w zakresie przeżycia bez objawów choroby.

Zolafren®: kaps. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	51,98
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,37
Zolafren®: kaps. 7,5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	75,30
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,21
Zolafren®: kaps. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	105,97
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	9,68
Zolafren®: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	55,78
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,79
Zolafren®: tabl. powł. 5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	154,28
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	10,31
Zolafren®: tabl. powł. 5 mg - 120 szt. ◆	Rx	100%	196,48
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,76
Zolafren®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	105,97
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	9,68
Zolafren®: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	297,11
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	10,31
Zolafren®: tabl. powł. 10 mg - 120 szt. ◆	Rx	100%	149,82
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	11,52
Zolafren®: tabl. powł. 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	425,79
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	6,29
Zolafren®: tabl. powł. 15 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	196,44
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	5,76
Zolafren®: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	563,41
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	17,28
Zolafren®: tabl. powł. 20 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	576,41
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	17,28

Olanzapina (1) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (2) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **WP:** Choroba Huntingtona (3) Pacjenci 65+ (4) Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia **W:** Olanzapina jest wskazana w leczeniu schizofrenii. Olanzapina jest skuteczna w długookresowym leczeniu podtrzymującym pacjentów, u których stwierdzono dobrą odpowiedź na leczenie w początkowej fazie terapii. Olanzapina jest wskazana w le-

czeniu 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. Adamed

Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	52,07
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,41
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	141,20
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	7,10
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	184,21
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	5,81
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	98,85
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	9,17
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	271,30
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,06
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	355,54
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	10,76
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	143,66
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	9,32
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	400,49
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	12,10
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	526,83
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	16,13
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	188,43
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	9,61
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 84 szt. ◆	Rx	100%	529,66
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	16,13
Zolafren® Swift: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 112 szt. ◆	Rx	100%	698,13
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽⁴⁾	21,50

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

Zolafren® Swift - (IR): tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100%	X
Olanzapina			Delfarm
Zolaxa: tabl. powł. 5 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	51,14
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,62
Zolaxa: tabl. powł. 5 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	144,17
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	4,32
Zolaxa: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. ◆	Rx	100%	97,35
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	2,88
Zolaxa: tabl. powł. 10 mg - 90 szt. ◆	Rx	100%	282,67
		DZ ⁽¹⁾	bezpł.
		R ⁽²⁾	8,64

W trosce o pacjenta z migreną!

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



Zolaxa: tabl. powł. 15 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽⁴⁾ 7,07 S ⁽³⁾ bezpł.	150,68
Zolaxa: tabl. powł. 15 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽⁴⁾ 12,96 S ⁽³⁾ bezpł.	420,64
Zolaxa: tabl. powł. 20 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽⁴⁾ 11,38 S ⁽³⁾ bezpł.	203,08
Zolaxa: tabl. powł. 20 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽⁴⁾ 17,28 S ⁽³⁾ bezpł.	560,65

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

Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 5,10 S ⁽³⁾ bezpł.	48,40
Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 5,43 S ⁽³⁾ bezpł.	94,69
Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 6,29 S ⁽³⁾ bezpł.	95,65
Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 5,59 S ⁽³⁾ bezpł.	183,96
Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽⁴⁾ 8,02 S ⁽³⁾ bezpł.	142,22
Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽⁴⁾ 8,06 S ⁽³⁾ bezpł.	274,32
Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽⁴⁾ 9,62 S ⁽³⁾ bezpł.	188,44
Zolaxa Rapid: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 56 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽⁴⁾ 10,76 S ⁽³⁾ bezpł.	364,00

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

Zoledronic acid Accord: inf. [kconc. do przyg. roztw.] 4 mg/5 ml - 1 fioł. 5 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	88,15
Zoledronic acid Accord: inf. [roztw.] 4 mg/100 ml - 1 wor. 100 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	88,15
Zoledronic acid (1) Chemioterapia ICD-10: C.68.; C.68.b.			
W: Zapobieganie powikłaniom kości (złamania patologiczne, złamania kompresyjne kręgow, napromienianie lub operacje kości, lub hiperkalcemia wywołana chorobą nowotworową) u dorosłych pacjentów z zaawansowanym procesem nowotworowym z zajęciem kości. Leczenie hiperkalcemii wywołanej chorobą nowotworową (ang. TH) u dorosłych pacjentów.			
Zoledronic Acid Actavis: inf. [kconc. do przyg. roztw.] 4 mg/5 ml - 4 fioł. 5 ml ◆	Rx-z	100%	410,34
Zoledronic Acid Actavis: inj. [kconc. do przyg. roztw.] 4 mg/5 ml - 1 fioł. 5 ml ◆	Rx-z	100%	X
Zoledronic acid			
Zoledronic acid Claris: inf. [kconc. do przyg. roztw.] 4 mg/5 ml - 5 fioł. 5 ml ◆	Rx-z	100%	X
Zoledronic acid			

Zoledronic Acid Noridem: inf. [kconc. do przyg. roztw.] 4 mg/5 ml - 1 fioł. 5 ml ◆	Rx-z	100% R ⁽¹⁾ 3,20 B ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	91,58
Zoledronic acid (1) W: Zapobieganie powikłaniom kości (złamania patologiczne, złamania kompresyjne kręgow, napromienianie lub operacje kości, lub hiperkalcemia wywołana chorobą nowotworową) u dorosłych pacjentów z zaawansowanym procesem nowotworowym z zajęciem kości. Leczenie hiperkalcemii wywołanej chorobą nowotworową (ang. TH) u dorosłych pacjentów. (2) Chemioterapia ICD-10: C.68.; C.68.b. (3) Pacjenci 65+			
Zoledronic acid Teva: inf. [kconc. do przyg. roztw.] 4 mg/5 ml - 1 fioł. 5 ml (szklana)	Rx-z	100%	X
Zoledronic acid Zentiva: inf. [kconc. do przyg. roztw.] 4 mg/5 ml - 1 fioł. 5 ml	Rx-z	100%	X

▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 1 fioł. 5,5 ml + 5 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 1 fioł. 5,5 ml + 4 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 1 fioł. 5,5 ml + 3 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 1 fioł. 5,5 ml + 2 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 1 fioł. 5,5 ml + 1 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 2 fioł. 5,5 ml + 7 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 2 fioł. 5,5 ml + 6 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 2 fioł. 5,5 ml + 5 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 2 fioł. 5,5 ml + 4 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 2 fioł. 5,5 ml + 3 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 2 fioł. 5,5 ml + 2 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 2 fioł. 5,5 ml + 1 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 2 fioł. 5,5 ml + 6 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 3 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 4 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 5 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 6 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 7 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 8 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00
▼Zolgemsma: inf. [roztw.] 2 x 10 ¹³ vg/ml - 9 fioł. 8,3 ml	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	9020160,00

Onasemnogene abeparovvec (1) Program lekowy: leczenie rdzeniowego zaniku mięśni
W: Produkt jest wskazany do stosowania w leczeniu: pacjentów z rdzeniowym zanikiem mięśni (ang. SMA) 5q z bialleliczną mutacją genu *SMN1* i klinicznym rozpoznaniem SMA typu 1; lub pacjentów z rdzeniowym zanikiem mięśni 5q z bialleliczną mutacją genu *SMN1* z nie więcej niż 3 kopiami genu *SMN2*.

Zolmiles: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2,5 mg - 2 szt.	Rx	100%	21,71
Zolmiles: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 2,5 mg - 6 szt.	Rx	100%	59,11
Zolmiles: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 2 szt.	Rx	100%	32,55
Zolmiles: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 6 szt.	Rx	100%	75,45
Zolmitriptan			
Zolmitriptan STADA: tabl. 2,5 mg - 3 szt.	Rx	100%	28,60
Zolmitriptan			
Zolof®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 8,61 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	17,83
Zolof®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 13,58 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	32,02

Sertraline (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+
W: Sertralina jest wskazana w leczeniu: epizodów dużej depresji, zapobieganiu na-

wrotowi epizodów dużej depresji. Leku napadowego z towarzyszącą (lub nie) agorafobią. Zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (ZO-K) u pacjentów dorosłych oraz dzieci i młodzieży w wieku 6-17 lat. Zespołu lęku społecznego. Zespołu lęku porażkowego, tzw. post-traumatic stress disorder (PTSD).
 Ujehin EESV

○Zolpic®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	21,25
Zolpidem tartrate			
○Zolpidem Genoptim: tabl. powł. 10 mg - 20 szt.	Rx	100%	16,55
○Zolpidem Genoptim: tabl. powł. 10 mg - 30 szt.	Rx	100%	25,19
Zolpidem tartrate			
○Zolpidem Vitalabans: tabl. powł. 10 mg - 20 szt.	Rx	100%	9,80
○Zolpidem Vitalabans: tabl. powł. 10 mg - 100 szt.	Rx	100%	21,70
Zolpidem tartrate			
○Zolpigen: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	9,99
Zolpidem tartrate			
○Zolsana®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	18,00
Zolpidem tartrate			
Zolsketil pegylated liposomal: inf. [kconc. do sporz. dyspersji] 2 mg/ml - 1 fioł. 10 ml ◆	Rx-z	100% B ⁽¹⁾ bezpł.	1064,66
Doxorubicin hydrochloride (1) Chemioterapia ICD-10: C.22.			
W: Produkt jest wskazany: w monoterapii raka piersi z przerzutami u pacjentów ze zwiększonym ryzykiem powikłań ze strony mięśnia sercowego; w leczeniu zaawansowanego raka jajnika u pacjentek, u których chemioterapia pierwszego rzutu związkami platyny zakończyła się niepowodzeniem; w leczeniu pacjentów z progresją szpiczaka mnogiego w terapii skojarzonej z bortezomibem, którzy wcześniej otrzymali co najmniej jeden raz leczenie i którzy już zostali poddani transplantacji szpiku lub się do niej nie kwalifikują; w leczeniu mięsaka Kaposiego (ang. KS) w przebiegu AIDS u pacjentów z małą liczbą CD4 (<200 limfocytów CD4/mm ³) ze znaczącym zajęciem błon śluzowych, skóry lub narządów wewnętrznych. Produkt może być stosowany u pacjentów z AIDS-KS w chemioterapii pierwszego lub drugiego rzutu, gdy pomimo wcześniej stosowanej chemioterapii skojarzonej, złożonej z co najmniej dwóch spośród następujących leków: alkaloïdów barwinka, bleomycyny i standardowej postaci farmaceutycznej doksorubicyny (lub innej antracykliny), obserwowano postęp choroby lub brak tolerancji. Produkt wskazany jest do stosowania u osób dorosłych.			
Zomet: inf. doż. [prosz. + rozp. do przyg. roztw.] 4 mg - 1 fioł. + rozp. 5 ml ◆	Rx-z	100%	1320,48
Zoledronic acid			
Zomikos: inf. [kconc. do przyg. roztw.] 4 mg/5 ml - 1 fioł. 5 ml	Rx-z	100% R ⁽¹⁾ 3,20 B ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	95,02

Zoledronic acid (1) W: Zapobieganie powikłaniom kości (złamania patologiczne, złamania kompresyjne kręgow, napromienianie lub operacje kości, lub hiperkalcemia wywołana chorobą nowotworową) u dorosłych pacjentów z zaawansowanym procesem nowotworowym z zajęciem kości. Leczenie hiperkalcemii wywołanej chorobą nowotworową (ang. TH) u dorosłych pacjentów. (2) Chemioterapia ICD-10: C.68.; C.68.b. (3) Pacjenci 65+
 Vipharm

Zonisamidum Neuraxpharm: kaps. twarde 25 mg - 14 szt.	Rx	100%	16,33
Zonisamidum Neuraxpharm: kaps. twarde 100 mg - 56 szt.	Rx	100%	119,75
Zonisamidum Neuraxpharm: kaps. twarde 50 mg - 56 szt.	Rx	100%	59,88
Zonisamide			
○Zopitin®: tabl. powł. 7,5 mg - 20 szt. ◆	Rx	100%	15,10
○Zopiton®: tabl. powł. 7,5 mg - 100 szt. ◆	Rx	100%	45,60
Zopiclone			
Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.	42,26
Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 5 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.	39,96
Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.	42,26
Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 10 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.	39,96
Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 15 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.	42,26
Zopridoxin: tabl. uleg. rozp. w j. ustnej 20 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% DZ ⁽¹⁾ bezpł. R ⁽²⁾ 3,20 S ⁽³⁾ bezpł.	42,26

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

Zotral®: tabl. powł. 50 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 10,66 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	19,88
Zotral®: tabl. powł. 100 mg - 28 szt. ◆	Rx	100% 30% ⁽¹⁾ 17,68 DZ ⁽²⁾ bezpł. S ⁽³⁾ bezpł.	36,12

Sertraline (1) Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe (2) Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3) Pacjenci 65+
W: Sertralina jest wskazana w leczeniu: epizodów dużej depresji, zapobieganiu na-



ZOLPIC

zolpidem

Daj owcom odpocząć.



wrotowi epizodów dużej depresji; leku napadowego z towarzyszącą (lub nie) agorafobią, zaburzeń obsesyjno-kompulsyjnych (ZO-K) u dorosłych i pacjentów pediatrycznych w wieku 6-17 lat, zespołu lęku społecznego, zespołu lęku porażkowego, tzw. post-traumatic stress disorder (PTSD).

Polpharma		Delfarma	
Zoxon® 1: tabl. 1 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 12,77	100% 21,35
		30% ⁽¹⁾ 9,41	30% ⁽¹⁾ 6,41
		DZ ⁽²⁾ bezpl.	S ⁽³⁾ bezpl.
		S ⁽⁴⁾ bezpl.	S ⁽⁵⁾ bezpl.
Zoxon® 2: tabl. 2 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 17,61	100% 17,61
		30% ⁽¹⁾ 10,88	30% ⁽¹⁾ 10,88
		DZ ⁽²⁾ bezpl.	DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ 11,20	S ⁽³⁾ 11,20
Zoxon® 4: tabl. 4 mg - 30 szt. ◆	Rx	100% 23,97	100% 23,97
		30% ⁽⁵⁾ 10,52	30% ⁽⁵⁾ 10,52
		DZ ⁽²⁾ bezpl.	DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ 7,96	S ⁽³⁾ 7,96
Zoxon® 4: tabl. 4 mg - 90 szt. ◆	Rx	100% 68,02	100% 68,02
		30% ⁽⁵⁾ 27,68	30% ⁽⁵⁾ 27,68
		DZ ⁽²⁾ bezpl.	DZ ⁽²⁾ bezpl.
		S ⁽³⁾ 19,99	S ⁽³⁾ 19,99

Doxazosin (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany w leczeniu: samodzielnego nadciśnienia tętniczego; objawów klinicznych łagodnego rozrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.; neurogenna dysfunkcja pecherza u dzieci do 18 r.; nieneurogenna dysfunkcja pecherza u dzieci do 18 r. (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 rozrostu gruczołu krokowego (BPH). **WP:** Przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 r.

Zulbex: tabl. dojelitowe 10 mg - 28 szt. Rx 100% 30,95
Zulbex: tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. Rx 100% 36,11

Rabeprazole Krka
Zulbex - (IR): tabl. dojelitowe 20 mg - 28 szt. Rx 100% 30,00

Rabeprazole Delfarma
Zyban®: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 30 szt. Rx 100% 130,75

Zyban®: tabl. powł. o przedl. uwalnianiu 150 mg - 60 szt. Rx 100% 260,11

Bupropion hydrochloride GlaxoSmithKline (Ireland) Limited
Zylcylar: krem 250 mg - 28 sasz. Rx 100% 899,60

Imiquimod Meda AB
▼Zykadia: kaps. twarde 150 mg - 150 szt. Rx-z 100% X

Certinib Novartis Europharm Limited
Zyllt®: tabl. powł. 75 mg - 28 szt. Rx 100% 23,52

Zyllt®: tabl. powł. 75 mg - 28 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 7,06

Zyllt®: tabl. powł. 75 mg - 28 szt. S⁽²⁾ bezpl.

Clonidogrel (1)Miażdżycy objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom. Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania. Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania (2)Pacjenci 65+
W: Profilaktyka powikłań zakrzepowych w miażdżycy. Kłopidogrel wskazany jest u: dorosłych pacjentów z zawalem mięśnia sercowego (od kilku dni do mniej niż 35 dni), z udarem niedokrwinnym (od 7 dni do mniej niż 6 m-cy) lub z rozpoznaną chorobą tętnic obwodowych; dorosłych pacjentów z ostrym zespołem wieńcowym bez uniesienia odcinka ST (niestabilna dławica piersiowa lub zawal mięśnia sercowego bez załamka Q), w tym pacjentów, którym wszczepia się stent w czasie zabiegu przeszukanej angioplastyki wieńcowej, w skojarzeniu z ASA; z ostrym zawalem mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST, w skojarzeniu z ASA, u pacjentów leczonych zachowawczo kwalifikujących się do leczenia trombolitycznego. U pacjentów z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem przemijającego niedokrwienia mózgu (ang. TIA) lub niewielkim udarem niedokrwinnym (ang. IS). Kłopidogrel w skojarzeniu z ASA wskazany jest u: dorosłych pacjentów z umiarkowanym do wysokiego ryzykiem wystąpienia TIA (wynik ABCD2 ≥ 4) lub niewielkiego IS (NIHSS ≤ 3) w ciągu 24 h od wystąpienia TIA lub IS. Profilaktyka powikłań zakrzepowych w miażdżycy i zakrzepowo-zatorowych w migotaniu przedsionków. U dorosłych pacjentów z migotaniem przedsionków i przynajmniej jednym czynnikiem ryzyka powikłań naczyniowych, u których leczenie antagonistami wit. K nie może być zastosowane, a ryzyko krwawienia jest niewielkie, kłopidogrel w skojarzeniu z ASA stosuje się w celu profilaktyki powikłań zakrzepowych w miażdżycy i powikłań zakrzepowo-zatorowych, w tym udaru.

Zyrtec®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. Rx 100% 24,52

Zyrtec®: tabl. powł. 10 mg - 20 szt. Rx 100% 16,62

Zyrtec®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. Rx 30%⁽¹⁾ 7,20

Zyrtec®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec®: tabl. powł. 10 mg - 30 szt. S⁽³⁾ bezpl.

Cetirizine dihydrochloride (1)W: Lek jest wskazany u dorosłych i dzieci w wieku 6 lat i starszych: w łagodzeniu objawów dotyczących nosa i oczu, związanych z sezonowym i przewlekłym alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa; w łagodzeniu objawów przewlekłej idiopatycznej pokrzywki. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ **VEDIM**

Zyrtec®: krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 18,63

Zyrtec®: krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 5,59

Zyrtec®: krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec®: krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec®: krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 10 ml Rx 100% 16,37

Zyrtec®: krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 10 ml Rx 30%⁽¹⁾ 11,34

Zyrtec®: krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 10 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec®: krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 10 ml S⁽³⁾ bezpl.

Cetirizine dihydrochloride (1)W: Produkt leczniczy jest wskazany u dorosłych i dzieci w wieku 2 lat i starszych: w łagodzeniu objawów dotyczących nosa i oczu, związanych z sezonowym i przewlekłym alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa; w łagodzeniu objawów przewlekłej idiopatycznej pokrzywki. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ **VEDIM**

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 17,93

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 5,38

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Cetirizine dihydrochloride (1)W: Lek jest wskazany u dorosłych i dzieci w wieku 2 lat i starszych: w łagodzeniu objawów dotyczących nosa i oczu, związanych z sezonowym i przewlekłym alergicznym zapaleniem błony śluzowej nosa; w łagodzeniu objawów przewlekłej idiopatycznej pokrzywki. **WP:** Alergia pokarmowa - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia; reakcja anafilaktyczna objawiająca się pokrzywką lub obrzękiem naczynioruchowym Quinckego - u pacjentów powyżej 6 miesiąca życia (2)Pacjenci do ukończenia 18 roku życia (3)Pacjenci 65+ **VEDIM**

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 18,63

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 5,59

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 16,37

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 11,34

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 17,93

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 5,38

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 18,63

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 5,59

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 16,37

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 11,34

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 17,93

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 5,38

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 18,63

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 5,59

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 16,37

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 11,34

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 17,93

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 5,38

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 18,63

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 5,59

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 16,37

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 11,34

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 17,93

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 5,38

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 18,63

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 5,59

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 16,37

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 11,34

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 17,93

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 5,38

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 18,63

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 5,59

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 16,37

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 11,34

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 17,93

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 5,38

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 18,63

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 5,59

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 16,37

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 11,34

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml S⁽³⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 100% 17,93

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml Rx 30%⁽¹⁾ 5,38

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml - 1 but. 20 ml DZ⁽²⁾ bezpl.

Zyrtec® - (IR): krople doustne [roztw.] 10 mg/ml -

ADRENALINA WZF 300 mikrogramów/0,3 ml roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce (Adrenalinum). **Skład jakościowy i ilościowy:** 1 ml roztworu zawiera 1 mg adrenaliny w postaci adrenaliny winianu. Jedna dawka 0,3 ml zawiera 300 mikrogramów adrenaliny. **Wskazania do stosowania:** Leczenie doraźne w nagłych przypadkach ostrych reakcji alergicznych (anafilaksji), wywołanych przez pokarmy, leki, ukąszenia i użądlenia owadów oraz inne alergeny, jak również w przypadku anafilaksji samoistnej. **Dawkowanie i sposób podawania:** Preparat należy wstrzykiwać wyłącznie domięśniowo. Ampułko-strzykawka ma blokadę umożliwiającą podanie jednorazowej dawki 300 mikrogramów adrenaliny. Ze względu na stabilność produktu ampułko-strzykawka zawiera 1 ml roztworu. Po podaniu dawki leku w ampułko-strzykawce pozostaje 0,7 ml roztworu, ale ampułko-strzykawka nie nadaje się do ponownego użytku i należy ją w bezpieczny sposób usunąć. Preparat należy podawać natychmiast po wystąpieniu objawów ciężkiej reakcji alergicznej (w tym wstrząsu anafilaktycznego). Mogą one wystąpić w ciągu kilku minut od zetknięcia się z alergenem i zazwyczaj są to: pokrzywka, zaczerwienienie lub obrzęk naczyńoruchowy. Objawy o ciężkim przebiegu obejmują układ oddechowy i krążenia. Preparat należy wstrzykiwać tylko w mięsień w przednio-bocznej części uda, nie wstrzykiwać w mięsień pośladka. Miejsce, w które wstrzyknięto preparat należy lekko masować przez 10 sekund po wykonaniu iniekcji. Zazwyczaj stosuje się od 0,005 mg/kg mc. do 0,01 mg/kg mc., jednak w niektórych przypadkach może być konieczne zastosowanie większej dawki. *Dorośli i dzieci o masie ciała powyżej 30 kg:* zazwyczaj stosuje się 300 mikrogramów (0,3 ml). U dorosłych o większej niż przeciętnej masie ciała może być konieczne powtórne wstrzyknięcie, aby odwrócić skutki reakcji alergicznej. W niektórych przypadkach pojedyncza dawka adrenaliny może być niewystarczająca do całkowitego odwrócenia skutków ostrej reakcji alergicznej. U tych pacjentów wstrzyknięcie dodatkowej dawki (z innej ampułko-strzykawki) może być wykonane po 10-15 minutach. Dzieciom o masie ciała poniżej 30 kg nie można podać dawki mniejszej niż 300 mikrogramów z odpowiednią dokładnością ze względu na konstrukcję ampułko-strzykawki. Dlatego też mniejsze dawki mogą być stosowane wyłącznie w sytuacjach zagrażających życiu i pod kontrolą lekarza. **Przeciwwskazania:** Nadwrażliwość na adrenalinę lub którykolwiek ze składników preparatu. **UWAGA:** w stanach zagrożenia życia nie ma bezwzględnych przeciwwskazań do zastosowania adrenaliny. Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania: Pacjentów, którym przepisano preparat należy poinformować o sposobie podawania oraz pouczyć, w jakich sytuacjach preparat należy stosować. Preparat jest przeznaczony do stosowania w sytuacjach zagrożenia życia, wynikającego z wystąpienia ciężkiej reakcji alergicznej. Pacjenci z ryzykiem wystąpienia ciężkiej reakcji alergicznej, w tym wstrząsu anafilaktycznego powinni nosić przy sobie preparat (w obowiązującym terminie ważności dopuszcza się przechowywanie produktu leczniczego przez okres 6 miesięcy w temperaturze poniżej 25°C). Po zastosowaniu preparatu pacjent powinien natychmiast uzyskać pomoc lekarską. Należy zachować ostrożność u osób z chorobą serca, np. chorobą wieńcową oraz chorobami mięśnia sercowego (lek może wywołać napad dławicy piersiowej), sercem płucnym, zaburzeniami rytmu serca lub tachykardią. U pacjentów z nadczynnością tarczycy, schorzeniami sercowo-naczyniowymi (ciężka dławica piersiowa, kardiomiopatia przerostowa z zawężeniem drogi odpływu z lewej komory i komorowe zaburzenia rytmu lub nadciśnienie tętnicze), guzem chromochłonnym, wysokim ciśnieniem śródgałkowym, ciężką niewydolnością nerek, gruczolakami gruczołu krokowego prowadzącym do zalegania moczu, hiperkalcemią, hipokaliemią, cukrzycą, a także u pacjentów w podeszłym wieku oraz u kobiet w ciąży istnieje ryzyko wystąpienia działań niepożądanych po podaniu adrenaliny. Dzieciom o masie ciała poniżej 30 kg nie można podać dawki mniejszej niż 300 mikrogramów adrenaliny z odpowiednią dokładnością ze względu na konstrukcję ampułko-strzykawki. Dlatego też mniejsze dawki mogą być stosowane wyłącznie w sytuacjach zagrażających życiu i pod kontrolą lekarza. Preparat zawiera pirosiarczyn sodu, który może wywołać reakcje alergiczne, w tym również objawy anafilaktyczne i skurcz oskrzeli u osób z nadwrażliwością, szczególnie u osób z astmą w wywiadzie. Pacjentów z tymi schorzeniami należy dokładnie poinformować o okolicznościach, w których mogą stosować preparat. W przypadku wykonywania wstrzykiwań w to samo miejsce może wystąpić martwica, spowodowana zwężeniem naczyń krwionośnych. Przypadkowe wstrzyknięcie do naczyń może spowodować krwotok mózgowy, spowodowany nagłym wzrostem ciśnienia tętniczego krwi. Przypadkowe wstrzyknięcie w rękę lub stopy może wywołać nagłe zmniejszenie przepływu krwi do przylegających tkanek w wyniku zwężenia naczyń. **Działania niepożądane:** Wystąpienie działań niepożądanych zależy od wrażliwości pacjenta na adrenalinę oraz od podanej dawki. Działania niepożądane występujące często, nawet po podaniu małych dawek adrenaliny to: kołatanie serca, tachykardia, nadmierna potliwość, nudności, wymioty, trudności w oddychaniu, bledność, zawroty głowy, osłabienie, drżenie, ból głowy, stan lękowy, pobudliwość nerwowa, niepokój, zimne kończyny. Rzadko odnotowywano omamy, omdlenia, hiperglukemię, hipokaliemię, kwasicę metaboliczną, rozszerzenie źrenic, trudności w oddawaniu moczu z zatrzymaniem moczu wyłącznie, drżenie mięśni. Działania niepożądane, które występowały po zastosowaniu większych dawek adrenaliny lub u osób wrażliwych: zaburzenia rytmu serca (migotanie przedsionków lub zatrzymanie czynności serca), nagły wzrost ciśnienia tętniczego (czasami prowadzący do krwotoku mózgowego) oraz skurcz naczyń (np. skóry, błon śluzowych, nerek). Preparat zawiera pirosiarczyn sodu, który może powodować reakcje alergiczne, w tym reakcje anafilaktyczne lub reakcje zagrażające życiu lub mniej ciężkie napady astmy u osób wrażliwych. **Podmiot odpowiedzialny:** Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A. ul. Karolkowa 22/24, 01-207 Warszawa. www.polfawarszawa.pl. Dodatkowych informacji o leku udziela: Polpharma Biuro Handlowe Sp. z o.o., ul. Bobrowiecka 6, 00-728 Warszawa, tel. +48 22 364 61 00; fax. +48 22 364 61 02. www.polpharma.pl Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu nr 10697 wydane przez MZ. Lek wydawany na podstawie recepty. ChPL z dnia 2008.12.16

Enarenal (Enalapryli maleas). **Skład i postać:** Tabletki, 1 tabletkę zawiera odpowiednio 5 mg, 10 mg lub 20 mg enalaprylu maleinianu. **Wskazania:** Leczenie nadciśnienia tętniczego. Leczenie objawowej niewydolności serca. Zapobieganie objawowej niewydolności serca u pacjentów z bezobjawowym zaburzeniem czynności (dysfunkcją) lewej komory serca (frakcja wyrzutowa $\leq 35\%$). **Dawkowanie i sposób podawania:** Pokarm nie wpływa na wchłanianie enalaprylu. Dawkę produktu leczniczego należy dostosować indywidualnie do potrzeb pacjenta oraz zależnie od uzyskanych wartości ciśnienia tętniczego. Nadciśnienie tętnicze: W zależności od stopnia nadciśnienia tętniczego oraz stanu pacjenta (patrz poniżej) dawka początkowa produktu leczniczego wynosi od 5 do maksymalnie 20 mg. Produkt podaje się raz na dobę. W nadciśnieniu tętniczym łagodnym, zalecana dawka początkowa wynosi od 5 do 10 mg. U pacjentów ze zwiększoną aktywnością układu renina-angiotensyna-aldosteron (np. pacjenci z nadciśnieniem tętniczym naczyniowo-nerkowym, niedoborem soli i (lub) płynów, niewyrównaną niewydolnością serca lub ciężkim nadciśnieniem tętniczym) może wystąpić nasilone obniżenie ciśnienia tętniczego po podaniu dawki początkowej. U tych pacjentów zaleca się zastosowanie dawki początkowej 5 mg lub mniejszej, a leczenie należy rozpocząć pod nadzorem lekarza. Wcześniejsze stosowanie dużych dawek leków moczopędnych może powodować niedobór płynów i ryzyko wystąpienia niedociśnienia tętniczego na początku leczenia enalaprylem. U tych pacjentów zaleca się dawkę początkową 5 mg lub mniejszą. Jeżeli jest to możliwe należy przerwać stosowanie leku moczopędnego 2 - 3 dni przed rozpoczęciem leczenia produktem Enarenal. Należy kontrolować czynność nerek i stężenie potasu w surowicy. Zazwyczaj stosowana dawka podtrzymująca wynosi 20 mg na dobę. Maksymalna dawka podtrzymująca wynosi 40 mg na dobę. Niewydolność serca / bezobjawowe zaburzenie czynności (dysfunkcja) lewej komory serca: W leczeniu objawowej niewydolności serca, Enarenal stosuje się w skojarzeniu z lekami moczopędnymi oraz, w razie potrzeby, z glikozydami 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, bezsensowność, 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, podosty zespół mózdkowy (np. ataksja, upośledzenie wymowy, zaburzenia chodzenia, oczopląs, drżenie, zaburzenia koordynacji ruchowej) oraz zaburzenia psychiczne, w tym omamy oraz jądłowstręt. Zaburzenia oka: zaburzenia widzenia, w tym podwójne widzenie czy krótkowzroczność. Zaburzenia ucha i błędnika: szum w uszach, utrata słuchu. Zaburzenia żołądka i jelit: suchość w ustach, zapalenie błony śluzowej jamy ustnej, zapalenie trzustki ustępujące po odstawieniu preparatu. Zaburzenia wątroby i dróg żółciowych: bardzo rzadko nieprawidłowe wyniki testów czynności wątroby, zapalenie wątroby cholestatyczne i żółtaczka, ustępujące po odstawieniu preparatu. Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej: zmiany skórne (wysypka), świąd. Zaburzenia mięśniowo-szkieletowe i tkanki łącznej: mialgia, artralgia. Zaburzenia nerek i dróg moczowych: ciemniejsze zabarwienie moczu spowodowane obecnością dobrze rozpuszczalnych w wodzie barwników, powstających w wyniku przemian metronidazolu. Zaburzenia układu rozrodczego i piersi: ból w pochwie i zakażenie drożdżakowe. Zaburzenia układu immunologicznego: reakcje nadwrażliwości: pokrzywka, świąd, obrzęk nacynioruchowy, rzadko - anafilaksja, rumień wielopostaciowy.

Podmiot odpowiedzialny: ZF Polpharma S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu nr R/1602 wydane przez MZ. Dodatkowych informacji o leku udziela: Polpharma Biuro Handlowe Sp. z o.o., ul. Bobrowiecka 6, 00-728 Warszawa, tel. +48 22 364 61 00; fax. +48 22 364 61 02. www.polpharma.pl. 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 niedokrwienna serca lub objawy z nią związane, skurcz naczyń wieńcowych (dusznicza Prinzmetal), przebyty zawał mięśnia sercowego. Przebyty udar mózgu lub przemijający mózgowy napad niedokrwienny. Choroby naczyń obwodowych. Umiarkowane i ciężkie nadciśnienie oraz niedostatecznie kontrolowane nadciśnienie. Stosowanie równocześnie z inhibitorami monoaminooksydazy (sumatryptanu nie można stosować przez 2 tygodnie od zakończenia leczenia inhibitorami monoaminooksydazy). Równoczesne stosowanie z lekami zawierającymi ergotaminę lub jej pochodne, jak np. metyzergid lub innymi lekami z grupy agonistów receptorów 5-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 niedokrwienną serca. W razie ich wystąpienia, zaleca się odstawienie leku i wykonanie odpowiednich badań. Lek może wywołać krótkotrwałe zwiększenie ciśnienia krwi i obwodowego oporu naczyniowego. Lek należy stosować bardzo ostrożnie u pacjentów z leczoną chorobą nadciśnieniową. U pacjentów z bólem głowy typu migrenowego, u których wcześniej nie rozpoznano migreny oraz u pacjentów z uprzednio rozpoznaną migreną, ale z nietypowym obrazem danego napadu bólu głowy, należy brać pod uwagę inną przyczynę dolegliwości - pochodzenia neurologicznego. Należy pamiętać, że pacjenci, u których występuje migrena, mogą należeć do osób z grupy ryzyka wystąpienia naczyniopochodnego uszkodzenia mózgu, jak np.

przemijający mózgowy napad niedokrwienny czy udar mózgu. Podczas jednoczesnego stosowania leku i selektywnych inhibitorów wychwyty zwrotnego serotoniny (SSRI) odnotowano wystąpienie zespołu serotoninowego (w tym zmiany stanu psychicznego, niestabilność układu wegetatywnego oraz zaburzenia nerwowo-mięśniowe). Wystąpienie zespołu serotoninowego odnotowano także po jednoczesnym stosowaniu tryptanów z inhibitorami wychwyty zwrotnego serotoniny i noradrenaliny (SNRI). Jeżeli równoczesne leczenie sumatryptanem i lekami z grupy SSRI/SNRI jest klinicznie uzasadnione zaleca się odpowiednią obserwację pacjenta. Lek należy podawać ostrożnie pacjentom, u których można spodziewać się zmian we wchłanianiu, metabolizmie lub wydalaniu leku np. w niewydolności wątroby lub nerek. Lek należy stosować z dużą ostrożnością u pacjentów, u których stwierdzano napady drgawek lub czynniki obniżające próg drgawkowy. U pacjentów uczulonych na sulfonamidy po podaniu leku mogą wystąpić objawy alergii o różnym nasileniu, od zmian skórnych do wstrząsu anafilaktycznego. Informacje na ten temat są ograniczone, niemniej jednak należy zachować ostrożność u tych pacjentów. Długotrwałe stosowanie jakichkolwiek leków przeciwbólowych może spowodować nasilenie bólu głowy. Jeśli u pacjenta występuje lub jest podejrzewana taka przyczyna bólu głowy, powinien on odstawić lek i zasięgnąć porady lekarza. U pacjentów, u których występują częste lub codzienne bóle głowy pomimo (lub z powodu) regularnego stosowania leków przeciw tym bólom, należy rozważyć rozpoznanie bólu głowy zależnego od ciągłego stosowania leków. Podczas jednoczesnego stosowania leku i preparatów zawierających ziele dziurawca (*Hypericum perforatum*) działania niepożądane mogą występować częściej. Nie należy stosować dawki większej niż zalecana. Ze względu na zawartość laktozy, produktu nie należy stosować u pacjentów z rzadko występującą dziedziczną nietolerancją galaktozy, niedoborem laktazy typu „Lapp” lub zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy. Produkt zawiera lak czerwieni 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, mroczek, migotanie światła, podwójne widzenie, zmiany w polu widzenia, utrata widzenia, w tym stałe ubytki widzenia (zaburzenia widzenia mogą być składową napadu migreny), bradykardia, tachykardia, kołatanie serca, zaburzenia rytmu serca, przemijające zmiany niedokrwiennie w zapisie EKG, skurcz naczyń wieńcowych, dusznica bolesna, zawał mięśnia sercowego, niedociśnienie, zespół Raynauda, niedokrwiennie zapalenie okrężnicy, biegunka, sztywność karku, bóle stawów, łęk, nadmierne pocenie się. **Podmiot odpowiedzialny:** ZF Polpharma S.A. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu: Sumamigren 50 mg oraz Sumamigren 100 mg odpowiednio nr 8967 i 8968 wydane przez MZ. Dodatkowych informacji o leku udziela: Polpharma Biuro Handlowe Sp. z o.o., ul. Bobrowiecka 6, 00-728 Warszawa, tel. +48 22 364 61 00; fax. +48 22 364 61 02. www.polpharma.pl. 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.